

# СПРАВОЧНИК

Лекарственные препараты  
зарубежных фирм  
в России

# КОМПЬЮТЕРЫ МАРКИ



## "ЛЭНД": ШАГ ЗА ШАГОМ

# 286 386DX 486DX

НА КОМПЬЮТЕРАХ МАРКИ "ЛЭНД" РАБОТАЕТ ИНФОРМАЦИОННАЯ ПРОГРАММА "ВЕСТИ"

IBM-совместимые персональные компьютеры  
по стабильным и привлекательным ценам  
со склада в Москве (постоянный запас не менее 3000 шт.).  
Широкий выбор моделей на базе процессоров  
286, 386DX, 486DX и периферийных устройств.  
Компьютеры оснащены винчестерами фирм  
Western Digital, Seagate,  
Conner (США).  
Гарантийное обслуживание.



Москва, метро "Домодедовская",  
ул. Воронежская, д. 24, строение 2,  
телефон: 343-11-85 ( 4 линии )  
343-24-30 ( 5 линий )  
телефакс: 398-49-66

**Акционерное  
общество  
"ЛЭНД"**



# ТОШИБА

## МЕДИЦИНСКИЕ СИСТЕМЫ



### 1. КОМПЬЮТЕРНАЯ ТОМОГРАФИЯ.

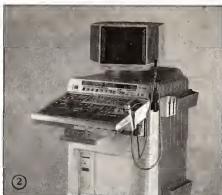
Тошиба является самым крупным производителем КТ-аппаратов во всем мире. Наряду с отличным диагностическим качеством изображения, надежностью,

удобством и простотой процесса эксплуатации, высокотехнические КТ-системы фирмы Тошиба позволяют проведение динамического сканирования в реальном масштабе времени, спиральное сканирование, и применение технологии "контактного кольца".



### 4. МЕДИЦИНСКАЯ РАДИОЛОГИЯ.

Тошиба имеет многолетний опыт в разработке и производстве комплексных гамма-камер. Использование высокотехнических детекторов в цифровых гамма-камерах, является гарантией постоянного высокого качества изображения. Оснащение универсальной компьютерной системой позволяет проводить оптимальные высоконформативные исследования.



### 2. УЛЬТРАЗВУКОВАЯ ТЕХНИКА.

В Европе Тошиба является лидером рынка в области эхографических аппаратов. Програм

ма поставок включает аппараты с широкими техническими возможностями для различного применения: от урологии до кардиологии и от рентгенологии до гинекологии.



### 5. ИЗОБРАЖАЮЩИЕ СИСТЕМЫ МАГНИТНОГО РЕЗОНАНСА.

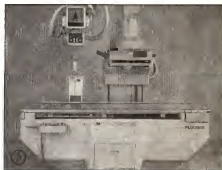
МР-аппараты фирмы Тошиба могут быть оснащены постоянным или сверхпроводящим магнитом для средних или высоких полей. По системам с напряженностью поля в 0.5Т, Тошиба даже является мировым лидером. Благодаря уникальному защитному экрану

ГЕМИНИ, для размещения системы с напряженностью 1.5Т требуется минимальная площадь, в сравнении с другими аналогами.

### 3. РЕНТГЕНОГРАФИЯ.

Тошиба представляла свою первую рентгеновскую трубку в Японии уже в 1915 г. Вслед за этим, Тошиба стала первооткрывателем в области разработки бескасетных столов с дистанционным управлением, а также цифровых рентгеновских и ангиографических систем.

В настоящем, Тошиба является поставщиком полной серии аппаратов для классических рентгеновских исследований и ангиографии.



Московское представительство:

Тошиба Медикал Системс Европа Б.В.

Гостиница "Олимпик Пента" тел: (095) 975 24 97

офис 5025, 5-й этаж (095) 975 24 98

Олимпийский Проспект, 18 факс: (095) 975 24 68

129110. МОСКВА. С.Н.Г. телекс: 413800 tms su

Toshiba Medical Systems Europe BV, De Bleek 15, 3447 GV Woerden, The Netherlands,

Phone: +31 (0)3480-11124 • Fax: +31 (0)3480-12764 • Telex 40413 TOSME NL

In Touch with Tomorrow  
**TOSHIBA**

GLOBAL IMAGING • MEDICAL SYSTEM

# ТОШИБА

## НЕПРЕВЗОЙДЕННОЕ КАЧЕСТВО И БЕЗОШИБОЧНЫЙ ДИАГНОЗ



### Рентгенология, цифровая ангиография.

Опыт фирмы Тошиба, накопленный в течение десятилетий позволил создать аппараты, которые наряду с отличным качеством изображения обеспечивают простоту и удобство в использовании, высокую надежность и возможности разностороннего применения. Благодаря этому рентгенодиагностическая техника фирмы Тошиба пользуется огромной популярностью во всем мире.



### Ультразвуковая техника.

Тошиба является мировым лидером в производстве ультразвуковых диагностических приборов. Каждый 4-й ультразвуковой аппарат, производимый сегодня на планете, носит марку нашей фирмы.

Тошиба выпускает более 10 различных ультразвуковых приборов: от портативных до универсальных многоцелевых диагностических систем, использующих все известные типы датчиков и позволяющие проводить полный спектр ультразвуковых исследований.



### Компьютерная Томография

К отличительным особенностям рентгеновских компьютерных томографов Тошиба относятся использование новейших технологий, включая "слип ринг" и спиральное сканирование, параллельная обработка данных, повышенный комфорт для пациента и высокая пропускная способность.



### Магнитно-резонансная томография.

Магнитно-резонансные томографы Тошиба выпускаются как с постоянными, так и с сверхпроводящими магнитами различной мощности. Тишина, комфорт, открытое пространство - понятия обычно несовместимые с магнитно-резонансной томографией. Несовместимые до появления уникальных систем Тошиба, сочетающих высокое качество изображения и низкие эксплуатационные расходы.



### Медицинская радиология.

Широкий спектр выпускаемых гамма-камер различной конструкции делает их незаменимым средством для диагностики в условиях современной клиники.

Возможность цифровой обработки с ориентацией на нужды клиник, удобство для работы, эргономичность, постоянное совершенствование систем делают продукцию Тошиба подлинно необходимой на сегодняшнем уровне развития медицины.

Московское представительство:

Тошиба Медикал Системс Европа Б.В.

Гостиница "Олимпик Пента" тел: (095) 975 24 97

офис 5025, 5-й этаж (095) 975 24 98

Олимпийский Проспект, 18 факс: (095) 975 24 68

129110, МОСКВА, С.Н.Г. телекс: 413800 tms su

Toshiba Medical Systems Europe BV, De Bleek 15, 3447 GV Woerden, The Netherlands,

Phone: +31 (0)3480-11124 • Fax: +31 (0)3480-12764 • Telex 40413 TOSME NL

In Touch with Tomorrow

# TOSHIBA

GLOBAL IMAGING • MEDICAL SYSTEMS

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ  
ЗАРУБЕЖНЫХ ФИРМ  
В  
РОССИИ**

**СПРАВОЧНИК**

**МОСКВА  
«АСТРАФАРМСЕРВИС»  
1993**

ББК 52.8 (03)

Л-43

**РЕДАКТОРЫ-СОСТАВИТЕЛИ:** Николаева Нина Борисовна  
Альперович Борис Рувимович  
Созинов Владимир Николаевич  
Крылова Ирина Николаевна  
Ших Евгения Валерьевна

В редактировании отдельных разделов справочника принимали участие:  
Германов Д.В., Гуковская Н.Н., Кудрина Е.В., Мареева Е.Б., Прозорова В.К.,  
Савина М.Д., Семенова Л.Г., Степанов А.В., Хлебнов А.В.

Технические редакторы: Маркова Ю.В., Юхтина М.Ю.

Компьютерная верстка справочника  
и изготовление оригинал-макета : Инджикян Степан Михайлович.

Книга подготовлена на персональном компьютере фирмы «ЛЭНД».

Лекарственные препараты зарубежных фирм в России: Справочник. —

М.: АстраФармСервис, 1993 г. — 720 с.

ISBN 5-89892-014-5

Справочник содержит информацию о 2500 лекарственных препаратах, представленных на российском фармацевтическом рынке 158 фирмами 27 стран. Эта информация включает русские, латинские и международные названия препаратов; состав и формы выпуска; фармакологическое действие и показания к применению; режим дозирования и особые указания; побочные действия и противопоказания; синонимы и фирмы-производители. В книге имеется тематический указатель, в котором все препараты сгруппированы в соответствии с клинико-фармакологической принадлежностью. Впервые приводятся подробные данные о 90 крупнейших зарубежных фирмах, включая адреса и телефоны представительств фирм в Москве и странах СНГ, а также перечень производимых препаратов.

Справочник предназначен для врачей, провизоров, фармакологов, а также для широкого круга медицинских работников, интересующихся проблемой выбора современных лекарственных средств.

Л 4108020000  
001-93

© МП « АСТРА » 1993 г.

# ПРЕДИСЛОВИЕ

Успехи теоретической фармакологии, прогресс в области синтетической химии и молекулярной биохимии открыли большие возможности для направленного поиска новых эффективных лекарственных средств.

Результатом этих работ явилось внедрение в широкую медицинскую практику большого числа лекарственных препаратов, способных воздействовать на основные биохимические процессы макро- и микроорганизмов. Это существенно изменило подходы к лечению заболеваний, позволило изменить характер их течения, улучшить прогноз при тяжелых заболеваниях и удлинить ремиссии ряда хронических процессов. Однако количество лекарств и разнообразие их форм продолжает увеличиваться, что в условиях постоянно ощущаемого дефицита оперативной информации, создает большие трудности в работе врачей и провизоров. Это особенно ощущается в нашей стране, поскольку большая часть современных эффективных лекарственных препаратов приобретает за рубежом.

В этой связи представляет большой интерес выход справочника "Лекарственные препараты зарубежных фирм в России", поскольку он позволяет подробно познакомиться с большинством зарубежных лекарственных средств и их синонимами зарегистрированными в России. Этим объясняется большой объем справочника, поскольку он содержит информацию о более 2500 лекарственных средств в состав которых входит более 1500 лекарственных генерических наименований.

Важно отметить, что в справочнике имеется информация и на те лекарственные препараты, которые имеют одинаковые международные названия, но отличаются формой выпуска и другими особенностями. Это позволяет при необходимости проводить правильную замену препаратов. Несмотря на столь большое число лекарственных препаратов, описываемых в справочнике, информация о каждом лекарственном средстве представляется достаточно полной. В лаконичной форме описаны механизмы действия, показания, противопоказания, отмечены наиболее важные эффекты при взаимодействии лекарственных препаратов. В режиме дозирования достаточно подробно учтены возрастные аспекты фармакотерапии.

В качестве пожелания хотелось бы видеть в последующих изданиях более подробное описание фармакокинетики лекарственных средств, уточнение механизма действия ряда препаратов.

Заслуживает одобрения инициатива сотрудников кафедры клинической фармакологии ММА им.И.М.Сеченова, результатом которой явился выход в свет настоящего справочника.

Заведующий кафедрой клинической фармакологии  
ММА им. И.М. Сеченова, член-корреспондент РАМН, профессор  
Кукес В.Г.

---

## СОДЕРЖАНИЕ

Введение .....	5
Информационные страницы фармацевтических фирм.....	8
Описание лекарственных препаратов .....	141
Тематический указатель.....	626
Предметный указатель (русский) .....	694
Предметный указатель (латинский) .....	706

# ВВЕДЕНИЕ

Недостаток полной и объективной информации о современных лекарственных препаратах ощущается на любом уровне оказания медицинской помощи. Фармацевтический рынок постоянно пополняется новыми лекарственными средствами, выпускаемыми прежде всего различными зарубежными фирмами. Наряду с централизованными закупками лекарственных препаратов медицинские, фармацевтические и аптечные структуры различных регионов страны получили возможность самостоятельного выхода на коммерческий рынок лекарственных средств, что привело к появлению в аптечной сети большого количества неизвестных и малоизвестных лекарственных препаратов. Этому также способствует широкое поступление медикаментов в рамках гуманитарной помощи и активно развивающийся в последние годы деловой, культурный и туристический обмен с зарубежными странами.

Настоящее издание предоставляет практикующим врачам возможность сравнительной оценки различных лекарственных препаратов, информацию о многообразии их лекарственных форм, что позволяет оптимизировать выбор препарата для лечения пациента и, в случае необходимости, правильно осуществить замену препарата.

Наличие в справочнике информации о зарубежных фирмах и производимой ими фармацевтической продукции позволяет оптимизировать структуру закупок современных лекарственных средств, что делает несомненной практическую ценность справочника для руководителей государственных структур, влияющих на плановые закупки лекарственных препаратов, а также организаций, осуществляющих самостоятельную закупку лекарств. Кроме того, характер представленной информации впервые дает возможность прямых контактов и закупок лекарств без участия многочисленных посреднических структур непосредственно у фирм-производителей.

Справочник содержит информацию о 2500 лекарственных препаратах 158 фармацевтических фирм 27 стран мира.

Справочник состоит из 4-х частей:

## 1. Информационные страницы фармацевтических фирм.

В информационных страницах представлены сведения о 90 крупнейших фирмах-производителях лекарств. Каждая фирма имеет одну или несколько страниц, в которых указаны адрес, телефон, факс, перечень производимых лекарственных препаратов. Выбор тех или иных препаратов произведен в соответствии с пожеланиями фирм-производителей. Препараты сгруппированы в соответствии с их клинико-фармакологической принадлежностью. Для каждого препарата указаны торговое название, формы выпуска, данные по регистрации препаратов в Фармакологическом Комитете. В случае,

---

если препарат зарегистрирован в ФК, приводится номер его регистрации. Отметка ПР означает, что препарат подан на регистрацию; РМП - разрешено медицинское применение препарата; РРЗ - разрешена разовая закупка.

## **2. Описание лекарственных препаратов.**

Препараты расположены в алфавитном порядке в соответствии с торговым или международным наименованиями. Международное наименование приведено в том случае, когда имеется несколько аналогичных препаратов, выпускаемых различными фирмами; при этом в последнем пункте объединенной статьи-описания препарата дан перечень его торговых названий с указанием фирм-производителей. В то же время каждое торговое название препарата сопровождается отдельным кратким описанием с указанием состава, формы выпуска и фирмы-производителя.

В тех случаях, когда несколько фирм выпускают препарат под одним и тем же названием в одной и той же лекарственной форме, он представлен в справочнике под этим же названием, а в последнем разделе статьи-описания приведены названия фирм-производителей.

Статья-описание препарата включает информацию о фармакологическом действии, показаниях к применению, режиме дозирования, побочном действии, противопоказаниях и особых указаниях. Некоторые препараты не имеют общепринятого и зарегистрированного ВОЗ международного наименования. В этом случае в справочнике используется международное наименование, рекомендуемое ВОЗ, либо химическое название, не получившее до настоящего времени международного признания и находящееся на стадии обсуждения (В.К.Лепехин, Г.В.Пашкова, 1991 г).

**3. Тематический указатель лекарственных средств, сгруппированных в соответствии с их клинико-фармакологической и/или фармакотерапевтической принадлежностью.** Порядок расположения основных групп лекарственных препаратов в тематическом указателе соответствует в целом той последовательности, в которой приведены эти группы в информационных страницах фирм. В тематическом указателе на первом месте приведено международное (или его заменяющее) наименование, за которым следует торговое название препарата или, при наличии нескольких аналогичных препаратов, несколько торговых названий, которые расположены по алфавиту в виде вертикальной колонки. Практически важной особенностью классификации является указание форм выпуска каждого препарата. Лекарственные формы для наружного и местного применения представлены отдельно, что учитывает практические запросы гинекологов, офтальмологов, отоларингологов, дерматологов.

**4. Предметные указатели (русский и латинский),** в которых представленные в справочнике препараты размещены в алфавитном порядке с указанием номеров страниц.



---

Большой объем информации и сжатые сроки работы над справочником, возможно приведут к наличию в тексте некоторых неточностей, за что издатели приносят свои извинения.

Вместе с тем мы заранее благодарим тех наших читателей, которые найдут возможность и время в письменной форме выразить свои замечания и предложения. Они непременно будут тщательно проанализированы и учтены при подготовке следующего издания справочника.

И в заключение, издатели считают своим приятным долгом искренне поблагодарить Алексева И.В., Бабаева А.Л., Грехова А.А., Домбровскую А.Н., Маградзе А.Н., Манешину О.Р., Марин Т.В., Шагако Е.В., Шагако А.В. за большую помощь в подготовке материалов справочника.

Издатели выражают глубокую признательность заведующему кафедрой клинической фармакологии ММА им.И.М.Сеченова профессору Владимиру Григорьевичу Кукесу за консультативную помощь и поддержку, оказанную в ходе работы над справочником.

**АстраФармСервис**

# ИНФОРМАЦИОННЫЕ СТРАНИЦЫ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ФИРМ

## Список фармацевтических фирм

АЙ-СИ-АЙ • Великобритания  
АЛБАНА • Германия  
АЛКАЛОИД • Македония  
АПДЖОН • США  
АПТЕКС • Канада  
АРЕС СЕРОНО • Швейцария  
АРЦНЕЙМИТТЕЛЬВЕРК • Германия  
АСТРА • Швеция  
БАЙЕР • Германия  
БЕРИНГЕР ИНГЕЛЬХАЙМ • Германия  
БЕРИНГЕР МАНГЕЙМ • Австрия  
БЕРЛИН-ХЕМИ • Германия  
БИК ГУЛЬДЕН • Германия  
БИОГАЛЕНИК • Франция  
БОСНАЛИЕК • Босния и Герцеговина  
БОФУР-ИПСЕН • Франция  
БРИСТОЛ-МАЙЕРС СКВИББ • Великобритания  
ВАЕТ-ГРУПП • Германия  
ВЕЙМЕР ФАРМА • Германия  
ВИТАС КОРПОРЕЙШН • США  
ВЭЛКОМ ФАУНДЕЙШН • Великобритания  
ICN ГАЛЕНИКА • Югославия  
ГЕНРИХ МАК НАСЛ. • Германия  
ГЕДЕКЕ/ПАРКЕ-ДЭЙВИС • Германия  
ГЛАКСО • Великобритания  
ГРЮНЕНТАЛЬ • Германия  
Д-р РЕДДИ'с ЛАБОРАТОРИС • Индия  
ЗАЛУТАС ФАЛЬБЕРГ-ЛИСТ • Германия  
ГЕКСАЛ ФАРМА • Германия  
ЗДРАВЛЕ • Югославия  
ЗОРКА ФАРМА • Югославия  
ИСКРА ИНДУСТРИ КО. • Япония  
ЙЕНАФАРМ • Германия  
КАБИ ФАРМАЦИЯ • Швеция  
КАДИЛА • Индия  
КВЕСТ • Великобритания  
КНОЛЬ • Германия  
КРКА • Словения  
ЛЕЙРАС • Финляндия  
ЛЕК • Словения  
ЛУИТПОЛЬД ФАРМА • Германия  
ЛЮДВИГ МЕРКЛЕ • Австрия  
МАДАУС • Германия  
МЕДИМПЕКС • Венгерская республика  
МЕНОН • Индия  
МЕРК ШАРП и ДОУМ • США  
НОВО НОРДИСК • Дания  
ОРГАНОН ИНТЕРНЭШНЛ • Нидерланды

ОРИОН ФАРМАЦЕВТИКА • Финляндия  
ПЕЯ ХЕМИ Б.В. • Нидерланды  
ПЛИВА • Хорватия  
ПОЛЬФА • Польша  
ПФАЙЗЕР • США  
ПЬЕР ФАБР • Франция  
РОН-ПУЛЕНК РОРЕР • США-Франция  
САНДОЗ • Швейцария  
САНОФИ-ХИНОИН-ФАРМА • Франция  
САН ФАРМАСЬЮТИКАЛ • Индия  
СЕРВЬЕ • Франция  
СИБА-ГЕЙТИ • Швейцария  
СИКОМЕД • Румыния  
СИЛАГ • Германия  
СИНТЕКС • Швейцария  
СИФАР • Турция  
СЛОВАКОФАРМА • Словакия  
СОЛКО БАЗЕЛЬ • Швейцария  
СТЕРЛИНГ-ХЕЛС • Великобритания  
ТОРРЕНТ • Индия  
ФАРМА ГАРАНТ • Германия  
ФАРМАКОС • Югославия  
ГАЛЕНИКА ХОЛДИНГ • Югославия  
ФАРМАХИМ • Болгария  
ФАРМИТАЛИЯ КАРЛО ЭРБА • Италия  
ФАРМОС • Финляндия  
ФРЕЗЕНИУС • Германия  
Ф.ХОФМАН-ЛЯ РОШ • Швейцария  
ХАФСЛУНД НИКОМЕД • Австрия  
ХЕМАПОЛ • Чехия  
ХЕМОФАРМ • Югославия  
ХЕННИНГ БЕРЛИН • Германия  
ХЕХСТ • Германия  
ШАРМА ОВЕРСИЗ • Индия  
АГАНАЛ ТРАЙДЕРС • Индия  
ВЭЙВ ИНТЕРНЕЙШНЛ • Индия  
ПРОМЕД ЭКСПОРТС • Индия  
ШВАРЦ ФАРМА • Германия  
ШЕРИНГ • Германия  
ШЕРИНГ ПЛАУ • США  
ЭБЕВЕ • Австрия  
ЭГИС • Венгерская республика  
ЭДЗАДЖИБАШИ • Турция  
ЭКО-МЕД-ПОЛЛ • Австрия  
ЭЛИ ЛИЛЛИ • США  
Ю.С.Б. • Бельгия  
ЯНССЕН ФАРМАЦЕВТИКА • Бельгия

**ICI Pharma**  
Олдерли Парк  
Маккелсфилд  
Чешир, Англия

Представительство в Москве  
113054, Большой Строченовский  
переулок 22/25  
Телефоны: (095) 230-61-11, 230-61-19  
Телекс: 413 241 ICIMO SU



### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>кардиоселективные блокаторы бета-адренергических рецепторов</i>				
Тенормин/Tenormin	атенолол	таблетки	00882	525
<i>некардиоселективные блокаторы бета-адренергических рецепторов</i>				
Индерал/Inderal	пропранолол	таблетки	00142	297
<i>гипотензивные препараты</i>				
Теноретик/Tenoretic	комб. препарат	таблетки	ПР	524
<i>Средства для наркоза</i>				
Диприван/Diprivan	пропофол	эмульсия для инъекций	ПР	275
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения в комбинации с амикогликозидным антибиотиком</i>				
Синалар Н/Sinalar N	комб. препарат	мазь	00139	498
<i>в комбинации с противогрибковым препаратом</i>				
Синалар К/Sinalar C	комб. препарат	мазь	00139	497
<i>Гормонально активные противоопухолевые препараты</i>				
<i>антиэстрогенные препараты</i>				
Нолвадекс/Nolvadex	тамоксифен	таблетки	00774	416
<i>ингибиторы лютеинизирующего гормона</i>				
Золадекс/Zoladex	гозерелин	стерильные депо с шприцевым аппликатором	ПР	287
<i>Антисептические препараты для наружного применения</i>				
Гибискраб/Hibiskrub	хлоргексидин	раствор	002692	240

**ФИРМА «АЛБАНА» ГЕРМАНИЯ**  
**ИМПОРТ – ЭКСПОРТ**



**ALBANA Import - Export GmbH & Co. Handels-KG**  
Soester Strabe 10 • 1000 Berlin 45  
Telefon: 030-712 40 80, 030-712 10 80 • Telex: 185 913 aixx d  
Telefax: 030-712 10 30

**АЛБАНА импорт-экспорт ГмбХ & Ко. Хандельс-КГ**  
Представительство в Москве: 123007, 3-й Хорошевский пр. 3/1  
Телефоны: 941-22-31, 941-01-92, 941-25-54, 941-21-82 •  
Телекс: 413 794 aixx su • Телефакс: 941-28-18

Если Вы нуждаетесь в получении по самым конкурентоспособным ценам и в сжатые сроки новейших эффективных фармацевтических препаратов, производимых в различных странах, то обращайтесь к нам, и мы сделаем все, чтобы удовлетворить Ваши потребности.

Свидетельством тому служит наш длительный опыт работы в бывшем Советском Союзе, повседневная успешная работа в Российской Федерации и странах СНГ в настоящее время.

АЛБАНА использует все современные способы торговли и платежей: коммерческие, бартерные, компенсационные сделки, использование государственных, банковских и фирменных кредитов.

АЛБАНА всегда готова оказать Вам содействие в выборе новейшего медицинского и лабораторного оборудования, хирургического инструментария. Многие специализированные медицинские институты, диагностические центры, больницы, поликлиники оснащены современным оборудованием, поставленным фирмой АЛБАНА. Все это оборудование имеет новейшую электронику.

АЛБАНА также готова поставить Вам современное технологическое оборудование для организации производства медикаментов и медицинского оборудования, внедрить ноу-хау, принять участие в создании совместных предприятий.

Однако деятельность АЛБАНЫ не ограничивается только вышеперечисленными операциями. АЛБАНА занимается импортом и экспортом сырьевых товаров: черных и цветных металлов, стали и стальных заготовок, металлических конструкций, арматурной и конструкционной стали, чугуна, металлолома, включая цветные металлы, удобрений и многих других товаров. Экспортирует машины и оборудование, продовольствие, специализированный транспорт, включая большегрузные автомашины, пассажирские и туристические автобусы.

АЛБАНА занимается вопросами инвестирования наиболее передовых отраслей промышленности, предоставлением услуг / лизинг / и др.

Подтверждением вышеизложенному служит успешная деятельность созданных совместных с Россией предприятий "Алмекс" - Берлин / Медэкспорт - АЛБАНА / с оборотом 900 миллионов немецких марок, "Весфарм" и "Росфарма Гарант".

Успешно работают консигнационные склады.

Для расширения своей деятельности фирма АЛБАНА имеет помимо Москвы отделения в Мурманске, Минске, Одессе и Ижевске. В ближайшее время ожидается открытие отделений фирмы в других городах.

Опытный персонал фирмы, менеджмент - залог успеха фирмы АЛБАНА.

Надеемся, что Вы будете нашими партнерами на благо развития наших взаимоотношений.

# А/О « АЛКАЛОИД » РЕСПУБЛИКА МАКЕДОНИЯ

Фармацевтичко-химическо-косметическа промышленность

г.Скопье, Республика Македония Представительство в Москве  
 Телефон: (091) 611-533 123242, ул.Конюшковская 28, кв. 7  
 Телефакс: (091) 264-855 Телефоны: (095) 253-93-95, 253-93-96  
 Телекс: 51104, 51440 АЛКАИД Ю 253-93-97  
 Телефакс: 253-93-94



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. II-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>Блокаторы медленных кальциевых каналов</i>				
Алдизем/Aldizem	дилтиазем	таблетки 60мг таблетки 90мг	01999 002446	149
Верапамил/Verapamil	верапамил	драже	ПР	220
Нифадил/Nifadil	нифедипин	таблетки	ПР	413
<i>ингибиторы ангиотензинконвертирующего фермента</i>				
Алкадил/Alkadil	каптоприл	таблетки	ПР	150
<i>Препараты, улучшающие мозговое кровообращение</i>				
Инстенон/Instenon	комб. препарат	драже р-р д/инъекций	00393	300
Цинедил/Cinedil	циннаризин	таблетки	ПР	602
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию и ангиопротекторы</i>				
Персадил/Persadil	дипиридамол	драже	ПР	443
<i>Препараты, регулирующие липидный обмен</i>				
Липомал/Lipomal	пробукол	таблетки	002655	360
<i>Психотропные препараты</i>				
<i>транквилизаторы</i>				
Лексиллум/Lexilium	бромазепам	таблетки	01149	353
<i>антидепрессанты</i>				
Синекван/Sinequan	доксепин	капсулы	00453	499
<i>нейролептики</i>				
Топрал/Topral	сультоприд	таблетки р-р д/инъекций	00998	538
Тридал/Tridal	тиаприд	таблетки р-р д/инъекций	002324	546
Эглонил/Eglonil	сульпирид	капсулы таблетки сироп	00455	608
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Ремоксикам/Remoxicam	пироксикам	капсулы	002604	476

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Анальгин/Analgin	метамизол	таблетки	002152	166
Кафетин/Cafetin	комб. препарат	таблетки	002603	321
<i>Антибиотики</i>				
Бонцефин/Boncefim	цефокситин	пор. д/инъекций	01147	205
Рондомицин/Rondomicin	метациклин	капсулы	00225	483
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Улькодин/Ulcodin	ранитидин	таблетки	002605	555
Фамосан/Famosan	фамотидин	таблетки	002504	562
<i>селективные М-холиноблокаторы</i>				
Гастрозем/Gastrozem	пирензепин	таблетки	002469	229
<i>регуляторы моторной функции ЖКТ</i>				
Бимарал/Bimaral	бромоприд	капсулы р-р д/инъекций	01944	202
Реглан/Reglan	метоклопрамид	рект.свечи д/взрослых рект.свечи д/детей капли таблетки р-р д/инъекций сироп	ПР ПР 00080	474
<i>препараты, применяемые при печеночной недостаточности</i>				
Орницетил/Ornicetil	альфакетоглютарат орнитин	пор. д/инфузий	00454	429
<i>Диуретики</i>				
Фуросемид/Furosemid	фуросемид	таблетки	ПР	580
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
Ультралан/Ultralan	флюоокртолон	мазь крем	00081	556
Ультрапрокт/Ultraproct	комб. препарат	мазь рект. свечи	00318	556
<i>Препараты железа</i>				
Хеферол/Heferol	Fe <sup>++</sup> фумарат	капсулы	ПР	581
<i>Препараты, активизирующие обмен веществ в тканях</i>				
Солкосерил/Solcoseryl	безбелковый гемодиализат из крови телят	мазь,гель р-р д/инъекций гель для глаз	00295 002325 002447	505
<i>Антисептические препараты для местного применения</i>				
Бетадине/Betadine	повидон йод	10% р-р для дезинфекции 7.5% р-р д/очистки и дезинфекции кожи р-р для полоскания рта и горла вагитории	01239 01239 002770 01943	198
<i>Фотосенсибилизирующие препараты</i>				
Ламадин/Lamadin	метоксален	таблетки	002075	347

The UPJOHN COMPANY  
East Europe Region  
Rue de Geneve, 10  
1140 Brussels, Belgium  
Phone: 32 2 727 04 11  
Тlx: 62501 UPJOHN B  
Fax: 32 2 244 05 52

Представительство в Москве  
103375, Газетный пер. 17/9  
Телефон: (095) 956-98-00  
Телефакс: 956-98-01

**Upjohn**

### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
Сердечно-сосудистые препараты				
вазодилаторы				
Лонитен/Loniten	миноксидил	таблетки	01106	364
простагландин E <sub>1</sub>				
Простин ВР/Prostin VR	алпростадил	р-р д/инфузий	02431	467
Препараты, корректирующие липидный обмен				
Холестид/Colestid	холестипол	гранулы	ПР	585
		таблетки	ПР	
Психотропные препараты				
Ксанакс/Xanax	алпразолам	таблетки	01514	343
Хальцион/Halcion	триаолом	таблетки	01515	580
Нестероидные противовоспалительные средства				
Мотрин/Motrin	ибупрофен	таблетки	002611	394
Ансаид/Ansaid	фторбипрофен	таблетки	ПР	170
Антимикробные препараты				
Далацин Ц/Dalacin C	клиндамицина гидрохлорид	капсулы	002316	255
		ароматизированные гранулы	002316	255
	клиндамицина фосфат	р-р д/инъекций	00678	254
			01855	
Линкоцин/Lincocin	линкомицин	вагинальный крем	ПР	255
		капсулы	00087	360
		р-р д/инъекций	00087	
			01602	
Тробицин/Trobicin	спектиномицин	пор. д/инъекций	00296	551
Антидиарейные препараты				
Каопектат/Kaopectat	аттапульгит	таблетки	ПР	316
		суспензия	ПР	

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Толиназе/Tolinase	толазамид	таблетки	002547	537
<i>Глюкокортикоиды</i>				
Депо-Медрол/Depo-Medrol	метилпреднизолона ацетат	суспензия для инъекций	00274	261
Медрол/Medrol	метилпреднизолон	таблетки	002318	372
Солю-Кортреф/Solu-Cortef	гидрокортизона натрия сукцинат	порошок для инъекций	00771	508
Солю-Медрол/Solu-Medrol	метилпреднизолона натрия сукцинат	пор. д/инъекций	00861	508
<i>Прогестагены</i>				
Провера/Provera	медоксипрогестерона ацетат	таблетки 5 и 10 мг гранулы	00869 ПР	462
Депо-Провера/Depo-Provera	медоксипрогестерона ацетат	сусп. д/инъекций флаконы по 150 мг	ПР	262
<i>Препараты, повышающие тонус и сократительную активность миометрии</i>				
<i>препараты простагландина F<sub>2</sub> альфа</i>				
Простин F2-альфа/Prostin F2-alfa	динопрост	раствор для инъекций	00381	468
<i>препараты простагландина E<sub>2</sub></i>				
Простин E2/Prostin E2	динопростон	таблетки	00860	468
Препидил гель/Prepidil gel	динопростон	гель	ПР	461
<i>Поливитаминные</i>				
Юникап Ю/Unicap Jr		таблетки	002155	624
<i>Поливитаминные с микроэлементами</i>				
Юникап М/Unicap M		таблетки	002153	624
Юникап Т/Unicap T		таблетки	002154	624
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
<i>химиотерапевтические</i>				
Винкристин/Vincristine	винкристин	р-р д/инъекций	ПР	222
Цитозар/Cytosar	цитарабин	пор. д/инъекций 100 мг	00273	606
		500 и 1000 мг	02065	606
<i>гормонально-активные</i>				
Провера/Provera	медоксипрогестерона ацетат	таблетки 100 мг гранулы	00869 ПР	462
Депо-Провера/Depo-Provera	медоксипрогестерона ацетат	суспензия для инъекций флаконы по 500 и 1000 мг	01427	262
<i>Препараты, применяемые для лечения алопеции</i>				
Ригейн/Regaine	миноксидил	раствор	01849	479



**APOTEX INC.**

Canada's Healthcare Company  
Head office  
150 Signet Drive,  
Weston, Ont. M9L 1T9  
Tel.: (416) 749-9300

**Представительство в России**

103009 Москва, Столешников пер. 8  
Московское представительство Канадской фирмы  
"SUN VENTURES INTERNATIONAL Ltd"  
Телефоны: (095) 229-53-89, 229-85-40  
146-96-12  
Телефакс: 292-30-27



**Представительство на Украине:**

252021 Киев, ул. Эжена Потье 14 • Телефон: (044) 446-42-98

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Апо-Атенол/ Аро- Atenol	атенолол	таблетки	002935	172
Апо-Капто/ Аро- Capto	каптоприл	таблетки	002713	172
Апо-Дилтиаз/ Аро- Diltiaz	дилтиазем	таблетки	002711	172
Апо-Тимол/ Аро- Timol	тимолол	таблетки	002939	173
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию и ангиопротекторы</i>				
Апо-Дипиридамо/ Аро- Dipyridamol	дипиридамо	таблетки	002712	172
<i>Психотропные препараты</i>				
Апо-Амитриптилин/ Аро- Amitriptylin	амитриптилин	таблетки	002916	172
Апо-Диазепам/ Аро- Diazepam	дiazepam	таблетки	002917	172
Апо-Лоразепам/ Аро- Lorazepam	лоразепам	таблетки	002918	172
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Апо-Аса/ Аро- Asa	ацетилсалициловая к-та	таблетки	002754	172
Апо-Дикло/ Аро- Diclo	диклофенак натрия	таблетки	ПР	172
Апо-Ибупрофен/ Аро- Ibuprofen	ибупрофен	таблетки	002755	172
Апо-Напроксен/ Аро- Naproxen	напроксен	таблетки	002756	172
Апо-Пироксикам/ Аро- Piroxicam	пироксикам	капсулы	ПР	173
<i>Антибиотики</i>				
Апо-Цефалекс/ Аро- Cephalax	цефалексин	таблетки	РМП	173
<i>Диуретики</i>				
Апо-Фуросемид/ Аро- Furosemid	фуросемид	таблетки	002937	173
Апо-Гидро/ Аро- Hydro	гидрохлортиазид	таблетки	ПР	172
<i>Препараты для местного применения в офтальмологии</i>				
Апо-Тимоп/ Аро- Timop	тимолол малеат	глазные капли	ПР	173



**ARES SERVICES S.A.**  
 15 bis, Chemin des Mines  
 1202 Geneva  
 Switzerland  
 Tel.: 41/22/738-80-00  
 Fax: 41/22/739-33-20

Представительство в Москве  
 107066, Спартаковская ул., 6<sup>я</sup>  
 Телефоны: (095) 261-15-42, 261-78-69  
 Телефакс: (095) 261-05-74

### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>Гормоны гипофиза и препараты, влияющие на его функции</i>				
<i>Гонадотропины</i>				
<i>фолликулостимулирующий гормон</i>				
Метродин/Metrodin	урофоллитропин	порошок для инъекций	002095	382
<i>Метродин высокоочищенный/урофоллитропин</i>				
Метродин HP	урофоллитропин	порошок для инъекций	ПР	382
<i>менопаузальный человеческий гонадотропин фолликулостимулирующий + лютеинизирующий гормоны (1:1)</i>				
Нео-Пергонал/Neo-Pergonal	менотропин	порошок для инъекций	00181	403
<i>фолликулостимулирующий + лютеинизирующий гормоны (2:1)</i>				
Пергогрин/Pergogreen	менотропин	порошок для инъекций	ПР	442
<i>хорионический человеческий гонадотропин</i>				
Профазин/Profasi	хориотропин	порошок для инъекций	01864	469
<i>Гормон роста и препараты влияющие на его секрецию</i>				
<i>гормон роста человеческого рекомбинантный, полученный при помощи клеток млекопитающих</i>				
Сайзен/Saizen	соматотропин	порошок для инъекций	РМП	485
<i>релизинг-фактор гормона роста</i>				
Гереп/Gerref	соматолиберин	порошок для инъекций	ПР	240
<i>ингибитор секреции гормона роста и других гормонов</i>				
Стиламин/Stilamin	соматостатин	порошок для инъекций	01258	513
<i>Антиэстрогенные препараты</i>				
Серофен/Serophene	кломифена цитрат	таблетки	002096	495
<i>Фибринолитические препараты</i>				
Укидан/Ukidan	урокиназа	порошок для инъекций	00883	554

# ARZNEIMITTELWERK Dresden GmbH

Meissner Strasse 35, PF 89/90, O-8122 Radebeul, BRD (ФРГ)  
 Telefon: +49-351-7930, Fax: +49-351-793-2100, Telex: 25117 awd dd



# GERMED Handelsgesellschaft mbH

Bruno-Taut-Strasse 4, O-1185 Berlin, BRD  
 Telefon: +49-30-674-2638, Fax: +49-30-674-2225, Telex: 112522



**Представительство Гермед в  
 Москве**  
 Ленинский пр. 95А  
 117313 Москва  
 Телефон: (095) 132-44-00  
 Телекс: 415500 hage SU  
 Телефакс: 936-26-38

**Представительство Гермед в  
 Минске**  
 ул. Карла Маркса, 16  
 220050 Минск  
 Телефоны: (0172) 27-49-12, 27-  
 53-03  
 Телефакс: 27-38-91

**Представительство Гермед в  
 Киеве**  
 ул. Командарма Каменева 4А  
 252195 Киев  
 Телефон: (044) 296-18-67  
 Телефакс: 296-18-42

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i><b>Сердечно-сосудистые препараты</b></i>				
<i>сердечные гликозиды и иотропные средства</i>				
Диланацин/Dilapacin	дигоксин	таблетки	01768	272
Допамин AWD/Dopamin AWD	допамин	р-р д/инъекций	002140	282
<i>антиаритмические препараты</i>				
Боннекор/Bonnescor	тиразизин	р-р д/инъекций	01869	205
Боннекор 50/Bonnescor 50	тиразизин	таблетки 50 мг	01869	205
Боннекор 100/Bonnescor 100	тиразизин	таблетки 100 мг	ПП	205
<i>блокаторы бета-адренергических рецепторов</i>				
Корданум/Cordanum	талинолол	р-р д/инъекций	00429	339
Корданум 50/Cordanum 50	талинолол	драже	00429	339
Обсидан/Obsidan	пропранолол	р-р д/инъекций	00646	421
<i>блокаторы медленных кальцевых каналов</i>				
Коринфар/Corinfar	нифедипин	драже 10 мг	002854	340
Коринфар ретард/Corinfar retard	нифедипин	драже 20 мг	ПП	340
<i>антигипертензивные препараты</i>				
Адверзутен 1/Adversuten 1	празозин	таблетки 1 мг	01342	143
Адверзутен 5/Adversuten 5	празозин	таблетки 5 мг	01342	143
<i>стимуляторы центральных альфа-адренергических рецепторов</i>				
Гемитон/Haemiton	клонидин	р-р д/инъекций	00795	232
Гемитон 0,075/Haemiton 0,075	клонидин	таблетки 0,075 мг	ПП	232
Гемитон 0,3/Haemiton 0,3	клонидин	таблетки 0,3 мг	ПП	232
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию</i>				
Курантил/Curanty	дипиридамол	таблетки	00191	346
Ралофект/Ralofekt	пентоксифиллин	р-р д/инъекций	002436	471
<i>Средства для наркоза и снотворные</i>				
Раденаркон/Radenarcon	этомидат	р-р д/инъекций	01421	471

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Пер. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>Психотропные средства</i>				
<i>нейролептические средства</i>				
Алемоксан/Aleмохан	клозапин	таблетки	01671	149
<i>транквилизаторы</i>				
Кассадан 0,25/Cassadan 0,25	алпразолам	таблетки 0,25 мг	002851	320
Кассадан 0,50/Cassadan 0,50	алпразолам	таблетки 0,50 мг	002851	320
<i>антидепрессанты</i>				
Герфонал/Herphonal	тримипрамин	драже	00947	240
Гидифен/Hydiphen	кломипрамин	драже	00947	241
Петилил/Petylul	дезипрамин	р-р д/инъекций	00715	444
		драже		
		р-р д/инъекций		
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Антелепсин 0,25/Antelepsin 0,25	клоназепам	таблетки 0,25 мг	00762	170
Антелепсин 1/Antelepsin 1	клоназепам	таблетки 1,0 мг	00676	170
Конвульсофин/Convulsofin	вальпроат кальция	таблетки	01231	338
Финлепсин/Finlepsin	карбамазепин	таблетки 200 мг	00519	570
Финлепсин 200 ретард/ Finlepsin 200 retard	карбамазепин	таблетки 200 мг	002853	570
Финлепсин 400 ретард/ Finlepsin 400 retard	карбамазепин	таблетки 400 мг	002853	570
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Реводина 25/Rewodina 25	диклофенак натрия	драже 25 мг	01422	473
Реводина ретард/Rewodina retard	диклофенак натрия	драже 100 мг	002852	473
<i>Ингибиторы холинэстеразы</i>				
Калимин 60/Kalymín 60	пиридостигмина бромид	драже	00190	314
Калимин форте/Kalymín forte	пиридостигмина бромид	р-р д/инъекций	00190	314
<i>Регуляторы моторной функции ЖКТ</i>				
Церукал/Cerucal	метоклопрамид	таблетки	00407	592
		р-р д/инъекций		
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Контраспазмин/Contraspasmin	кленбутерол	таблетки	01424	338
<i>Диуретики</i>				
Триампур композитум/ Triampur compositum	комб. препарат	таблетки	00460	544
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Манинил 5/Maninil 5	глибенкламид	таблетки	00505	369
<i>Ингибиторы протеолиза</i>				
Контрикал 10.000/Contrykal 10.000	апротинин	р-р д/инфузий	00124	338
<i>Фибринолитики</i>				
Авелизин 100.000 IE/ Awelysin 100.000 IE	стрептокиназа	пор. д/инфузий флаконы 100.000 IE	002850	143
Авелизин 250.000 IE/ Awelysin 250.000 IE	стрептокиназа	пор. д/инфузий флаконы 250.000 IE	002850	143
Авелизин 750.000 IE/ Awelysin 750.000 IE	стрептокиназа	пор. д/инфузий флаконы 750.000 IE	ПР	143
Авелизин 1.500.000 IE/ Awelysin 1.500.000 IE	стрептокиназа	пор. д/инфузий флаконы 1.500.000 IE	ПР	143
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Митоксантрон AWD 10/ Mitoxantron AWD 10	митоксантрон	пор. д/инъекций флаконы 10 мг	ПР	392
Митоксантрон AWD 25/ Mitoxantron AWD 25	митоксантрон	пор. д/инъекций флаконы 25 мг	ПР	392
<i>Препараты, применяемые при остеопорозе</i>				
Кореберон/Koreberon	фторид натрия	таблетки	01229	340

# ФИРМА «АСТРА» ШВЕЦИЯ

## Astra Export & Trading AB

S-151 85 Sodertälje, Sweden  
Tel: +46 8 55 32 60 00  
Fax: +46 8 55 32 90 90

## Представительство в Москве

129090, Краснопресненская наб.12  
офис 903  
Телефоны: (095) 253-29-80, 253-29-81  
Телекс: 413 921  
Телефакс: 253-90-68

# ASTRA

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Беталок/Betaloc	метопролол	таблетки р-р д/инъекций	002751	199
Беталок Дурулес/Betaloc Durules	метопролол	таблетки	ПР	199
Беталок ЗОК/Betaloc ZOK	метопролол	таблетки	ПР	199
Кинидин Дурулес/Kinidin Durules	хинидин	таблетки	002129	325
Плендил/Plendil	фелодипин	таблетки	002752	454
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Геминеврин/Heminevrin	хлорметиазол	капсулы сироп пор. д/инфузий	00868	232
<i>Местные анестетики</i>				
Ксилокаин/Xylocaine	лидокаин	р-р д/инъекций	ПР	344
Ксилокаин хэви/Xylocaine heavy	лидокаин	р-р д/инъекций	ПР	345
Ксилокаин желе/Xylocaine jelly	лидокаин	желе в тубиках	ПР	344
Ксилокаин вязкий/Xylocaine viscous	лидокаин	вязкий раствор	ПР	344
Ксилокаин мазь/Xylocaine ointment	лидокаин	мазь в тубиках	ПР	345
Цитанест Октапрессин/Citanest Octapressin	комб. препарат	р-р д/инъекций	ПР	605
<i>Антибиотики</i>				
Пенглоб/Penglobe	бакампидиллин	таблетки	002440	440
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Лосек/Losec	омепразол	капсулы р-р д/инъекций	ПР	366
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Бриканил/Bricanyl	тербуталин	таблетки р-р д/инъекций р-р д/ингаляций сироп	00427	206
Бриканил Дурулес/Bricanyl Durules	тербуталин	таблетки	ПР	207
Бриканил Инхалер/Bricanyl Inhaler	тербуталин	ингалятор	ПР	207
Бриканил Турбохалер/Bricanyl Turbuhaler	тербуталин	турбохалер	ПР	207
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Пульмикорт/Pulmicort	будесонид	ингалятор	002743	470
Пульмикорт турбохалер/Pulmicort turbuhaler	будесонид	турбохалер	ПР	470

### Bayer AG

Business Group Pharma • Sales Department Region 5  
 Eastern Europe • D-5090 Leverkusen, Bayerwerk  
 Phone: (02 14) 30 39 23 • Telex: 85 103-251 by d  
 Fax: (02 14) 30 6 63 28

### Представительство в Москве

117846, ул. Вавилова 69, 3 этаж, бюро 323/325  
 Телефоны: (095) 134-20-14, 134-50-21  
 Телекс: 411786 MERTA  
 Телефакс: (095) 134-20-14

### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Адалат/Adalat	нифедипин	капсулы	00510	143
		р-р д/инъекций	01805	143
Байпресс/Baypress	нитрендипин	таблетки	01689	187
Нимотоп/Nimotop	нимодипин	таблетки	01877	408
Нимотоп S/Nimotop S	нимодипин	р-р д/инфузий	01877	408
Сискор/Syscor	низолдипин	таблетки	002194	502
<i>Антиагреганты</i>				
Колфарит/Colfarit	ацетилсалициловая к-та	капсулы	01475	336
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Алка-Зельцер/Alka-Seltzer	комб. препарат	таблетки	00603	150
Аспизол/Aspisol	ацетилсалициловая к-та	пор. д/инъекций	01876	177
Аспирин 100/Aspirin 100	ацетилсалициловая к-та	таблетки	02025	178
Аспирин C/Aspirin C	комб. препарат	растворимые табл.	02026	178
<i>Антибиотики</i>				
Байпен/Baypen	мезлоцил	пор. д/инъекций	01398	187
Секуропен/Securopen	азлоциллин	пор. д/инъекций	01399	492
Ципробай/Ciprobay	ципрофлоксацин	таблетки	01674	603
		р-р д/инфузий		
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Канестен/Canesten	клотримазол	мазь	00425	316
		раствор		
		вагин. таблетки		
		крем		
		раствор	01463	386
Микоспор/Mycospor	бифоназол			
<i>Антигельминтные препараты</i>				
Билтрицид/Biltricid	празиквантел	таблетки	01113	202
<i>Антигистаминные препараты</i>				
Омерил/Omeril	мебгидролин	драже	01806	426
		суспензия		
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Глюкобай/Glucobay	акарбоза	таблетки	ПР	250
<i>Ингибитор протеолитических ферментов</i>				
Трасилол/Trasylol	апротинин	р-р д/инфузий	01909	543
<i>Разогревающие и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Реймон гель/Rheumon gel	этофеномат	гель	01120	475

Представительство в Москве

123007, 3-й Хорошевский пр. 3/1

Телефоны: (095) 941-11-16, 941-29-93, 941-35-21, 941-36-97

Телекс: 413 828 bimos su • Телефакс: (095) 941-11-00

**Boehringer  
Ingelheim**



**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>антиаритмиче</i>				
Итроп/Itrop	ипратропия бромид	таблетки р-р для инъекций	01862	311
Мекситил/Mexitil	мексилетин	капсулы р-р для инъекций	00735	374
Мекситил-депо/Mexitil depot	мексилетин	депо-капсулы	01863	374
<i>гипотензивные</i>				
Катапресан/Catapresan	клонидин	таблетки	00168	320
Катапресан ТТС/ Catapresan TTS	клонидин	трансдермальная система	ПР	320
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию</i>				
Персантин/Persantin	дипиридамо	драже	ПР	443
Персантин депо/Persantin depot	дипиридамо	капсулы 150 мг		443
<i>Снотворные препараты</i>				
Лендормин/Lendormin	бротизолам	драже	ПР	353
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Томапирин/Tomapyrin	комб. препарат	таблетки	ПР	537
Томапирин С/Tomapyrin C	комб. препарат	"шипучие" таблетки	ПР	538
<i>Симпто- и адреномиметики</i>				
Эффортил/Effortil	этилэфрин	таблетки, капли р-р д/инъекций	ПР	623
Эффортил депо/Effortil depot	этилэфрин	капсулы	ПР	623
<i>Стимуляторы бета-адренергических рецепторов</i>				
Алупент/Alupent	орципреналин	таблетки р-р д/инъекций	00169	153
<i>Спазмолитические препараты разных групп</i>				
Бускопан/Buscofan	гиосцинбутилбромид	таблетки, суспензия р-р д/инъекций рект. свечи	ПР	211
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>селективные М-холиноблокаторы</i>				
Гастроцепин/Gastrozepin	пирензепин	таблетки пор. д/инъекций	01002	230
<i>слабительные</i>				
Гутталакс/Guttalax	комб. препарат	раствор	00160	253
Дульколакс/Dulkolax	бисакодил	драже, рект. свечи	ПР	283
<i>Бронхолитические и антиаллергические препараты</i>				
Алупент/Alupent	орципреналин	таблетки дозир. аэрозоль р-р д/ингаляций	00169 00169	153 153
Атровент/Atrovent	ипратропия бромид	дозир. аэрозоль р-р д/ингаляций капс. д/ингаляций	00943	182
Беродуал/Berodual	комб. препарат	дозир. аэрозоль р-р д/ингаляций	002018 01104	182 196
Беродуал форте/Berodual forte	комб. препарат	р-р д/ингаляций дозир. аэрозоль	01860 ПР	196 196

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Беротек/Berotec	фенотерол	дозир.аэрозоль капс. д/ингаляций	01861 00317	198 198
Беротек 100/Berotec 100	фенотерол	дозир.аэрозоль	ПР	198
Дитек/Ditec	комб. препарат	дозир. аэрозоль	002092	277
Окситропия бромид/ Oxitropium bromide	окситропия бромид	дозир. аэрозоль	ПР	423
Спиропент/Spiropent	кленбутерол	таблетки, сироп	01270	512
Отхаркивающие препараты				
Бисольвон/Bisolvon	бромгексин	таблетки, сироп р-р д/инъекций р-р д/ингаляций	00308	204
Ласолван/Lasolvan	амброксол	таблетки, сироп р-р д/ингаляций	01166 01274 01273	349 349 349
Ингаляционные глюкокортикоиды для лечения бронхиальной астмы				
Ингакорт/Inhacort	флунизолид	дозир. аэрозоль со спейсером	ПР	297
Пероральные гипогликемизирующие препараты				
Глюренорм/Glurenorm	гликвидон	таблетки	01275	251
Метформин/Metformin	метформин	таблетки	ПР	384
Фибринолитики				
Актилизе/Actilise	человеческий рекомбинан- тный активатор плазминогена	пор. д/инъекций	01859	147
Препараты, снижающие тонус и сократительную активность миометрии				
Партусистен/Partusisten	фенотерол	таблетки р-р д/инъекций р-р д/инъекций	00700	438 438
Партусистен-интрапартал Partusisten intrapartal	фенотерол		ПР	
Витамины и их аналоги. Поливитамины				
Таксофит-витамин С/ Taxofit-Vitamin C	аскорбиновая к-та	"шипучие" таблетки	ПР	520
Таксофит-витамин С+Кальций/ Taxofit-Vitamin C+Ca	комб. препарат	"шипучие" таблетки	ПР	520
Таксофит поливитамины П/ Taxofit Polivitamins P	комб. препарат	капсулы	ПР	520
Поливитамины с микроэлементами				
Таксофит поливитамины П+ми- неральные эл-ты+микроэлементы/ Taxofit-Polivitamines P+minerals+microelements	комб. препарат	"шипучие" таблетки	ПР	520
Таксофит поливитамины П+ми- неральные эл-ты/ Taxofit-Polivitamines P+minerals	комб. препарат	форте капсулы	ПР	520
Иммунокорректоры				
Берофор/Berofor	альфа-2-интерферон	глазные капли	ПР	198
Имукин/Imukin	гамма-1-b-интерферон	р-р. д/инъекций	ПР	296
Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения при болезнях ЛОР-органов				
Декса риноспрей/ Dexa rhinospray	комб. препарат	назальный дозир. аэрозоль	ПР	257
Противоопухолевые препараты				
Берофор/Berofor	альфа-2-с интерферон	пор. д/инъекций	ПР	198
Препараты для профилактики и лечения дистресс синдрома новорожденных				
Альвеофакт/Alveofact	сурфактант	порошок	ПР	153
Мукосольван 1000/ Mucosolvan 1000	амброксол	р-р д/инфузий	ПР	395
Разогревающие и противовоспалительные препараты для местного применения				
Финалгон/Finalgon	комб. препарат	мазь	ПР	569

.....

Производитель: "Берингер Ингельхайм" - германская фармацевтическая фирма.

"Берингер Ингельхайм Фарма" (Вена, Австрия) - занимается медицинской информацией и маркетингом по изделиям Берингер Ингельхайм.



# ФИРМА «Берингер Мангейм» АВСТРИЯ

**Boehringer Mannheim GmbH**

Engelhorngasse 3, Postfach 140

A-1211 Wien

Tel.: (0222) 277 87

Telex: 131453 bm a

Telefax: (0222) 277 87 10, 277 87 11

Представительство в Москве

119285, Мячуринский проспект 6

Российский клинико-диагностический

центр, подъезд 17

Телефон: (095) 442-66-77



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Изомонат/Isomonat	изосорбит моновитрат	таблетки	002015	291
Ланитоп/Lanitop	метилдигоксин	таблетки р-р д/инъекций капли	002164	348
<i>Препараты, корректирующие липидный обмен</i>				
Безалип/Bezaliip	безафибрат	таблетки	002220	189
Безалип ретард/Bezaliip retard	безафибрат	таблетки	ПР	189
<i>Анальгетические препараты центрального действия</i>				
Темгезик/Temgesik	бупренорфин	таблетки сублингвальные р-р д/инъекций	ПР	523
<i>Диуретики</i>				
Альдактон/Aldactone	спиронолактон	драже капсулы р-р д/инъекций	002801	154
Альдактон-Сальтуцин/Aldactone-Saltucin	комб. препарат	драже капсулы	ПР	154
Унат/Unat	торасемид	таблетки р-р д/инъекций	ПР	557
<i>Препараты, влияющие на обмен мочевой кислоты</i>				
Урозин/Urozin	аллопуринол	таблетки	ПР	560
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Эуглюкон/Euglucoson	глибенкламид	таблетки	002139	622
<i>Препараты, стимулирующие гемопоэз</i>				
Рекормон/Rescormon	рекомбинатный человеческий эритропоэтин	р-р д/инъекций	002221	475
<i>Препараты, ингибирующие костную резорбцию</i>				
Лодронат/Lodronat	динатрисвый клодронат	капсулы	ПР	362
Лодронат-Концентрат/Lodronat-Konzentrat	динатриевый клодронат	р-р д/инъекций	ПР	362
<i>Антидоты и комплексобразователи</i>				
Дигиталис Антидот БМ/Digitalis-Antidot BM	антитоксин наперстянки	р-р д/инъекций	002802	268

# ФИРМА «БЕРЛИН-ХЕМИ» ГЕРМАНИЯ



## BERLIN-CHEMIE AG

Glienicker Weg 125-127 0-1199 Berlin  
 Telefon: 67 070  
 Telex: 302967 bche dd  
 Fax: 67 072 777

## Представительство в Москве

123007, 3-й Хорошевский пр. 3, 3 этаж  
 Телефоны: (095) 941-22-31 941-01-92  
 941-21-82  
 Телекс: 413-794  
 Телефакс: 941-28-18

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Reg. удост.Стр. П-8-242No.	
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>препараты, улучшающие обменные процессы в сердечной мышце</i>				
Аспарагинат калия и магния/ Берлин-Хеми/ K-Mg Asparaginat Berlin-Chemie	K <sup>+</sup> +Mg <sup>2+</sup> аспаргиновая к-та	р-р д/инъекций р-р д/инфузий	00763 00645	177 177
<i>ингибиторы конвертирующего фермента</i>				
Эналаприл 5 Берлин-Хеми/ Enalapril 5 Berlin-Chemie	эналаприл	таблетки	002867	611
<i>препараты, улучшающие микроциркуляцию</i>				
Курантил 25/ Cyranthyl 25	дипиридамо	драже	002395	346
Курантил 75/ Cyranthyl 75	дипиридамо	драже	002395	346
<i>Психотропные препараты</i>				
<i>транквилизаторы</i>				
Берлидорм 5/ Berlidorf 5	нитразепам	таблетки	002506	195
Берлидорм 10/ Berlidorf 10	нитразепам	таблетки	ПР	195
<i>нейролептики</i>				
Прометазин 5 Берлин-Хеми/ Promethazin 5 Berlin-Chemie	прометазин	сироп	ПР	464
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Диклофенак 50 Берлин-Хеми/ Diclofenac 50 Berlin-Chemie	диклофенак натрия	рект.свечи	002357	271
Диклофенак 75 Берлин-Хеми/ Diclofenac 75 Berlin-Chemie	диклофенак натрия	р-р д/инъекций	002899	271
Диклофенак 100 Берлин-Хеми/ Diclofenac 100 Berlin-Chemie	диклофенак натрия	ретард капсулы	002899	271
Индометацин 50 Берлин-Хеми/ Indometacin 50 Berlin-Chemie	индометацин	рект.свечи	002507	299
Индометацин 100 Берлин-Хеми/ Indometacin 100 Berlin-Chemie	индометацин	рект. свечи	002507	299
<i>Альгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Анальгин 500 Берлин-Хеми/ Analgin 500 Berlin-Chemie	метамизол	таблетки	ПР	167
Парацетамол 120 Берлин-Хеми/ Paracetamol 120 Berlin-Chemie	парацетамол	микстура	002028	437
Парацетамол 200 Берлин-Хеми/ Paracetamol 200 Berlin-Chemie	парацетамол	микстура	ПР	437
Парацетамол 250 Берлин-Хеми/ Paracetamol 250 Berlin-Chemie	парацетамол	рект. свечи	002286	437

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост.Стр. П-8-242№.	
Спасдолзин/Spasdolzin	метамизол	рект.свечи 200 рект. свечи 650	ПР ПР	512 512
<i>Наркотические анальгетики</i>				
Кодеина фосфат/ Codeinum phosphoricum	кодеин	таблетки	ПР	334
<i>Препараты, влияющие на обмен серотонина</i>				
Диваскан/Divaskan	ипразохран	таблетки	00571	267
<i>Антимикробные препараты антибиотики</i>				
Ампициллин 125 Берлин-Хеми/ Ampicillin 125 Berlin-Chemie	ампициллина тригидрат	гранулят	002242	165
Ампициллин 250 Берлин-Хеми/ Ampicillin 250 Berlin-Chemie	ампициллина тригидрат	гранулят	002242	165
Берлицетин 50/Berlicetin 50	хлорамфеникол	драже	ПР	195
Берлицетин 125/Berlicetin 125	хлорамфеникол	драже	ПР	195
Берлицетин 250/Berlicetin 250	хлорамфеникол	драже	ПР	195
Берлицетин для инъекций/ Berlicetin pro inj	хлорамфеникол	сусп. д/инъекций	ПР	195
Пенициллин Фау Берлин-Хеми/ Penicillin V Berlin-Chemie	феноксиметилпенициллин	сироп	ПР	440
<i>сульфанламиды</i>				
Берлоцид 240/Berlocid 240	ко-тримоксазол	гранулят суспензия	002707 002707	196 196
Берлоцид 480/Berlocid 480	ко-тримоксазол	таблетки	ПР	196
<i>Противовирусные препараты</i>				
Гелпин/Helpin	бривудин	таблетки	ПР	231
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения ферментные препараты</i>				
Мезим форте/Mezym forte	комб. препарат	таблетки	01148	373
Пангрол/Pangrol	комб. препарат	таблетки	ПР	—
Панкурмен/Pancurmen	комб. препарат	таблетки	01501	436
<i>H2-гистаминоблокаторы</i>				
Ранитидин Берлин-Хеми/ Ranitidin Berlin-Chemie	ранитидин	таблетки	002468	472
<i>Антигистаминные препараты</i>				
Прометазин 5 Берлин-Хеми/ Promethazin 5 Berlin-Chemie	прометазин	сироп	ПР	464
<i>Отхаркивающие препараты</i>				
Ацетилцистеин Берлин-Хеми/ Acetylcystein Berlin-Chemie	ацетилцистеин	р-р д/ингаляций	00521	185
Ацетилцистеин Ораль Берлин-Хеми/ Acetylcystein Oral Berlin-Chemie	ацетилцистеин	таблетки	ПР	185
Бромгексин 4 Берлин-Хеми/ Bromhexin 4 Berlin-Chemie	бромгексин	раствор	002394	208
Бромгексин 8 Берлин-Хеми/ Bromhexin 8 Berlin-Chemie	бромгексин	драже раствор	002728 002866	208 208
Бромгексин 10 Берлин-Хеми/ Bromhexin 10 Berlin-Chemie	бромгексин	раствор	002866	208

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост.Стр. П-8-242№.	
<i>Инсулины</i>				
<i>монокомпонентные</i>				
Б-Инсулин S.C. Берлин-Хеми/ B-Insulin S.C Berlin-Chemie	инсулин аминоксинурид свиной	сусп. д/инъекций	002445	300
<i>высокоочищенные</i>				
Б-Инсулин Берлин-Хеми/ B-Insulin Berlin-Chemie	инсулин аминоксинурид смешанный	сусп. д/инъекций	00570	300
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Орабет/Orabet	толбутамид	таблетки	00158	427
Оранил/Oranil	карбутамид	таблетки	00137	427
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Берликорт/Berlicort	триамцинолон	таблетки	01341	195
Кеналог 40/Kenalog 40	триамцинолона ацетонид	депо инъекции	01070	321
<i>Препараты, влияющие на функцию щитовидной железы</i>				
<i>препараты левотироксина</i>				
L-Тироксин 25 Берлин-Хеми/ L-Thyroxin 25 Berlin-Chemie	левотироксин	таблетки	ПР	535
L-Тироксин 50 Берлин-Хеми/ L-Thyroxin 50 Berlin-Chemie	левотироксин	таблетки	ПР	535
L-Тироксин 100 Берлин-Хеми/ L-Thyroxin 100 Berlin-Chemie	левотироксин	таблетки	01596	535
<i>препараты лиотиронина</i>				
Трийодтиронин 20 Берлин-Хеми/ Trijodthyronin 20 Berlin-Chemie	лиотиронин	таблетки	00163	547
Трийодтиронин 50 Берлин-Хеми/ Trijodthyronin 50 Berlin-Chemie	лиотиронин	таблетки	00163	547
<i>препараты левотироксина и лиотиронина</i>				
Тирекомб/Thyreosomb	комб. препарат	таблетки	00917	534
Тиреотом/Thyreotom	комб. препарат	таблетки	00915	534
Тиреотом форте/Thyreotom forte	комб. препарат	таблетки	00916	534
<i>тиротропин-релизинг-гормон</i>				
ТРГ Берлин-Хеми/ TRH Berlin-Chemie	тиролиберин	пор. д/инъекций	01015	543
<i>Препараты, влияющие на гомеостаз</i>				
<i>растворы аминокислот</i>				
Инфезол/Infazol	комб. препарат	р-р д/инфузий	002497	308
<i>корректоры нарушений КЩС</i>				
Трометамол композитум Берлин-Хеми/Trometamol compositum Berlin-Chemie	комб. препарат	р-р д/инфузий	00520	552
<i>Иммунокорректоры</i>				
Берлопентин/Berlopentin	двацистисленопентин	ампулы	ПР	196
<i>Антисептические и противовоспалительные препараты, применяемые при болезнях ЛОР-органов</i>				
Фалиминт/Falimint	пропандид	драже	ПР	562
<i>Безкалорийные подслащающие средства</i>				
Цюкли/Zusli	безкалорийный сахар	таблетки и жидкость	ПР	606

# ФИРМА «БИК ГУЛДЕН» ГЕРМАНИЯ

## Byk Gulden

Lomborg Chemische Fabrik GmbH

Byk Gulden-Strasse 2

Postfach 10 03 10, D-7750 Konstanz

Telefon: (07531) 84 0 • Telex: 733 354 byk d

Telefax: (07531) 84 26 94 • Teletex: 7531151

Представительство в Москве

121356, ул. Маршала Тимошенко 15

Телефоны: (095) 414-09-83

149-68-54, 414-06-51

Телефакс: 415-29-78



Byk Gulden



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Добесилат Кальция/ Dobesilat Calcium	кальция добезилат	таблетки	01420	279
Дузодрил/Dusodril	нафтидрофурил	драже	00630	283
Пентакард/Pentacard	изосорбид мононитрат	р-р д/инъекций	00927	283
Седокард/Cedocard	изосорбид динитрат	таблетки	PMП	440
Эбрантил/Ebrantil	урапидил	таблетки	002674	491
		капсулы	002151	607
		р-р д/инъекций	002225	607
<i>Транквилизаторы</i>				
Рудотель/Rudotel	медазепам	таблетки	00410	484
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Ацезал/Acesal	ацетилсалициловая к-та	таблетки	002633	183
<i>Ингибиторы фибринолиза</i>				
Памба/Pamba	аминометилбензойная к-та	таблетки	00189	433
<i>Противоревматические препараты золота</i>				
Тауредон/Tauredon	ауротиомалат	р-р д/инъекций	01381	523
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Эуфилонг/Euphyllong	теофиллин	капсулы	002314	623
Эуфиллин ретард Н/ Euphyllin retard N	теофиллин	таблетки	002810	622
Эуфиллин 0.24/Euphyllin 0.24	теофилламин	р-р д/инъекций	002810	622
<i>Антимикробные препараты для местного применения</i>				
Небацетин/Nebacetin	комб. препарат	мазь, спрей	PMП	401
		р-р, порошок		
<i>Рентгеноконтрастные диагностические средства</i>				
Гексабрикс/Hexabrix	низкоосмолярный преп. для ангиографии	ампулы, флаконы	002414	—
Липидол-Ультрафлюид/ Lipidol-Ultrafluid	специализированный преп. для лимфографии	ампулы	00803	—
	специализированный преп. для урографии и ангиографии	ампулы, флаконы	00801	—
	специализированный преп. для бронхо-, ларинго-, цистографии	суспензия, флаконы	00802	—
Телебрикс/Telebrix				
<i>Хитраст/Hytrast</i>				
<i>Продукты детского питания</i>				
Хумана 0/Humana 0	продукт для недоношенных детей		004091	—
Хумана 1/Humana 1	адаптированная молочная смесь		004090	—
Хумана 2/Humana 2	частично адаптированная молочная смесь		004092	—
Хумана лечебная/ Humana Heilnahrung	диетический продукт для детей с кишечными нарушениями		00438	—
Хумана лечебная с СЦТ/ Humana Heilnahrung+MCT	диетический продукт для детей с кишечными нарушениями		004088	—
Хумана СЛ/Humana SL	диетический продукт на соевой основе для детей с пищевой аллергией, непереносимостью		004089	—



Les Laboratoires BIOGALENIQUE  
82, rue Curial  
75019 Paris  
Tel.: (33 1) 40 35 58 00  
Telex: 212 456

Представительство в Москве  
103012, ул. Никольская 19  
3-й этаж, ком. 12  
Телефоны: (095) 921-45-28, 925-74-09  
Телефакс: (095) 975-25-18

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Барклид/Barclid	клонидин	таблетки р-р д/инъекций	002405	188
Экибар/Equibar	метилдопа	таблетки	ПР	608
Нифелат/Nifelate	нифедипин	капсулы ретард таблетки	ПР	414
Перкод 75/Perkod 75	дипиридамол	таблетки	ПР	443
Гинкогинк/Ginkogink	экстракт Ginkgo Biloba	раствор	ПР	245
Эргокод/Ergokod	дигидроэрготоксин	раствор	ПР	614
<i>Психотропные препараты</i>				
Сериэль/Seriel	тофизопам	таблетки	ПР	494
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Ксенид/Xenid	диклофенак натрия	таблетки ретард таблетки р-р д/инъекций рект. свечи	ПР	344
<i>Антимикробные препараты</i>				
Бактекод/Bactekod	ко-тримоксазол	таблетки суспензия	ПР	188
Тетрамиг/Tetramig	тетрациклин	таблетки	ПР	528
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Гастралугель/Gastralugel	комб. препарат	таблетки	002602	229
<i>Бронхолитические и отхаркивающие препараты</i>				
Бронхокод/Bronchokod	карбонистеин	сироп раствор д/приема внутри суспензия для ингаляций	ПР	210
Спреор/Spreor	сальбутамол	суспензия для ингаляций	002435	512
<i>Диуретики</i>				
Фуросемикс/Furosemix	фуросемид	таблетки	002407	579
Практазин/Practazin	комб. препарат	таблетки	ПР	457
Практон 50/Practon 50	спиронолактон	таблетки	002406	458

# «БОСНАЛИЕК» БОСНИЯ И ГЕРЦЕГОВИНА

## Фармацевтическо-химический завод

Sarajevo, Jovkiceva 35  
Bosnia and Hercegovina

### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Допамин/Dopamin	допамин	р-р д/инфузий	00753	282
Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения				
Эссавен/Essaven	комб. препарат	капсулы, желе	ПР	617
<i>Препараты, коррегирующие липидный обмен</i>				
Липостабил форте/ Lipostabil forte	эссенциальные фосфолипиды	капсулы р-р д/инъекций	01516	360
<i>Психотропные препараты</i>				
Лепонекс/Leronex	клозапин	таблетки р-р д/инъекций	01369	354
Меллерил/Melleril	тиоридазин	таблетки	00197	374
Новерил/Noveril	дибензипин	таблетки драже р-р д/инъекций	01198	415
<i>Местные анестетики</i>				
Ксилокаин/Xilocain	лидокаин	р-р д/инъекций	ПР	344
<i>Антагонисты серотонина</i>				
Сандомигран/Sandomigran	пизотифен	драже	00624	489
<i>Антимикробные препараты</i>				
Гентамицин/Gentamicin	гентамицин	р-р д/инъекций	002380	235
Лизобакт/Lysobact	комб. препарат	пастилки	00933	358
Полижинакс/Polyginax	комб. препарат	капсулы, вагин. таб.	ПР	455
Эрцефурил/Ercefuril	нифуроксазид	капсулы, суспенз.	01952	616
<i>Гепатопротекторы</i>				
Эссенциале/Essentiale	эссенциальные фосфолипиды	р-р д/инъекций	00531	618
Эссенциале форте/ Essentiale forte	эссенциальные фосфолипиды	капсулы	01627	618
<i>Диуретики</i>				
Бриналдикс/Brinaldix	клопамид	таблетки	00230	207
<i>Препараты железа</i>				
Эктофер/Jectofer	Fe <sup>+++</sup>	р-р д/инъекций	00196	609
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Флюороурацил/Fluorouracil	фторурацил	р-р д/инъекций	002467	573
Хонван/Honvan	фосфострол	таблетки р-р д/инъекций	00918	587
Цитофен/Citofen	тамоксифен	таблетки	ПР	606
Эндоксан/Endoxan	циклофосфамид	таблетки р-р д/инъекций	ПР	611
<i>Препараты, применяемые при алопеции</i>				
Пилфуд/Pilfud	миноксидил	лосьон	ПР	445

# ФИРМА «БОФУР-ИПСЕН» ФРАНЦИЯ



**Beaufour-Ipsen International**  
 42, rue du Docteur Blanche  
 75016 PARIS  
 Telephone: (1) 44-30-43-43  
 Telex: 650253 LABBEX  
 Fax: (1) 44-30-43-21

**Представительство в России**  
 101000 Москва, Покровский бульвар  
 дом 4/17, кв. 36  
 Телефоны: (095) 297-36-71, 274-00-38  
 Телекс: 413326  
 Телефакс: (095) 230-22-77

**Представительство на Украине**  
 252024 Киев, ул. Карла Либкнехта  
 дом 36/7, кв. 8  
 Телефон: (044) 296-18-67  
 Телефакс: 296-18-42

**Представительство в Беларуси**  
 220004 Минск, пр. Машерова 5,  
 кв. 303  
 Телефон: (0172) 23-98-67  
 Телефакс: 23-98-67

**Представительство в Узбекистане**  
 700047 Ташкент ул. Жуковского 65  
 Телефон: (3712) 32-07-03  
 Телефакс: 44-26-03

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Препараты, улучшающие мозговое кровообращение				
Танакан/Tanakan	экстракт Гинко Билоба	таблетки раствор	ПР	522
Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения				
Гинкор фор/Ginkor fort	комбинированный препарат	капсулы	ПР	245
Гинкор прокто/Ginkor prokto	комбинированный препарат	таблетки	ПР	245
		ректальные свечи	ПР	245
Препараты, влияющие на функции органов пищеварения				
ферментные препараты				
Цитрат бетаина бофур/ Citrat betaine Beaufour	бетаин	гранулы	ПР	606
антидиарейные препараты				
Смекта/Smecta	диоктаэдрический смектит	порошок	002267	503
Кишечные антисептики				
Интетрикс/Intetrix	комбинированный препарат	капсулы	002545	305
Противокашлевые ненаркотические препараты				
Пакселадин/Paxeladin	окселадина цитрат	капсулы	ПР	432
		сироп	ПР	432



**Bristol-Myers Squibb**  
 Volkartstrasse 83  
 8000 Munich 19, Germany  
 Tel.: 49 / 89/ 12142-0  
 Telex: 523719 hey d  
 Fax: 49 / 89/ 12142467

**Представительство в Москве**  
 123100, 1-ый Красногвардейский пр. 25<sup>б</sup>,  
 кв. 233  
 Телефон: (095) 256-40-44  
 Телекс: 414 468  
 Телефакс: 253-97-84



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Капозайд/Capozide	комб. препарат	таблетки	ПР	317
Капотен/Capoten	каптоприл	таблетки	01124	317
Коргард/Corgard	надолол	таблетки	01001	338
Соталекс/Sotalex	соталол	таблетки	ПР	510
<i>Нейролептики</i>				
Модитен/Moditen	флуфеназин	таблетки	00185	392
Модитен Дено/Moditen depot	флуфеназин деканоат	р-р д/инъекций	00103	392
<i>Анальгетики центрального действия</i>				
Стадол/Stadol	буторфанола тартрат	р-р д/инъекций	00782	512
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Ацетилин/Acetylin	ацетилсалициловая к-та	таблетки	002049	183
<i>Антимикробные препараты</i>				
Амикин/Amikin	амикацин	р-р д/инъекций	002089	157
Азактам/Azactam	азтреонам	пор. д/инъекций	002361	144
Тотацеф/Totacef	цефазолин	пор. д/инъекций	00275	539
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Фунгизон/Fungizon	амфотерицин	р-р д/инъекций	002652	578
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Кеналог/Kenalog	триамцинолон	таблетки	00353	322
Кеналог 10, 40/Kenalog 10, 40	триамцинолона ацетонид	депо инъекции	00353	321
Кеналог/Kenalog	триамцинолона ацетонид	крем, мазь	00353	321
<i>Противоопухолевые препараты химиотерапевтические</i>				
Гидреа/Hydrea	гидроксикарбамид	таблетки	00185	241
Вепезид/Vepesid	этопозид	р-р д/инъекций	018165	219
		таблетки	ПР	219
Вумон/Vumon	тенипозид	р-р д/инъекций	ПР	226
Мутамицин/Mutamycin	митомидин	р-р д/инъекций	002774	396
Параплатин/Paraplatin	карбоплатин	р-р д/инъекций	002363	436
Платинол/Platinol	цисплатин	р-р д/инъекций	002364	454
СииНУ/CeeNU	ломустин	капсулы	ПР	496
<i>гормонально-активные</i>				
Мегейс/Megace	мегестрол ацетат	таблетки	002350	371

**Wyeth - Pharma GmbH**

Schleebruggenkamp 15  
P.O Box 88 07  
D-4400 Munster  
Tel.: (0) 2 51 / 20 4-0  
Fax: (0) 2 51 / 204 179  
Telex: 89 25 23 wyeth d

Представительство в Москве  
123007, 3-й Хорошевский пр. 3  
Телефоны: (095) 941-22-31, 941-01-92  
941-21-82  
Телекс: 413-794  
Телефакс: 941-28-18



**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Транквилизаторы</i>				
Ативан/Ativan	лоразепам	таблетки	00305	181
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Эрлонт/Erlint	диклофенак натрия	крем	ПР	616
<i>Противовирусные препараты</i>				
Триаптен/Triapten	фоскарнет натрия	крем	ПР	545
<i>Оральные контрацептивы</i>				
<i>комбинированные, содержащие эстрогены+прогестагены</i>				
Тринордиол 21/Trinordiol 21	комб. препарат	таблетки	ПР	549
Минулет/Minulet	комб. препарат	таблетки	ПР	389
Ло-феменал/Lo-femenal	комб. препарат	таблетки	ПР	366
<i>содержащие только прогестагены</i>				
Оврет/Ovret	норгестрел	таблетки	ПР	422
<i>Препараты женских половых гормонов</i>				
Премарин/Premarin	конъюг. эстрогены	таблетки	ПР	460
<i>Гормональные антиклимактерические препараты</i>				
Цикло-Меноретте/ Cyclo-Menorette	комб. препарат	таблетки	ПР	600
Премпак/Prempac	комб. препарат	таблетки	ПР	—
Премпак С/Prempac C	комб. препарат	таблетки	ПР	460
<i>Препараты, влияющие на функцию щитовидной железы</i>				
<i>лечебные</i>				
Эферокс/Eferox	левотироксин	таблетки 25-150мкг	002849	623
<i>диагностические</i>				
L-Тироксин/L-Thyroxin	левотироксин	таблетки 1мг	ПР	534
<i>Гормонально-активные противоопухолевые препараты</i>				
Земид/Zemide	тамоксифен	таблетки	ПР	285

**Weimer Pharma GmbH**

Im Steingerust 30  
P.O.Box 24 54  
7550 Rastatt/Germany  
Tel.: 49-7222-504-137  
Fax : 49-7222-52478  
Tlx : 786 628 wer-a-d

Представительство в Москве  
PHARMA CONSULT KRABO  
117947 Москва, пр.Вернадского 41  
8 этаж, комната 820  
Телефон: 431-97-01, 431-32-86  
Телекс: 412 167 a wost su, 612 504 a gr  
psk  
Телефакс: 432-27-57



**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Пер. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>сердечные гликозиды</i>				
Дигоксин/Digoxin	дигоксин	р-р д/инъекций	ПР	270
<i>блокаторы бета-адренергических рецепторов</i>				
Пропранолол/Propranolol	пропранолол	таблетки	ПР	467
<i>блокаторы медленных кальциевых каналов</i>				
Верапамил/Verapamil	верапамил	таблетки	ПР	220
<i>Психотропные препараты</i>				
<i>антидепрессанты</i>				
Амитриптилин/Amitriptylin	амитриптилин	таблетки р-р д/инъекций	002823	160
<i>нейролептики</i>				
Галоперидол/Haloperidol	галоперидол	таблетки р-р д/инъекций	002824	227
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Диклофенак/Diclofenac	диклофенак натрия	драже р-р д/инъекций сusp. д/инъекций	ПР	271
Фенилбутазон/Phenylbutazon	фенилбутазон	драже р-р д/инъекций	ПР	565
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Парацетамол/Paracetamol	парацетамол	таблетки	ПР	437
3 — Лекарственные препараты				33

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Спазмолитические препараты разных групп</i>				
Хиосцин-Н/Hyoscin-N	гиосцинбутилбромид	р-р д/инъекций	ПР	583
<i>Местные анестетики</i>				
Лидокаин/Lidocain	лидокаин	р-р д/инъекций	ПР	357
<i>Антибиотики</i>				
Гентамицин/Gentamycin	гентамицин	р-р д/инъекций	ПР	235
<i>Регуляторы моторной функции ЖКТ</i>				
Метоклопрамид/Metoclopramid	метоклопрамид	р-р д/инъекций	ПР	381
<i>Диуретики</i>				
Фуросемид/Furosemid	фуросемид	таблетки р-р д/инъекций	ПР	580
<i>Препараты, влияющие на обмен мочевой кислоты</i>				
Пробеницид/Probenicid	пробеницид	таблетки	ПР	462
<i>Пероральные гипогликемические препараты</i>				
Глибенкламид/Glibenclamid	глибенкламид	таблетки	ПР	248
<i>Глюкокортикоиды</i>				
Дексаметазон/Dexametason	дексаметазон	таблетки	ПР	258
Триамцинолон/Triamcinolon	триамцинолон триамцинолона ацетонид	таблетки депо инъекции	ПР	544
<i>Антигемарогические и гемостатические препараты</i>				
Фитоменадион/Phytomenadion	фитоменадион	р-р д/инъекций	ПР	570
<i>Витамины и их аналоги</i>				
Витамин В6/Vitamin B6	пиридоксин	р-р д/инъекций	ПР	225
Витамин Д3/Vitamin D3	холекальцеферол	р-р д/инъекций	ПР	225
Никотиновая кислота/ Nicotinic acid	никотиновая к-та	порошок	ПР	407
Витамин С/Vitamin C	аскорбиновая к-та	таблетки р-р д/инъекций	ПР	225
<i>Препараты, применяемые в офтальмологии</i>				
Дексаметазон/Dexametason	дексаметазон	глазные капли	002844	259

# «ВИТАС КОРПОРЕЙШН» США

VITAS CORPORATION, USA  
645 Madison Avenue  
New York, NY 10022  
Tel.: 212355-3030  
Fax: 212 758-6366

Представительство в России  
119021 Москва, ул. Росолимо 4  
Телефоны: (095) 246-93-66, 246-72-67  
Телекс: 413872 VITAS SU  
Телефакс: 246-95-43

# VITAS

Представительства: Казахстан - Алма-Ата, (3272) 33-62-78  
Украина - Киев, (044) 224-10-12  
Беларусь - Минск, (0172) 20-09-23

## ФИРМЫ

Серл Чикаго США	Шиаппарелли-Серл Чикаго США	Энзон Инк. СаусПлейнфилд США	Ватсон Лабораториз Корона США
-----------------------	-----------------------------------	------------------------------------	-------------------------------------

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Атенолол/ Atenolol	атенолол	таблетки	002582	181
Калан/ Calan	верапамил	таблетки	ПР	313
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Пироксикам/ Piroxicam	пироксикам	капсулы	002627	453
<i>Анальгетики и жаропонижающие средства</i>				
Ацетаминофен/ Acetaminophen	парацетамол	таблетки	002626	183
<i>Антимикробные препараты</i>				
Максаквин/ Maxaquin	ломефлоксацин	таблетки	002583	369
Сульфатрим-СС/ Sulfatrim-SS	ко-тримоксазол	таблетки	002581	516
Сульфатрим-ДС/ Sulfatrim-DS	ко-тримоксазол	таблетки	002581	516
<i>Антипротозойные препараты</i>				
Метронидазол/ Metronidazole	метронидазол	таблетки	002476	384
<i>Диуретики</i>				
Альдактон/ Aldactone	спиронолактон	таблетки	002438	154
Фуросемид/ Furosemide	фуросемид	таблетки	002299	580
<i>Оральные контрацептивы</i>				
Демулен/ Demulen	комб. препарат	таблетки	01853	261
Норетин/ Norethin	комб. препарат	таблетки	002439	418
<i>Препараты простагландина</i>				
Сайтотек/ Cytotec	мизопростол	таблетки	01897	486
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
ПЭГ-L-аспарагиназа/ PEG-L-asparaginase	ПЭГ-L-аспарагиназа	р-р д/ инъекций	002628	439

# ФИРМА «Вэлком Фаундейшн» великобритания



**Wellcome**

**The Wellcome Foundation Ltd**

PO Box 129 • 160 Euston Rd.

London NW 1 2 BP

Tel.: 071 387 44 77

Fax: 071 383 03 64

Представительство в России

103006 Москва, ул. Долгоруковская, 21

Телефон: (095) 973-38-97 • Факс: 973-36-85

620031 Екатеринбург, Октябрьская площ.

дом 3, офис 406

Телефон: (3432) 510-702

Представительства : Украина - Киев, телефон: (044) 291 8744;

Узбекистан - Ташкент, телефон: (3712) 68 2549

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Бретилат/Bretylate	бретилиум тозилат	р-р д/инъекций	ПР	205
Ланоксин/Lanoxin	дигоксин	таблетки	ПР	348
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Ламиктал/Lamictal	ламотриджин	таблетки	002568	347
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Калпол/Calpol	парацетамол	суспензия	002465	314
Калпол 6 плюс/Calpol 6 plus	парацетамол	суспензия	002466	314
<i>Мышечные релаксанты</i>				
Тракриум/Tracrium	атракуриум безилат	р-р д/инъекций	01600	541
<i>Симпто- и адреноиметики</i>				
Судафед/Sudafed	псевдоэфедрин гидрохлорид	таблетки, сироп	ПР	515
<i>Антимикробные препараты</i>				
Септрин/Septtrin	ко-тримоксазол	таблетки, суспензия	00509	494
Септрин форте/Septtrin forte	ко-тримоксазол	р-р д/инъекций	00755	494
<i>Противовирусные препараты</i>				
Велферон/Wellferon	альфа-интерферон	р-р д/инъекций	ПР	217
Зовиракс/Zovirax	ацикловир	таблетки, крем	01356	287
<i>Ретровир/Retrovir</i>				
Ретровир/Retrovir	зидовудин	р-р д/инъекций	01413	478
<i>Антипротозойные препараты</i>				
Дараприм/Daraprim	пириметамин	капсулы, суспензия	01413	478
<i>Антигистаминные препараты</i>				
Актифед/Actifed	комб. препарат	таблетки	002508	256
Семпрекс/Semprex	акривастин	таблетки, сироп	ПР	147
<i>Препараты, влияющие на обмен мочевои кислоты</i>				
Зилорик/Zyloric	аллопуринол	капсулы	ПР	493
<i>Иммуносупрессивные препараты</i>				
Имуран/Imuran	азатиоприн	таблетки	00349	286
<i>Антисептические препараты для наружного применения</i>				
Драполен/Drapolene	комб. препарат	таблетки	01601	296
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Алкеран/Alkeran	мелфалан	крем	ПР	282
<i>Ланвис/Lanvis</i>				
Ланвис/Lanvis	тиогуанин	таблетки	002579	150
<i>Лейкеран/Leukeran</i>				
Лейкеран/Leukeran	хлорамбуцил	р-р д/инъекций	01471	348
<i>Препараты для профилактики и лечения респираторного дистресс-синдрома новорожденных</i>				
Экзосурф/Exosurf	комб. препарат	таблетки	002580	351
<i>Экзосурф/Exosurf</i>				
Экзосурф/Exosurf	комб. препарат	таблетки	ПР	608

**ICN GALENIKA**  
11080 Beograd-Zemun  
Batajnicki drum b.b.  
Jugoslavija

Представительство в Москве  
121151, ул. Раевского 4  
Телефоны: (095) 243-50-22, 241-76-70  
244-74-33  
Телекс: 414334  
Телефакс: 241-78-20



### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>сердечные гликозиды</i>				
Димекор/Dimekor	метилдигоксин	таблетки р-р д/инъекций	ПР	273
<i>антиаритмики</i>				
Корапейс/Korapeis	дизопирамид	капсулы	002036	338
<i>блокаторы бета-адренергических рецепторов</i>				
Индерал/Inderal	пропранолол	таблетки	002182	297
Принорм/Prinorm	атенолол	таблетки	01885	461
<i>вазодилаторы</i>				
Корнилат/Kornilat	изосорбит динитрат	таблетки ретард капсулы	ПР	340
<i>ингибиторы ангиотензин-конвертирующего фермента</i>				
Катопил/Katopil	каптоприл	таблетки	01498	321
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию</i>				
Ксанитол/Ksanitol	ксантинол никотинат	драже р-р д/инъекций	02358	343
<i>Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения</i>				
Гепальпан/Gepalpan	комб. препарат	мазь, гель	ПР	237
Мисвенгал/Misvengal	экстракт лекарственных растений	мазь	ПР	391
Мисхемгал/Mishemgal	экстракт лекарственных растений	мазь	ПР	391
<i>Транквилизаторы</i>				
Бенседин/Bensedin	диазепам	таблетки	ПР	194
Либракс/Librax	комб. препарат	драже	2384	355
Нобриум/Nobrium	медазепам	капсулы	00413	415
Флормидал/Flormidal <sup>3</sup>	мидазолам	таблетки р-р д/инъекций	002037	571
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Мазепин/Masepin	карбамазепин	таблетки	ПР	368
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
Мадопар/Madopar	комб. препарат	таблетки капсулы	01202	367

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Анбол/ Anbol	ацетилсалициловая к-та	таблетки	ПР	168
Ацетисал рН-8/ Acetisal pH-8	ацетилсалициловая к-та	таблетки	ПР	185
Диклофенак-натрий/ Diclofenac-sodium	диклофенак натрия	таблетки р-р д/инъекций рект. свечи	ПР	271
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Анальгин/ Analgin	метамизол	р-р д/инъекций	ПР	166
Морадол/ Moradol <sup>2</sup>	буторфанол	р-р д/инъекций	01203	394
Новалгетол/ Novalgetol	метамизол	таблетки р-р д/инъекций	ПР	415
<i>Антихолинэргические препараты</i>				
Цисрелакс/ Cisrelax	эмеpronium бромид	таблетки	ПР	604
<i>Антимикробные препараты</i>				
Альфацет/ Alfaacet <sup>1</sup>	цефаклор	капсулы сироп	002184	155
Амикацин/ Amikacin <sup>2</sup>	амикацин	р-р д/инъекций	00851	157
Бактрим/ Bactrim	ко-тримоксазол	таблетки суспензия	00270 01437	188 188
Лонгациф/ Longacef <sup>3</sup>	цефтриаксон	р-р д/инъекций	01355	364
Палитрекс/ Palitrex	цефалексин	капсулы суспензия	00766	433
Пентрексил/ Pentrexyl	ампициллин	капсулы р-р д/инъекций суспензия	00269 00613	441 441
Рифогал/ Rifogal	комб. препарат	р-р д/инъекций	00118	481
Цефатрексил/ Cefatrexil	цефапирин	р-р д/инъекций	01143	596
<i>Противотуберкулезные препараты</i>				
Рифамор/ Rifamor	рифампицин	капсулы	00268	480
<i>Противовирусные препараты</i>				
Виразол/ Virazol	рибавирин	таблетки капсулы р-р д/инъекций	002388	222
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Гино-Дактанол/ Gyno-Daktanol	миконазол	вагин. таблетки	ПР	245
Дактанол/ Daktanol	миконазол	крем, гель д/орального приема	ПР	254
<i>Антигельминтные препараты</i>				
Солтрик/ Soltrik	мебендазол	таблетки сироп	ПР	508
<i>Антипротозойные препараты</i>				
Орвагил/ Orvagil	метронидазол	таблетки вагин. свечи	ПР	428
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Галитидин/ Galitidin	низатидин	капсулы	ПР	227



Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>антациды</i>				
Альфогель/Alfogel	комб. препарат	гель	02382	155
<i>ферментные препараты</i>				
Дигестал/Digestal	комб. препарат	драже	00995	268
Панкреатин/Pancreatin	комб. препарат	драже	ПР	435
<i>регуляторы моторно-эвакуаторной функции ЖКТ</i>				
Клометол/Klometol	метоклопрамид	таблетки р-р д/инъекций сироп	ПР	330
<i>антидиарейные препараты</i>				
Бактисубтил/Bactisubtil	сухая культура бациллы	капсулы	00681	188
<i>Препараты, способствующие растворению жёлчных камней</i>				
Хенохол/Henohol	хенодезоксихолевая к-та	капсулы	01142	581
<i>Бронхолитические и отхаркивающие препараты</i>				
Карбоцистеин/Karbocistein	карбоцистеин	капсулы сироп	ПР	319
Спалмотил/Spalmotil	сальбутамол	таблетки сироп	ПР	511
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
Бронал/Bronal	терфенадин	таблетки	ПР	209
Галитифен/Galitifen	кетотифен	таблетки сироп	ПР	227
<i>Диуретики</i>				
Альдактон/Aldakton	спиронолактон	таблетки	ПР	154
<i>Уроантисептики</i>				
Пипегал/Pipegal	пипемидиновая к-та	капсулы	ПР	447
<i>Человеческие инсулины</i>				
<i>короткого действия</i>				
Инутрал ХМ/Inutral НМ	нейтральный инсулин	р-р д/инъекций	002183	308
<i>средней продолжительности действия</i>				
Исофан инсулин ХМ/ Isofan insulin НМ	изофан протамин инсулин	сусп. д/инъекций	002182	311
Инузофан I,II,III,IY/ Inusofan I,II,III,IY	комб. инсулин	сусп. д/инъекций	ПР	307
Инсулин ленте ХМ/ Insulin lente НМ	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% кристал.)	сусп. д/инъекций	00265	302
<i>Монокомпонентные инсулины</i>				
<i>короткого действия</i>				
Инутрал СПП/Inutral SPP	нейтральный инсулин (свиной)	р-р д/инъекций	002442	307
<i>средней продолжительности действия</i>				
Инсулин миниленте СПП/ Insulin minilente SPP	инсулин цинк суспензия аморфный (свиной)	сусп. д/инъекций	00263	302
Инсулин ленте СПП/ Insulin lente SPP	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% кристал.) (свиной)	сусп. д/инъекций	002481	301

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<b>Инсулин ленте ГПП/ Insulin lente GPP</b>	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% кристал.) (бычий)	сусп. д/инъекций	002181	302
<i>длительного действия</i>				
<b>Инсулин суперленте СИП/ Insulin superlente SPP</b>	инсулин цинк суспензия кристаллическая (свиной)	сусп. д/инъекций	00264	303
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
<b>Дексазон/Dexazon</b>	дексаметазон	таблетки р-р д/инъекций	2366	258
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
<b>Випсогал/Vipsogal</b>	комб. препарат	мазь	01884	222
<b>Синалар/Sinalar</b>	флюоцинолон	мазь, крем гель	00261 00262	497 497
<i>Препараты женских половых гормонов и их аналоги</i>				
<b>Гормоплекс/Hormoplex</b>	конъюгированные эстрогены	драже	00612	252
<i>Гормоны щитовидной железы и их аналоги</i>				
<b>Тиворал/Tivoral</b>	левотироксин	таблетки	ПР	530
<i>Антикоагулянты прямого действия</i>				
<b>Гепарин/Heparin</b>	гепарин	р-р д/инъекций	ПР	237
<i>Витамины и их аналоги</i>				
<b>Бевиплекс/Beviplex</b>	комплекс витаминов группы В	драже, гранулы р-р д/инъекций	ПР	189
<b>Протеин-спорт/Protein-sport</b>	белковый препарат	порошок	ПР	468
<b>Сант-е-гал/Sant-E-Gal</b>	токоферол ацетат	драже	002185	490
<i>Поливитамины с микроэлементами</i>				
<b>Видайлин-M/Vidailin-M</b>	комб. препарат	сироп	002179	221
<b>Олиговит/Oligovit</b>	комб. препарат	драже	002180	425
<b>Олигогал-SE/Oligogal-SE</b>	комб. препарат	капсулы	ПР	425
<i>Препараты железа</i>				
<b>Ферро-градумент/Ferro-gradument</b>	Fe <sup>++</sup> сульфат	фильм табл.	00414	568
<i>Антисептические препараты для наружного применения</i>				
<b>Стеригал/Sterigal</b>	комб. препарат	раствор	00271	513
<i>Антидоты, комплексообразователи и антагонисты</i>				
<b>Протамин сульфат/Protamina sulfat</b>	протамин сульфат	р-р д/инъекции	00260	468
<i>Препараты, применяемые для лечения псориаза</i>				
<b>Оксорален/Oxoralen</b>	метоксален	капсулы	ПР	424
<i>Препараты для местного применения в офтальмологии</i>				
<b>Глаумол/Glaumol</b>	тимолол малеат	глазные капли	ПР	248

<sup>1</sup> - в сотрудничестве с Lilly, США

<sup>2</sup> - в сотрудничестве с Bristol-Myers Squibb, США

<sup>3</sup> - в сотрудничестве с F.Hoffmann-La Roche, Швейцария

## Heinrich Mack Nachf.

P.O. Box 4949  
D-7500 Karlsruhe BRD  
Phone: (721) 6101-02  
Fax: (721) 6101-587  
Telex: 7 825 624

## Представительство в Москве

121249, Кутузовский проспект 2/1  
гостиница "Украина"  
МП "Интерконсалтинг"  
Телефон: (095) 243-23-96  
Телекс: 411654 LOTOS SU



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Изо Мак/Iso Mack	изосорбид динитрат	ретард капсулы 20 и 40 мг	01429	301
		ретард капсулы 60 и 120 мг	ПР	301
		таблетки	ПР	301
Изо Мак Спрей/Iso Mack Spray	изосорбид динитрат	дозир. аэрозоль	ПР	301
Изо Мак ТД-Спрей/ Iso Mack TD-spray	изосорбид динитрат	дозированный накожный аэрозоль	ПР	301
Моно Мак Депо/ Mono Mack Depot	изосорбид мононитрат	таблетки	ПР	393
Нитро-Мак/Nitro Mack	нитроглицерин	ретард капсулы 2.5	00551	410
		ретард капсулы 5мг	002570	410
		р-р д/инъекций	ПР	410
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Ринг Н/Ring N	комб. препарат	таблетки	ПР	479
<i>Антибиотики</i>				
Вильпрафен/Wilprafen	джозамицин	таблетки суспензия	ПР	221
<i>Антимикробные препараты для местного применения</i>				
Ларипронт/Larypront	комб. препарат	таблетки	00641	349
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
Ринопронт/Rhinopront	комб. препарат	капсулы сироп	00764 00764	480 480
<i>Отхаркивающие препараты</i>				
Бронхопронт/Bronchopront	амброксол	капсулы сироп	ПР	211
<i>Противокашлевые препараты, содержащие наркотические анальгетики</i>				
Кодипронт/Codipront	комб. препарат	капсулы сироп	ПР	334
<i>Препараты, активирующие обмен веществ в тканях</i>				
Цито-Мак/Cyto-Mack	цитохром-С	р-р д/инъекций	ПР	606
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Алексан/Alexan	цитарабин	р-р д/инъекций	00239	149
<i>Обезболивающие и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Форарин/Forarin	комб. препарат	линимент	00765	574

# ФИРМА «ГЁДЕКЕ • ПАРКЕ-ДЕЙВИС» ГЕРМАНИЯ

## GÖDECKE

Postfach 569 Mooswaldallee 1-9  
D-7800 FREIBURG BREISGAU  
Telefon: (0761) 518-0  
Telex: 7721 575 SAN D  
Telefax: (0761) 518 3071

Представительство в Москве  
123610, Краснопресненская наб. 12  
ЦМТ, офис 502  
Телефон: (095) 253-10-94  
Телекс: 411 813 REPR SU  
Телефакс: 253-93-82

### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Аккупро/ Accupro	квинаприл	таблетки	ПР	146
Дилзем/ Diltzem	дилтиазем	таблетки рстард таблетки пор. д/инъекций	01842	272
<i>Препараты, применяемые при нарушении венозного кровообращения</i>				
Гепатромбин/ Heparotrombin	комб. препарат	гель, мазь	01076	239
Остохонт/ Octochont	комб. препарат	гель, мазь, линимент	ПР	431
<i>Препараты, корректирующие липидный обмен</i>				
Гевилон/ Gevilon	гемфиброзил	таблетки	01843	230
<i>Средства для наркоза</i>				
Кеталар/ Ketalar	кетамин	р-р д/инъекций	00277	322
<i>Наркотические анальгетики</i>				
Валорон Н/ Valoron N	комб. препарат	капсулы, капли	00377	214
<i>Антимикробные препараты</i>				
<i>антибиотики</i>				
Гирамид/ Gyramid	эноксацин	таблетки	01978	247
<i>противогрибковые препараты</i>				
Овис/ Ovis	клотримазол	крем, раствор	ПР	421
<i>антигельминтные препараты</i>				
Ванквин/ Vanquin	пирвиниум	драже суспензия	00209	216
<i>(Молевах/ Molevac)</i>				
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Гелюзил/ Gelusil	комб. препарат	таблетки	01075	231
Гелюзил-лак/ Gelusil-lac	комб. препарат	суспензия	01075	231
<i>Противокашлевые препараты</i>				
Бенадрил/ Benadril	комб. препарат	сироп	ПР	192
<i>Поливитамин с микроэлементами</i>				
Кобидек Н/ Cobidec N	комб. препарат	"шипучие" таблетки капсулы капсулы	01078 ПР ПР	334 400
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Амсидил/ Amsidyl	амсакрин	р-р д/инъекций	ПР	165
<i>Сосудосуживающие препараты для местного применения при болезнях ЛОР-органов</i>				
Олинт/ Olinth	ксилометазолин	раствор	ПР	425
<i>Антисептические и противогоспалительные препараты для местного применения</i>				
Гексорал/ Hexoral	гексетидин	таблетки, раствор аэрозоль	01077	230
<i>Препараты для местного лечения ран</i>				
Фибролан/ Fibrolan	комб. препарат	мазь	ПР	569

**Glaxo Eastern Europe Ltd.**

Glaxo Manufacturing Services  
Stockley Park West  
Uxbridge  
Middlesex UB11 1BU  
London, England  
Tel.: 081-990 9100  
Telex: 22134

**Представительство в Москве**

123610, Краснопресненская наб. 12  
ЦМТ, этаж 5, офис 536  
Телефоны: (095) 253-25-36, 253-26-34  
Телефакс: 253-97-00, 253-26-34

**Glaxo**

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Антимикробные препараты</i>				
<b>Зиннат / Zinnat</b>	цефуроксим аксетил	таблетки суспензия	ПР	286
<b>Зинацеф / Zinacef</b>	цефуроксим	р-р д/инъекций	00781	286
<b>Фортум / Fortum</b>	цефтазидим	р-р д/инъекций	01568	575
<b>Цепорекс / Ceporex</b>	цефалексин	капсулы, капли гранулы	00017	592
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<b>Зантак / Zantac</b>	ранитидин	таблетки р-р д/инъекций	01214 01955	285 285
<i>Бронхолитические препараты</i>				
<b>Вентолин / Ventolin</b>	сальбутамол	таблетки дозир. аэрозоль сироп	00238	219
<b>Вентодиск / Ventodisk</b>	сальбутамол	сухие ингаляции	ПР	219
<b>Вольмакс / Volmax</b>	сальбутамол	таблетки	ПР	225
<b>Серевент / Serevent</b>	сальметерол	сухие ингаляции дозир. аэрозоль	ПР ПР	494 494
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
<i>ингаляционные глюкокортикоиды для лечения бронхиальной астмы</i>				
<b>Бекотид / Becotide</b>	беклометазона дипропионат	дозир. аэрозоль	00591	191
<b>Беклофорт / Becloforte</b>	беклометазона дипропионат	дозир. аэрозоль	ПР	190
<b>Бекодиск / Becodisk</b>	беклометазона дипропионат	сухие ингаляции	ПР	191
<b>Бетнезол / Betnesol</b>	бетаметазона фосфат	р-р д/инъекций	PP3	201
<i>препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
<b>Беконазе / Beconaze</b>	беклометазона дипропионат	назальный спрей	00911	191
<b>Бетновейт / Betnovate</b>	бетаметазона валериат	крем мазь лосьон д/головы	00019 00020 00018	201 201 201
<b>Дермовейт / Dermovate</b>	клубетазола пропионат	крем, мазь	01972	264
<b>Фликсоназе / Flixonase</b>	флутиказона пропионат	назальный спрей	ПР	571
<i>Препараты, влияющие на обмен серотонина</i>				
<b>Зофран / Zofran</b>	ондансетрон	р-р д/инъекций	РМП	287
<b>Имиграм / Imigram</b>	суматриптан	таблетки	ПР	295
<i>Препараты, применяемые в офтальмологии</i>				
<b>Бетнезол / Betnesol</b>	бетаметазона фосфат	глазные капли	PP3	201

# ФИРМА «ГРЮНЕНТАЛЬ» ГЕРМАНИЯ



**GRUNENTHAL GmbH**  
Steinfeldstrasse 2  
D-5190 Stolberg  
Germany  
Tel.: (02402) 103-438  
Telex: 8 32 230 a grt d  
Telefax: (02402) 103-535

Представительство в Москве  
Генералэкспорт бизнес центр  
**"ГРЮНЕНТАЛЬ"**  
121151, ул. Раевского 4  
Телефоны: (095) 243-50-22, 249-13-44  
Телекс: 414334 GENEX SU  
Телефакс: (095) 241-78-20

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>Анальгетики центрального действия</i>				
Трамал/Tramal	трамадол	капсулы 50 мг	2104/4	541
Трамал/Tramal	трамадол	раствор для инъекций 50 мг	0923/2	541
Трамал/Tramal	трамадол	раствор для инъекций 100 мг	2176	541
Трамал/Tramal	трамадол	капли	2302/2	541
Трамал/Tramal	трамадол	ректальные свечи 100 мг	0920/4	541
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Пероксинорм/Рерохиногм	органтеин	таблетки 4 мг	2304	443
		таблетки 8 мг	2305	443
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Силюбин ретард/Silubin retard	бутилбигуанид гидрохлорид	драже 100 мг	0729/8	496
<i>Препараты, регулирующие обмен фосфора и кальция</i>				
Оссин/Ossin	флюорид натрия	драже 40 мг	2089/12	430

• • • • •

Фирма "ГРЮНЕНТАЛЬ" заинтересована в торговых и научных контактах с представителями химико-фармацевтической промышленности и медицинской науки государств СНГ.

Dr.REDDY'S LABORATORIES LIMITED  
7-1-27, Amcerpet, Hyderabad - 500 016  
A.P., India  
Phones: 291 1946, 291 9447  
Telex: 81-425-8103  
Fax: 91-842 291955

Представительство в Москве  
117296, Ломоносовский пр. 2/62  
Телефон: (095) 134-45-47



# ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Энам/Enam	эналаприл	таблетки	002402	611
<i>Транквилизаторы</i>				
Зенакс/Zenax	алпрозолам	таблетки	ПР	286
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Ибуклин/Ibucilin	комб. препарат	таблетки	ПР	288
Ибуклин юниор/Ibucilin junior	комб. препарат	таблетки	ПР	288
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Кеторол/Ketorol	кеторолака трометамин	таблетки	002684	323
<i>Комбинированные спазмоанальгетики</i>				
Новиган/Novigan	комб. препарат	таблетки	002550	416
<i>Антибиотики</i>				
Норилет/Norilet	норфлоксацин	таблетки	ПР	418
Перти/Perti	пифлоксацин	таблетки	002688	443
Ципролет/Ciprolet	ципрофлаккацин	таблетки	002470	603
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Зоран/Zoran	ранитидин	таблетки	002401	287
<i>ингибиторы протонного насоса</i>				
Омез/Omez	омепразол	капсулы	002551	425
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
Гисталонг/Histalong	астемизол	таблетки	002687	248
Гисталонг юниор/Histalong junior	астемизол	таблетки	002687	248
Цетрин/Cetrin	цетиризин	растворимые таблетки	ПР	593

# ФИРМЫ «Залутас Фальберг-Лист Фарма» и «Гексал Фарма» ГЕРМАНИЯ

**SALUTAS**  
FAHLBERG-LIST

Salutas Fahlberg-List Pharma GmbH  
Alt Salbke 60-63  
0-3113 Magdeburg (BRD)  
Tel: (49-391) 430-0  
Telefax: (49-391) 46071,430713,

Представительство в Москве  
117313, Ленинский проспект 95 А  
Телефон: (095) 936-24-46  
Телекс: 414303/414500

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>блокаторы бета-адренергических рецепторов</i> Фалитонсин/Falitonisin	атенолол	фильм-таблетки	РМП	562
<i>блокаторы медленных кальцевых каналов</i> Нифегексал/Nifehexal	нифедипин	капсулы, раствор рестард-таблетки фильм-таблетки рестард-таблетки р-р д/инъекций	РМП	413
Фаликард/Falicard	верапамил		РМП	562
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Фали-Лепсин/Fali-Lepsin	комб. препарат	таблетки	00459	562
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
Норакин/Norakin	триперицен	таблетки	00147	417
Паркопан/Parkopan	тригексифенидил	таблетки	00144	438
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Пирореум/Pirorheum	пироксикам	таблетки р-р д/инъекций рект. свечи	ПР	453
<i>Антибиотики</i>				
Эригексал/Eryhexal	эритромицин	капсулы, гранулы гранулы для приготовления- сладкой микстуры	ПР	614
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Лопедиум/Lopedium	лоперамид	"шипучие" таблетки таблетки, капсулы раствор	ПР	364
<i>Отхаркивающие препараты</i>				
АЦЦ/ACC	ацетилцистеин	шипучие таблетки гранулят, капсулы р-р д/инъекций	РМП	186
Бромгексин/Bromhexin	бромгексин	драже 4 мг	00428	208
Бромгексин/Bromhexin	бромгексин	таблетки 8мг драже 12мг	002423	208
Бромгексин/Bromhexin	бромгексин	таблетки 16мг	00428	208
<i>Антисептические и противовоспалительные препараты, применяемые при болезнях ЛОР-органов</i>				
Фалиминт/Falimint	пронилад	драже	00439	562
<i>Препараты для местного применения в офтальмологии</i>				
Тимогексал/Timohexal	тимолол	глазные капли	ПР	532
<i>Контрастные диагностические средства для рентгенографии ЖКТ</i>				
Фалибарит/Falibaryt	бария сульфат	порошок	РМП	561



# «ЗДРАВЛЕ» ЮГОСЛАВИЯ

## ХИМИКО-ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ЗАВОД

### ЗДРАВЛЕ

16000 Лесковац, Югославия  
ул. Влайкова 199  
Телефон: 016/50-244  
Телекс: 19625 и 19658

### Представительство в Москве

121248, Кутузовский пр. 7/4, кв.311  
Телефоны: (095) 243-72-91  
Телефакс: 243-72-91



### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Изосорб ретард/Isosorb retard	изосорбид динитрат	капсулы	01123	293
Катапресан/Catapresan	клонидин	таблетки	00244	320
Лескоприд/Leskoprid	индапамид	драже	ПР	354
Мекситил/Mexitil*	мексилетин	капсулы	00871	374
Нитрепин/Nitrepin	нитрендин	р-р д/инъекций	ПР	410
Персантин/Persantin*	дипиридамо	таблетки	00245	443
Эналаприл/Enalapril	эналаприл	драже	ПР	611
<i>Наркотические анальгетики</i>				
Синтрадон/Sintradon	трамадол	таблетки	ПР	501
		капли		
		капсулы		
		р-р д/инъекций		
		рект. свечн		
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Новандол/Novandol	ацетилсалициловая кислота	таблетки	ПР	415
Роксикам/Roxikam	пироксикам	таблетки	01122	483
<i>Анальгетические и жаропонижающие препараты</i>				
Олдон/Oldon	комб. препарат	таблетки	ПР	424
Парацет/Paracet	парацетамол	сироп	ПР	437
<i>Антимикробные препараты</i>				
Гентамицин/Gentamicyn	гентамицин	р-р д/инъекций	ПР	235
Ципроцинал/Ciprocynal	ципрофлоксацин	таблетки	002503	604
Энтеро-сидив/Entero-sediv	комб. препарат	таблетки	00346	612
		суспензия		
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Лецедил/Lecedil	фамотидин	таблетки	ПР	354

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Пер. удост. П-8-242№.	Стр.
Ранисан/Ranisan <i>ингибиторы протонного насоса</i>	ранитидин	таблетки	01906	472
Омепрол/Omeprrol <i>селективные М-холиноблокаторы</i>	омепразол	таблетки	ПР	426
Гастроцепин/Gastrozepin* <i>препараты, применяемые при неспецифическом язвенном колите</i>	пирензепин	таблетки р-р д/инъекций	01085	230
Салюфальк/Salofalk <i>препараты, способствующие растворению жёлчных камней</i>	месалазин	таблетки суспензия рект. свечи	ПР	486
Хенофальк/Henofalk	хенодесоксихолевая кислота	капсулы	002032	581
Урзофальк/Ursolfalk <i>препараты, влияющие на печёночный метаболизм</i>	урсодесоксихолевая кислота	капсулы	ПР	559
Лепротек/Leprotek <i>Бронхолитические препараты</i>	силимарин	драже	002143	354
Алупент/Alupent	орципrenalин	таблетки дозир. аэрозоль р-р д/инъекций	00117	153
Атровент/Atrovent*	ипратропиумбромид	дозир. аэрозоль	00986	182
Беродуал/Berodual*	комб. препарат	дозир. аэрозоль	01301	196
Беротек/Berotec*	фенотерол	дозир. аэрозоль	00386	198
Дитэк/Ditek*	комб. препарат	дозир. аэрозоль	ПР	277
Дурофиллин/Durofilin	теофиллин	ретард капсулы	002041	284
<i>Антиаллергические препараты и антигистаминные препараты</i>				
Астемисан/Astemisan	астемизол	таблетки	ПР	180
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Глюренорм/Glurenorm <i>Кровезаменители</i>	гликвидон	таблетки	01302	251
Реохем/Reohem	декстран	р-р д/инфузий	00307	477
ХеMODEX/Hemodex	декстран	р-р д/инфузий	00210	581
<i>Препараты, снижающие тонус и сократительную активность миометрия</i>				
Партусистен/Partusisten*	фенотерол	таблетки	00870	438
<i>Разогревающие и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Финалгон/Finalgon	комб. препарат	мазь	00215	569

\* - по лицензии фирмы "Boehringer Ingelheim", Германия

**d.d. "ZORKA Pharma"**

**Sabac-Jugoslavija**

Narodnih heroja b.b.

Telefon: 015/24 814

Teleks: 10 812

Telefax: 015/22 355

**Predstavništvo Beograd**

Goce Delceva 44

Telefon: 011/675 482

Teleks: 11 094

Telefax: 011/675 181

Представительство в Москве

121151, ул. Раевского 4

Телефон: (095) 243-50-22

Телекс: 414 334 GENEX SU

Телефакс: 241-78-20



d.d. "ZORKA Pharma", Šabac

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Анальгетики центрального действия</i>				
Трамал/Tramal <sup>5</sup>	трамадол	р-р д/инъекций капсулы рект. свечи капли	01507  ПР	541  541
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Арифон/Arifon <sup>1</sup>	индапамид	драже	01351	175
Капотен/Capoten <sup>2</sup>	каптоприл	таблетки	01371	317
Монизол/Monisol	изосорбид мононитрат	таблетки	ПР	393
Нирмин/Nirmin	нитроглицерин	р-р д/инъекций	ПР	409
<i>Антидепрессанты</i>				
Миансан/Miansan <sup>3</sup>	миансерин	таблетки	01244	384
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Миралган/Miralgan	парацетамол	сироп рект. свечи	ПР	390
<i>Бронхолитические и отхаркивающие препараты</i>				
Мукодин/Mucodin <sup>4</sup>	карбоксистеин	капсулы сироп	00921	395
<i>Препараты, увеличивающие выделение мочевой кислоты</i>				
Нормурат/Normurat <sup>5</sup>	бензобромарон	таблетки	01169	419
<i>Уроантисептики разных групп</i>				
Пипем/Pipem	пипемидиновая кислота	капсулы	ПР	447
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Предиан/Predian <sup>4</sup>	гликлазид	таблетки	01134	458
<i>Антисептические препараты для наружного применения</i>				
Повидон-йод/Povidon-jod	йодоповидон	раствор мазь пена вагитории р-р д/полосканий	ПР	454

1 - в сотрудничестве с Les Laboratoires Servier, Франция

2 - в сотрудничестве с Squibb, США

3 - в сотрудничестве с Organon, Нидерланды

4 - в сотрудничестве с USV, США

5 - в сотрудничестве с Grunenthal, Германия

# « ИСКРА ИНДУСТРИ КО. » япония



## Главная контора

1-14-2, Nihonbashi, Chuo-ku  
Tokyo, Japan  
Tel.: 03-3281-3362  
Telex: J24818 PROISKRA  
Telefax: 03-3281-4497

## Представительство в Москве

101000, Покровский бульвар  
дом 4/17, кв. 30  
Телефоны: (095) 208-57-63, 230-26-14  
Телекс: 413 239 ISKRA SU  
Телефакс: 230-28-80

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Гербессер/Herbeser	дилтиазем	таблетки	002549	240
Пердипин/Perdypin	никардипин	таблетки, порошок	002656	442
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию и ангиопротекторы</i>				
Ангинин/Anginin	пирикарбат	таблетки	00213	168
Пенселин 25/Penselin 25	дипиридамола	таблетки	ПР	440
<i>Препараты, корректирующие липидный обмен</i>				
Мористерол/Moristerol	комб. препарат	капсулы	01242	394
<i>Пантетин/Pantetin</i>				
пантетин	пантетин	гранулы таблетки порошок р-р д/инъекций	00932	436
<i>Психотропные препараты</i>				
Бегамак T100,T200/ Betamac T100,T200	сульпирид	таблетки	ПР	199
Ю-Пан/U Pan	лоразепам	таблетки	ПР	625
<i>Препараты, влияющие на мозговую метаболизм</i>				
Гаммалон/Gammalon	гамма-аминомасляная к-та	таблетки	00131	228
Рекогнан E/Recognan E	цитиколин	р-р д/инъекций	01370	475
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Блезин/Blezin	диклофенак натрия	таблетки	ПР	204
Интебан/Inteban	индометацин	рект.свечи	00140	305
Индометацин/Indometacin	индометацин	капсулы	00048	299
Опирин/Opirin	флуфенамовая кислота	таблетки	00375	427
<i>Антибиотики</i>				
Джосамицин/Josamycin	джозамицин	таблетки	00368	265
Колимицин/Colimycin	колистиметат натрия	капсулы гранулы р-р д/инъекций	00051	335
<i>Колимицин Ф/Colimycin F</i>				
Лейкомицин/Leucomycin	комб. препарат китазамицин	ушные капли таблетки капсулы сироп р-р д/инъекций	00051 00182	336 352
<i>Цефамезин/Cefamezin</i>				
Цефспан/Cefspan	цефазолин цефиксим	пор. д/инъекций капсулы гранулы суспензия	00399 002009	596 598
<i>Эпоцелин/Erocetin</i>				
эпоцелин	цефтизоксим	пор. д/инъекций	01228	613

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>Противовирусные препараты</i>				
Ферон/Feron	интерферон-beta	пор. д/инъекций	01603	567
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Бетамак Т50/Betamac T50	сульпирид	таблетки	ПР	199
Урсо/Urso	урсодезоксихолевая к-та	таблетки гранулы	01470	561
<i>Антиаллергические препараты</i>				
Ризабен/Rizaben	тринаст	капсулы гранулы сироп	01373	479
<i>Отхаркивающие препараты</i>				
Фульпен А/Fulpen A	бромгексин	таблетки	ПР	578
<i>Препараты, влияющие на обмен мочевой кислоты</i>				
Аллоцим/Alocim	аллопуринол	таблетки	ПР	151
<i>Препараты, влияющие на гемостаз</i>				
Трансамча/Transamcha	транексамовая кислота	капсулы таблетки гранулы сироп р-р д/инъекций пор. д/инъекций	00337	543
Урокиназа/Urokinase	урокиназа	пор. д/инъекций	01629	560
<i>Препараты, влияющие на гомеостаз кровезаменители</i>				
6-О.Э.К./6-H.E.S.	комб. препарат	р-р д/инфузий	01241	432
<i>растворы аминокислот</i>				
Мориамин-С-2/Moriamin-S-2	комб. препарат	р-р д/инфузий	00149	394
<i>жировые эмульсии</i>				
Венолипид/Venolipid	комб. препарат	р-р д/инфузий	01243	217
<i>Ингибиторы протеолиза</i>				
Фой/Foy	гобексат мезилата	пор. д/инъекций	01276	573
<i>Препараты, активизирующие обмен веществ в тканях</i>				
Инозие-Ф/Inosie-F	инозин	таблетки р-р д/инъекций	00150	299
<i>Препараты, влияющие на обмен Са и Р</i>				
Ван-Альфа/One-Alfa	альфа-кальцидол	капсулы	01871	216
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Ферон/Feron	интерферон-beta	пор. д/инъекций	01603	567
<i>Препараты, применяемые для лечения аденомы простаты</i>				
Простетин/Prostetin	оксендолол	сусп.д/инъекций	01969	467
<i>Препараты для местного применения в офтальмологии</i>				
Сэнккаталин/Sencatalin	пиреноксин	таблетки для приготовления раствора	01098	519

• • • • •

"ИСКРА" зарегистрировала и поставляет в Россию

- стерильную свиную кожу и дерму для больных с ожогами (Аллоаск, Аллоаск D)
- полный набор аминокислот и связанных с ними соединений (Kyowa Hakko Kogyo Co.)
- набор для определения клеток СПИД по Карпасу (Fuji Chemical Industries)
- диагностический набор СЕРОДИА-HIV скрининга *III vitro* антител к вирусу человеческого иммунодефицита (Fujirebio Inc.)
- реагент для быстрой и одноступенчатой реакции распознавания беременности ГОНАВИСЛАЙД (Motido Pharmaceuticals Co.).

**Jenapharm** 

**Jenapharm GmbH**  
 Otto-Shott-Sirabe  
 Postfach 150  
 O-6900 Jena  
 Telefon: (0 3641) 87 41 74  
 Telex: 588 644  
 Telefax: (0 3641) 87 40 85

Представительство в Москве  
**GERMED Handelsgesellschaft mbH**  
 117313, Ленинский пр-т 95-А  
 Телефон: (095) 132-44-00  
 Телекс: 414 500 hage S4  
 Telefax: 936-26-38

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Изокард / Isocard	изосорбид динитрат	ретард капсулы	ПР	300
Строфантин G / Strophanthin G	строфантин	р-р д/инъекций	002272	514
<i>Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения</i>				
Эскузан / Aescusan	комб. препарат	драже	002408	616
<i>Нейролептики</i>				
Нейролептикиб16				
Лиорodin-Депо / Lyorodin-depot	флуфеназин деканоат	р-р д/инъекций	02004	359
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Суксилеп / Suxilep	этосуксимид	капсулы	00192	515
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Пироксикам / Piroxicam	пироксикам	капсулы	ПР	453
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Йенамазол / Jenamazol	клотримазол	крем вагин. крем вагин. таблетки	ПР	312
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Йенаметидин / Jenametidin	циметидин	таблетки	ПР	312
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Дексаметазон / Dexamethazon	дексаметазон	таблетки	ПР	258
Преднизолон / Prednisolon	преднизолон	таблетки	ПР	459
<i>Препараты женских половых гормонов</i>				
Эстриол / Estriol	эстриол	таблетки р-р д/инъекций	00523	620
<i>Прогестагены</i>				
Норэтистерон / Norethisteron	норэтистерон	драже	00716	420
Местранол / Mestranol	местранол	таблетки	00524	375
Норгестрел / Norgestrel	левоноргестрел	драже	ПР	417
<i>Оральные контрацептивы комбинированные</i>				
Нон-овлон / Non-ovlon	комб. препарат	драже	01230	416
Тризистон / Trisiston	комб. препарат	драже	01502	546
Минизистон / Minisiston	комб. препарат	драже	01227	388
Гравистат / Gravistat	комб. препарат	драже	00891	252
Гравистат 125 / Gravistat 125	комб. препарат	драже	01094	252
<i>Гормональные антиклимактерические препараты</i>				
Климонорм / Klimonorm	комб. препарат	драже	ПР	327
<i>Анаболические стероиды</i>				
Туринабол / Turinabol	нандролон фенилпропионат	р-р д/инъекций	00594	553
Туринабол-депо / Turinabol-depot	нандролон деканоат	р-р д/инъекций	00594	553
<i>Гормонально-активные противоопухолевые препараты</i>				
Йеноксифен / Jenoxifen	тамоксифен	таблетки	ПР	312

# ФИРМА «КАБИ ФАРМАЦИЯ» ШВЕЦИЯ

## Kabi Pharmacia International

Procordia Euro Centre • Rue de la Fusse, 62b2  
B-1130, Brussels, Belgium  
Phone: +32 2 727 45 50 • Telex: 62128 phabel b  
Fax: +32 2 727 45 55

## Представительство в Москве

123007, 3-й Хорошевский проезд, 3/1  
Телефоны: (095) 941-01-92 941-22-31  
Телекс: 413 794 alex su  
Телефакс: 941-28-18



### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Растворы аминокислот (обычные)</i>				
Вамин Н/Vamin N	комб. препарат	р-р д/инфузий	00680	215
Вамин Глюкоза/Vamin Glucose	комб. препарат	р-р д/инфузий	00748	215
Вамин 9 б/э/Vamin 9 EF	комб. препарат	р-р д/инфузий		
Вамин 14 б/э/Vamin 14 EF	комб. препарат	р-р д/инфузий	002262	215
Вамин 14/Vamin 14	комб. препарат	р-р д/инфузий	002261	215
Вамин 18 б/э/Vamin 18	комб. препарат	р-р д/инфузий	002263	215
Левамин/Levamin	комб. препарат	р-р д/инфузий	00770	—
<i>Растворы аминокислот (специальные)</i>				
Аминофузин Л 600/Aminofusin	комб. препарат	р-р д/инфузий	00486	161
Аминопад/Aminopaed	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПР	158
Ваминолакт/Vaminolact	комб. препарат	р-р д/инфузий	002270	215
Интрафузин/Intrafusin	комб. препарат	р-р д/инфузий	002264	306
<i>Жировые эмульсии и добавки к парентеральному питанию</i>				
Адамель Н/Addamel N	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПР	143
Виталипид Н/Vitalipid N	комб. препарат	эмульсия д/инфузий	002271	225
Солувит Н/Soluvit N	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПР	508
Интралипид/Intralipid	комб. препарат	эмульсия д/инфузий	00679	305
Эмульсан/Emulsan	комб. препарат	эмульсия д/инфузий	01488	—
<i>Кровезаменители</i>				
Реомакродекс/Rheomacrodex	декстран 40	р-р д/инфузий	ПР	476
<i>Препараты для профилактики аллергических реакций на кровезаменители</i>				
Промит/Promit	декстран 1	р-р д/инфузий	ПР	465
<i>Препараты, применяемые при неспецифическом язвенном колите</i>				
Салазопирин/Salazopyrin	салазосульфипиридин	таблетки	ПР	486
<i>Анаболические стероиды</i>				
Анадур/Anadur	нортестостерон пропионат	масл. р-р д/инъек.	00877	166
<i>Гормоны роста человеческий рекомбинантный</i>				
Генотропин/Genotropin	соматотропин	пор. д/инъекций	002690	233
<i>Фибринолитические препараты</i>				
Кабикиназа/Kabikinase	стрептокиназа	пор. д/инфузий	00692	312
<i>Антикоагулянты прямого действия</i>				
Фрагмин/Fragmin	низкомолекулярный гепарин	р-р д/инъекций	ПР	575
<i>Ингибиторы фибринолиза</i>				
Циклокапрон/Cyclokapron	транексамовая к-та	таб., р-р, р-р д/ин.	00485	600
<i>Гормонально-активные противоопухолевые препараты</i>				
Эстрадурин/Estradurin	полиэстрадиола фосфат	пор. д/инъекций	00314	619
Эстрацит/Estracyt	эстрамустина фосфат	капсулы	00600	619
<i>Препараты для лечения никотиновой зависимости</i>				
Никоретте/Nicorette	комплекс никотин-смола	жеват.резинки		407
<i>Препараты для местного лечения ран</i>				
Дебрисан/Debrisan	полиэтиленгликоль	гранулы	00654	256
<i>Препараты для местного применения в офтальмологии</i>				
Геалон/Healon	гиалуронат натрия	стерильный р-р	01049	230

Кроме того фирма предлагает интраокулярные линзы

# ФИРМА «КАДИЛА» индия



## CADILA LABORATORIES LIMITED

'Sun House', 2nd floor,  
Opp. Telephone Exchange  
Navrangpura,  
Ahmedabad 380 006 (INDIA)  
Phone: 91-272-427279/427284/442387  
Fax: 91-272-444822  
Telex: 121-6656 CLPL IN  
121-6427 CDMC IN

## Представительство в Москве

117606, пр. Вернадского 84/2, офис 2421  
Телефоны: (095) 436-03-38, 436-07-18  
Телекс: 411 700 PTB SU (box 012579)  
Телефакс: 436-04-38

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>антиаритмические препараты</i>				
Альдарон/Aldaron <i>нитраты</i>	амиодарон	таблетки	ПР	154
Миовин/Miovin <i>блокаторы бета-адренергических рецепторов</i>	нитроглицерин	мазь	002156	389
Веспар/Vespar	пиндолол	таблетки	ПР	220
Катенол/Catenol <i>блокаторы медленных кальцевых каналов</i>	атенолол	таблетки	РМП	321
Депин-Е/Depin-E	нифедипин	капсулы ретард таблетки	01778	261
<i>ингибиторы конвертирующего фермента</i>				
Энвас/Envas <i>комбинированные гипотензивные препараты</i>	эналаприл	таблетки	РМП	611
Дептен/Depten <i>Препараты коррегирующие липидный обмен</i>	комб. препарат	таблетки	ПР	262
Гемпар/Gempar	гемфиброзил	капсулы	РМП	233
<i>Психотропные препараты</i>				
<i>транквилизаторы</i>				
Золдак/Zoldak <i>антидепрессанты</i>	альпразолам	таблетки	ПР	287
Серидак/Seridak	миансерин	таблетки	ПР	494
Тазодак/Tazodak	тразодон	таблетки	ПР	520
Флюдак/Fludak <i>нейролептики</i>	флуоксетин	капсулы	ПР	573
Пимодак/Pimodak	пимозид	таблетки	ПР	446
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Карбадак/Carbadak	карбамазепин	таблетки	ПР	318
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
Бенспар/Benspar	комб. препарат	таблетки	ПР	194
Калдопа/Caldopa	леводопа	таблетки	002463	314



Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Пер. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Норсвел/Norsvel	ибупрофен	таблетки	ПР	419
Норитис/Noritls	напроксен	таблетки	01625	418
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Долак/Dolac	кеторолака тромстамин	таблетки р-р д/инъекций	РМП	280
Парацетамол/Paracetamol	парацетамол	таблетки	РМП	437
<i>Комбинированные спазмоанальгетики</i>				
Триган/Trigan	комб. препарат	таблетки р-р д/инъекций	01796	546
<i>Противоревматические препараты разных групп</i>				
Голдар/Goldar	ауронофин	таблетки	ПР	252
<i>Противорвотные препараты</i>				
Домперон/Domperon	домперидон	таблетки	РМП	281
<i>Антимикробные препараты</i>				
<i>антибиотики</i>				
• пенициллины				
Кампициллин/Campicillin	ампициллин	капсулы гранулы пор. д/инъекций	00914	316
• фторхинолоны				
Негафлкс/Negaflor	норфлоксацин	таблетки	РМП	401
Ципробид/Ciprobid	ципрофлоксацин	таблетки р-р д/инъекций	РМП	603
• цефалоспорины				
Оризолин/Orizolin	цефазолин	пор. д/инъекций	РМП	428
Оритаксим/Oritaxim	цефотаксим	пор. д/инъекций	РМП	429
Орифлекс/Oriflex	цефалексин	капсулы порошок	ПР	429
Цефоген/Cefogen	цефуросим	пор. д/инъекций	ПР	596
<i>препараты других групп</i>				
Ориприм/Oriprim	ко-тримоксазол	таблетки суспензия	01089	429
<i>Противотуберкулезные препараты</i>				
Микобутол/Mycobutol	этамбутол	таблетки	01604	385
<i>Антипротозойные препараты</i>				
Вормин/Wormin	мебендазол	таблетки	01034	226
Тиниба/Tiniba	тинидазол	таблетки	01626	533
<i>Противовирусные препараты</i>				
Цикловир/Cyclovir	ацикловир	таблетки, крем р-р д/инъекций	ПР	600
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>антациды</i>				
Сукрейс/Sucrase	сукральфат	таблетки	02014	515
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Ацилок-Е/Aciok-E	ранитидин	таблетки	02013	186
Фамонит/Famonit	фамотидин	таблетки	ПР	562
Циметидин/Cimetidin	циметидин	таблетки	РМП	602

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>ингибиторы протонного насоса</i>				
Осид/Ocid	омепразол	капсулы	РМП	430
<i>ферментные препараты</i>				
Кадистал/Cadistal	комб. препарат	драже	ПР	313
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
<i>блокаторы тучных клеток</i>				
Зетифен/Zetifen	кетотифен	капсулы	РМП	286
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы длительного действия</i>				
Стемиз/Stemiz	астемизол	таблетки суспензия	002416	513
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Бетаназ/Betanase	глибенкламид	таблетки	002097	200
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Трикорт/Tricort	триамцинолон триамцинолона ацетонид	таблетки р-р д/инъекций	01144	547
Дексона/Dexona	дексаметазон	таблетки р-р д/инъекций	01052	259
Дексона/Dexona	комб. препарат	глаз./ушные капли	01451	259
<i>Витамины и их аналоги. Поливитамины</i>				
Фолирубра/Folirubra	комб. препарат	раствор	00843	574
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
<i>химиотерапевтические</i>				
Мексат/Mexate	метотрексат	пор. д/инъекций	ПР	373
Кадриа/Cadria	доксорубицин	пор. д/инъекций	ПР	313
Кадиплат/Cadiplat	цисплатин	пор. д/инъекций	ПР	313
<i>гормонально-активные</i>				
Онкотам/Oncotam	тамоксифен	таблетки	ПР	427
<i>Препараты, уменьшающие токсичность антагонистов фолиевой кислоты</i>				
Рековорин/Recoverin	лейковорин	пор. д/инъекций	ПР	475
<i>Препараты, применяемые при алопеции</i>				
Громан/Groman	миноксидил	раствор	ПР	253
<i>Препараты для местного применения при заболеваниях ЛОР-органов</i>				
Декон/Dekon	ксилометазолин	капли в нос	ПР	257
<i>Препараты для местного применения в офтальмологии</i>				
Иал/Ial	гиалектин	р-р д/инъекций	ПР	288
Окупрес-Е/Ocupres-E	тимолола малеат	глазные капли	01541	424
Ориприм/Oriprim	комб. препарат	глазные капли	01089	429
Ципробид/Ciprobid	ципрофлоксацин	глазные капли	РМП	603
<i>Заменитель сахара</i>				
Шугафри/Sugarfree	аспартам	таблетки	ПР	607

• • • • •

Фирма "КАДИЛА" предлагает также продукты ветеринарии, косметику, одноразовые шприцы, хирургические перчатки, госпитальную продукцию, компьютеры, запчасти к автомобилям



117049, Москва,  
ул. Коровий вал,  
д. 7, офис 4



FAX  
Telex

230 2155, 236 2135  
230 2488  
413905 QUEST SU

## MEDICAL IMAGING — ОБРАБОТКА ИЗОБРАЖЕНИЙ В МЕДИЦИНЕ

*CAT — компьютерная томография*

*MRI — ядерный магнитный резонанс*

*ULTRASOUND — ультразвуковая томография*

*PET — позитронно-эмиссионная томография*

Если Вы используете в своей работе одну из этих технологий, то Вы, конечно, знаете, что получить с их помощью изображение всего лишь полдела. С точки зрения врача, главным требованием является постановка точного диагноза на основе полученных изображений. Сегодня для Вас доступна самая современная технология обработки подобных изображений, которая позволит Вам поставить самый точный диагноз. Система предоставит возможность более точно определить границы патологических изменений в тканях и выявить малейшие детали картины, что очень важно, например, в диагностике опухолей мозга.

Квест Отомейшен Лтд. является полномочным представителем фирм Silicon Graphics Computer Systems и Fairfield Imaging, ставших широко известными благодаря своим высоким результатам в области обработки изображений в медицине при помощи мощных аппаратных и программных средств. Наша компания представлена в Российской Федерации с 1970 года и занимает заслуженное место на рынке прикладных компьютерных технологий. Мы гордимся тем, что за эти годы нашими заказчиками стали крупнейшие государственные производственные предприятия, научные учреждения, совместные и малые предприятия.

Квест Отомейшен Лтд. берет на себя полный комплекс услуг по установке и поддержке предлагаемого оборудования, а также по обучению пользователей. Через свой московский офис и разветвленную дилерскую сеть Квест предлагает своим клиентам полноценное сервисное обслуживание.

Квест Отомейшен Лтд. имеет хорошие деловые отношения с крупнейшими международными фирмами, включая Silicon Graphics, Fairfield Imaging, IBM, Hewlett Packard, Siemens. Наши сотрудники готовы рассмотреть и обсудить любое ваше предложение.

# ФИРМА «КНОЛЛЬ» ГЕРМАНИЯ



**Knoll AG**  
Postfach 21 08 05  
D-6700 Ludwigshafen  
Knollstrabe  
Telefon: (0621) 5 89-0  
Telex: 464 823 Kn d

**Представительство в Москве**  
117313, Ленинский проспект 95/15  
Паркотель "Лагуна", апп. 301  
Телефоны: (095) 133-35-93, 131-98-25

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>сердечные гликозиды</i>				
Клиффт/Clift	мепросцилларин	таблетки	01296	329
<i>антиаритмические препараты</i>				
Ритмонорм/Rytmonorm	пропафенон	таблетки р-р д/инъекций	01233	480
<i>блокаторы медленных кальциевых каналов</i>				
Изоптин/Isoptin	верапамил	таблетки драже р-р д/инъекций	002634 002518	301 301
Изоптин SR/Isoptin SR	верапамил	таблетки 120 мг таблетки 240 мг	002519 002048	301 301
Прокорум/Procorum	галлопамил	таблетки	ПР	463
<i>препараты, применяемые при артериальной гипотонии</i>				
Регултон/Regulton	амезина метилсульфат	таблетки	01719	474
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Малиазин/Maliasin	барбексаклон	таблетки	01127	369
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
Акинетон/Akineton	бипериден	таблетки драже р-р д/инъекций	01232	145
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>ферментные препараты</i>				
Панзинорм форте/ Panzinorm forte	комб. препарат	таблетки	00359	434
Панзитрат/Panzytrat	комб. препарат	капсулы		435
<i>Антикоагулянты прямого действия</i>				
<i>препараты гепарина</i>				
Тромбофоб/Thrombophob	гепарин натрий	мазь гель р-р д/инъекций	ПР	552
<i>препараты низкомолекулярного гепарина</i>				
Кливарин/Clivarin	ревипарин	р-р д/инъекций в одноразовом шприце	ПР	323
<i>Препараты для лечения ран</i>				
Ируксол моно/Iguxol-моно	коллагеназа	мазь	ПР	310
Ируксол/Iguxol	комб. препарат	мазь	ПР	310

# ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ЗАВОД «КРКА» СЛОВЕНИЯ

**KRKA, p.o, Novo mesto Slovenia**  
 Экспорт-Импорт сектор  
 61000 Любляна, Дунайская 65  
 Телефон: (61) 114 333; 118 288  
 Телекс: 31 204 krka si  
 Телефакс: 314 569

**Представительство в Москве**  
 123056, Грузинский пер. 3, кв. 43  
 Телефоны: (095) 254-20-08, 254-06-14  
 254-47-27  
 Телефакс: 254-30-34



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Кордарон/Cordaron	амиодарон	таблетки, р-р ин.	00300	339
Кордипин/Cordipin	нифедипин	таблетки	01496	340
Кордипин ретард/ Cordipin retard	нифедипин	ретард таблетки	002223	340
Нитронг/Nitrong	нитроглицерин	таблетки	01436	412
Сустабукал/Sustabucal	нитроглицерин	буккалеты	01759	518
Сустак мите, Сустак форте/ Sustac mite, Sustac forte	нитроглицерин	таблетки	00104	518
Унипреc/Unipres	нитрендипин	таблетки	ПР	558
Энап/Enap	эналаприл	таблетки	002255	611
Энап X/Enap X	комб. препарат	таблетки	ПР	611
<i>Препараты, коррегирующие липидный обмен</i>				
Безамидин/Bezamidin	безафибрат	таблетки	01942	189
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию</i>				
Пентилин/Pentilin	пентоксифилин	таблетки, р-р д/ин.	002596	441
<i>Антидепрессанты и нейролептики</i>				
Авоксин/Avoxin	флувоксамин	таблетки	002482	143
Модитен-депо/Moditen-depot	флюфеназин деканоат	р-р д/инъекций	00103	393
<i>Препараты, стимулирующие ЦНС</i>				
Женьшень/Ginseng	экстракт женьшеня	таблетки	01087	285
Цернилтон/Cernilton	экстракт пыльцы	таблетки	002498	592
<i>Наркотические анальгетики</i>				
Фортрал/Fortral	пентазоцин	таблетки	00333	575
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Наклофен/Naklofen	диклофенак натрия	табл., ретард табл. р-р д/инъек., рект. свечи	002595	397
Напросин/Naprosin	напроксен	таблетки, супс. рект. свечи	002105	400
Эразон/Erazon	пироксикам	капсулы, гель, крем рект. свечи	01687	614
<i>Противоревматические препараты разных групп</i>				
Ауропан/Auropap	ауранофин	таблетки	01757	183
<i>Противогельминтные препараты</i>				
Торекан/Torecan	тиэтилперазид	драже, рект. свечи <sup>®</sup> р-р д/инъекций	00107	539
<i>Антимикробные препараты</i>				
Гентамицин-К/Gentamicin-K	гентамицин	р-р д/инъекций	002047	235
Исипен/Isipen	пиперациллин	пор. д/инъекций	002312	311
Макропен/Macropen	мидекамицин	таблетки, супс.	002563	368
Неграм/Negram	налидиксовая к-та	таблетки	00135	402

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Пер. удост. П-8-242No.	Стр.
Нолицин/Nolicin	норфлоксацин	таблетки	01758	416
Оспен,Оспен 750/Oспен,	феноксиметилпенициллин	капли, сироп	01376	430
Пимидель/Pimidel	пипемидиновая к-та	капсулы	01211	446
Уназин/Unazin	султамициллин	таблетки, пор. д/ин.	ПР	557
Хиконцил/Hiconcil	амоксциллин	капсулы, капли	00745	582
Ципринол/Ciprinol	ципрофлоксацин	таблетки	002287	603
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Ороназол/Oronazol	кетоконазол	таблетки	01756	429
Фетимин/Fetimin	нафтифин	крем, шампунь	002542	569
<i>Противовирусные препараты</i>				
Виролекс/Virolex	ацикловир	крем, пор. д/инф.	01686	223
<i>Препараты для лечения педикулёза</i>				
Педилин/Pedilin		шампунь, эмульсия	ПР	439
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Вентер/Venter	сукральфат	таблетки	002214	218
		гранулы		
Панзинорм форте/ Panzyonorm forte	комб. препарат	драже	00359	434
Сулфасалазин/Sulfasalazin	салазосульфамиридин	таблетки	00136	521
Ульфамид/Ulfamid	фамотидин	таблетки	002114	557
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Теотард/Teotard	теофиллин	ретард капсулы	002106	525
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
Гистазол/Histazol	астемизол	таблетки, сусп.	002215	248
Задитен/Zaditen	кетотифен	таблетки	002113	285
<i>Препараты, влияющие на обмен мочевой кислоты</i>				
Хипурик/Hipurik	бензбромарон	таблетки	01162	583
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Кеналог/Kenalog	триамцинолон	таблетки	00309	322
Кеналог 40/Kenalog 40	триамцинолона ацетонид	р-р д/инъекций	ПР	321
Флостерон/Flosteron	бетаметазон	р-р д/инъекций	01201	571
<i>Антиагреганты</i>				
Тагрет/Tagren	тиклопидин	таблетки	ПР	519
<i>Препараты, влияющие на функции гипофиза</i>				
Дановал/Danoval	даназол	капсулы	01755	256
<i>Витамины и их аналоги. Поливитамины</i>				
Витанова/Vitanova	комб. препарат	таблетки	01081	225
Кальцинова/Kalcinova	комб. препарат	таблетки	002109	315
Маратоник/Maratonik	комб. препарат	таблетки	002111	370
Эвитол/Evitol	альфа токоферол	таблетки	002486	607
<i>Поливитаминные с микроэлементами</i>				
Дуовит/Duovit	комб. препарат	таблетки	002108	283
Пиковит/Pikovit	комб. препарат	таблетки	002112	444
<i>Препараты, активизирующие обмен веществ в тканях</i>				
Актовегин/Aktovegin	безбелковый дериват телячьей крови	р-р д/инъекций	ПР	148
<i>Обезболивающие и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Этогель/Etogel	этофенамат	гель	01212	622
<i>Антисептические и противовоспалительные препараты, применяемые при болезнях ЛОР органов</i>				
Септолете/Septolette	септолете	таблетки	002484	494
<i>Антисептические препараты для местного применения</i>				
Виркон/Virkon	комб. препарат	порошок	002226	223

## LEIRAS OY

P.O.Box 415  
SF-20101 Turku, Finland  
Tel: +358-21-633 21  
Telex: 62262 leira sf  
Telefax: +358-21-633 2800

## Представительство в Москве

117049, ул. Мытная 1, кв. 15  
Телефоны: (095) 230-02-88, 230-04-43  
Телекс: 413993 pkhuu su  
Телефакс: (095) 230-22-45



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242Но.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Динит /Dinit	изорбид динитрат	р-р д/инфузий	002373	273
Добужект /Dobujekt	добутамин	концентрат д/инфуз.	01572	279
Кинилентин /Kinilentin	хинидина бисульфат	депо-таблетки	01060	325
Ритмилен /Rytmilen	дизопирамид	капс., р-р д/инъек	01062	480
Спесикор /Spesicor	метопролол	таблетки	01375	512
		р-р д/инъекций	002077	512
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Конвулекс /Convulex	вальпроиновая к-та	капсулы	01117	337
Конвулекс /Convulex	натрия вальпроат	микстура	01117	338
<i>Препараты, влияющие на мышечный тонус</i>				
Баклофен /Baclofen	баклофен	таблетки	01225	188
<i>Ферментные препараты</i>				
Панкреатин /Pancreatin	панкреатин	таблетки	00653	435
<i>Слабительные средства</i>				
Сеннапур /Sennapur	сенны трава	таблетки	00536	494
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Сальбувент /Salbuvent	сальбутамол	таблетки, сироп аэрозоль	00596	487
<i>Диуретики</i>				
Амитрид /Amitrid	комб. препарат	таблетки	00835	163
<i>Подкожноимплантируемые контрацептивы</i>				
Норплант /Norplant	левоноргестрел	капсулы	002311	419
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Депостат /Depostat	гестонорон	р-р д/инъекций	01016	262
Тамоксифен /Tamoxifen	тамоксифен	таблетки 10 мг	00938	522
		таблетки 20 мг	01272	522
Бонифос /Bonifos	клодронат	капсулы концентрат д/инфузий	ПР 01272	205
<i>Препараты, применяемые в офтальмологии</i>				
Офтан Дексаметазон / Oftan Dexametason	дексаметазон	капли	01067	432
Офтан Иду 0.1% /Oftan Idu 0.1%	идоксуридин	капли	00898	432
Офтан Катахром / Oftan Catachrom	цитохром	капли	00639	432
Офтан Пилокарпин 1% / Oftan Pilocarpin 1%	пилокарпина гидрохлорид	капли	00793	432
Офтан Тимолол 0.25%, 0.5% / Oftan Timolol 0.25%, 0.5%	тимолола малеат	капли	01395	432
<i>Внутриглазные противозачаточные средства</i>				
Конпер Т 200 /Copper T 200	медьсодержащее ВМС		00704	—
Нова Т Cu 200 Ag /Nova T Cu 200 Ag	медьсодержащее ВМС		010017	—

# ФАРМАЦЕВТИЧЕСКО-ХИМИЧЕСКИЙ ЗАВОД «ЛЕК» СЛОВЕНИЯ



**lek d.d. Ljubljana**

Представительство в Москве  
129075, ул. Аргуновская 2  
Гостиница "Звездная" 3-ий этаж  
Телефоны: (095) 215-40-76  
217-28-93  
Телекс: 414524  
Телефакс: 215-67-84

Pharmaceutical and Chemical Company  
61107 Ljubljana, Verovskova 57  
PO Box 81 Slovenia  
Telephone: +3861/182-161,181-194  
Telelex: 39403 lek  
Telefax: +3861/183-526

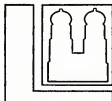
## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Баризин/Barizin	никардипин	драже	01892	188
Бемекор/Bemecor	метилдигоксин	таблетки	01394	192
Дитамин/Ditamin	дигидроэрготамин	р-р д/инъекций ретард таблетки	01189	277
*Лекоптин/Lekoptin	верапамил	р-р д/инъекций драже	РМП	352
*Нифекард/Nifecard	нифедипин	р-р д/инъекций таблетки	01450	414
Оливин/Olavin	эналаприл	ретард таблетки таблетки	002397	425
Синепрес/Sinepres	комб. препарат	драже	01114	500
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию и ангиопротекцию</i>				
*Доксилек/Doxilek	Са-добезилат	капсулы	01893	279
<i>Препараты, улучшающие мозговое кровообращение</i>				
*Редергин/Redergin	дигидроэрготамин	таблетки р-р д/инъекций	00987	474
<i>Антидепрессанты</i>				
*Триптизол/Triptyzol	амитриптилин	таблетки р-р д/инъекций	00138	550
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
*Бромэргон/Bromergon	бромокриптин	таблетки	002366	209
*Наком/Nakom	комб. препарат	таблетки	00514	397
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Миоспрей/Miospray	комб. препарат	аэрозоль	00830	390
*Форталгин C/Fortalgin C	комб. препарат	таблетки	002421	574
<i>Антимикробные препараты</i>				
*Абактал/Abaktal	пекфлоксацин	таблетки р-р д/инъекций	01845	143
*Амоксиклав/Amoksiklav	комб. препарат	таблетки суспензия капли	002235	164
Бивацин/Bivacyn	комб. препарат	мазь порошок спрей	01802	202



Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<b>*Гентамицин/Gentamicin</b>	гентамицин сульфат	мазь крем раствор	002167	234
<b>*Климицин/Klimicin</b>	клиндамицин	капсулы р-р д/инъекций	02327	327
<b>*Лендацин/Lendacin</b>	цефтриаксон	пор. д/инъекций	002448	353
<b>*Нелорен/Neloren</b>	линкомицин	капсулы р-р д/инъекций	002328	402
<b>*5-НОК/5-NOK</b>	нитроксилин	драже	00090	416
<b>*Палин/Palín</b>	пипемидиновая кислота	таблетки капсулы вагин. свечи	01044 01531 01531	433 433 433
<b>Тамицин/Tamicin</b>	цефпириямид	пор. д/инъекций	ПР	521
<b>*Цефотаксим/Cefotaxim</b>	цефотаксим	пор. д/инъекций	002326	598
<i>Антимикробные препараты для местного применения</i>				
<b>*Дермазин/Dermazin</b>	сульфадиазин серебра	крем	00778	263
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
<b>*Примамет/Primamet</b>	циметидин	таблетки р-р д/инъекций	01188	461
<i>антидиарейные препараты</i>				
<b>Линекс/Linex</b>	лиофилизированные бактерии	капсулы	ПР	359
<i>Бронхолитические и антиаллергические препараты</i>				
<b>*Аминофиллин/Aminophyllin</b>	теофилламин	р-р д/инъекций таблетки ретард таблетки рект. свечи	002301 002365	161 161
<b>*Интал/Intal</b>	хромогликат натрия	капс. д/ингаляций.	00327	305
<i>Уроантисептики разных групп</i>				
<b>Левантин/Levantiп</b>	нифуртоинол	таблетки	01045	349
<i>Ферментные и антиферментные препараты</i>				
<b>*Лекозим/Lekozim</b>	комб. препарат	порошок	00513	352
<i>Витамины и их аналоги</i>				
<b>Лековит/Lekovit</b>	поливитамины	таблетки	002419	352
<b>Лековит С-Са/Lekovit C-Ca</b>	комб. препарат	таблетки	002420	352
<i>Препараты железа</i>				
<b>*Феррум Лек/Ferrum Lek</b>	Fe <sup>+++</sup> сахарат	р-р д/инъекций	00089	568
<i>Антигеморрагические и гемостатические средства</i>				
<b>*Дисцинон/Discynone</b>	этамзилат	таблетки р-р д/инъекций	00250	278
<i>Препараты, стимулирующие иммунологические процессы</i>				
<b>Бронхо-мунал/Broncho-munal</b>	лиофилизированные бактерии	капсулы	ПР	211
<i>Препараты, применяемые при лечении аденомы простаты</i>				
<b>*Трианол/Trianol</b>	комб. препарат	капсулы	01379	545

\* - препараты, вошедшие в Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств (от 03.01.1992).



**LUITPOLD - PHARMA**  
 Chemisch-pharmazeutische fabrik  
 Sankyo Group, Zielstattstrabe 9  
 D-8000 Munchen 70  
 Tel.: (089) 7808-0  
 Telex: D 5212177  
 Fax: (089) 7 80 82 67

Представительство в Москве  
 121108, ул. Пивченкова 1, кор.3  
 Телефоны: (095) 144-75-77, 144-74-93  
 144-87-48  
 Телекс: 411 432  
 Телефакс: 938-20-33

### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Дигнобета/ Dignobeta	атенолол	таблетки	ПР	268
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Дигнофенак/ Dignofenac	диклофенак натрия	таблетки р-р д/инъекций ректальные свечи	РМП	269
Дигнофлекс/ Dignoflex	ибупрофен	таблетки, капсулы	РМП	269
Эльметацин/ Elmetacin	индометацин	раствор в аэрозоле	02056	609
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Дигноцетамол/ Dignocetamol	парацетамол	таблетки	РМП	269
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Дигнотримазол/ Dignotrimazol	клотримазол	крем, раствор вагинальный крем вагинальные таблетки	РМП	269
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Комбизим/ Combizum	комб. препарат	драже	РМП	337
Эльцим/ Elzum	комб. препарат	капсулы	РМП	610
<i>Бронхолитические и отхаркивающие препараты</i>				
Дигноброксол/ Dignobroxol	амброксол	ретард-капсулы раствор	РМП	268
<i>Препараты, влияющие на обменные процессы в хрящевой ткани</i>				
Артепарон/ Arteragon	мукополисахаридный полиэфир серной к-ты	р-р д/инъекций	00772	175
<i>Препараты, стимулирующие иммунологические процессы</i>				
Паспат/ Paspat	аутолизаты микроорганизмов	р-р д/инъекций	02054	438
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Дигнотамокси/ Dignotamoxi	тамоксифен	таблетки	РМП	269
<i>Препараты для лечения угрей</i>				
Индерм/ Inderm	комб. препарат	раствор	РМП	297
<i>Разогревающие и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Гирудонд/ Hirudoid	мукополисахаридный полиэфир серной к-ты	мазь гель	02055	247
Мобилат/ Mobilat	комб. препарат	гель мазь	01072	392
Доло Мобилат/ Dolo Mobilat	комб. препарат	гель	РМП	280
Мобилизин/ Mobilisin	мукополисахаридный полиэфир серной к-ты	гель мазь	01073	392
Термо Мобилизин/ Thermo Mobilisin	комб. препарат	мазь	РМП	527

**Ludwig Merckle Ges.m.b.H.**

Vertrieb chemisch-pharmazeutischer Produkte  
1140, Wien, Albert-Schweizergasse 3, Postfach 6  
Fernruf: 94 82 61 (914 82 61) Serie, 911 21 82  
Telex: 112214 merwi a  
Telefax: 94 13 02

**Представительство в Москве**

119121, Смоленская-Сенная пл.  
дом 27, строение 4  
Телефон: (095) 241-05-74, 241-05-76  
Телефакс: 247-05-77



110  
ЛЕТ  
МЕРКЛЕ

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Атенобене/ Atenobene	атенолол	таблетки	002980	181
Метолол/ Metolol	метопролол	таблетки	РМП	381
Нифебене/ Nifebene	нифедипин	ретард капсулы	ПР	413
Празин/ Prasin	празозин	таблетки	ПР	457
Пропра/ Propra	пропранолол	таблетки	РМП	466
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию и ангиопротекторы</i>				
Пентомер/ Pentomer	пентоксифиллин	таблетки р-р д/инъекций р-р д/инфузий	РМП	441
<i>Препараты, улучшающие мозговое кровообращение</i>				
Циннабене/ Cinnabene	циннаризин	капсулы	ПР	602
<i>Препараты, коррегирующие липидный обмен</i>				
Дуолп/ Duolip	этофибрат	капсулы таблетки форте	ПР	283
<i>Транквилизаторы</i>				
Диазепам-Меркле/ Diazeram-Merckle	дiazepam	таблетки р-р д/инъекций	ПР	266
<i>Ноотропы и ГАМК-эргические препараты</i>				
Пирабене/ Pirabene	пирацетам	таблетки р-р д/инъекций сироп	002982	449
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
АСС-Меркле/ ASS-Merckle	ацетилсалициловая к-та	таблетки	ПР	179
АСС-100-Меркле/ ASS-100-Merckle	ацетилсалициловая к-та	"шипучие" таблетки	РМП	179
АСС+С-Меркле/ ASS+C-Merckle	комб. препарат	таблетки	ПР	179
Диклобене/ Diclobene	диклофенак натрия	капсулы ретард рект. свечи гель	ПР РМП ПР	270 270 270
Индобене/ Indobene	индометацин	капсулы рект. свечи гель	РМП	297
Напробене/ Naprobene	напроксен	таблетки рект. свечи	РМП	399
Пирокам/ Pirocam	пироксикам	таблетки р-р д/инъекций рект. свечи	002983	459

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Инфлубене/Influbene	комб. препарат	таблетки	ПР	308
Мексавит/Mexavit	комб. препарат	"шипучие" таблетки	002493	373
Мексален/Mexalen	парацетамол	таблетки, сироп суппозитории	002494	373
<i>Антимикробные препараты</i>				
Ампицид/Ampizid	ампициллин	р-р д/инъекций	ПР	164
Гониформ/Gonoform	амоксциллин	таблетки	ПР	252
Доксибене/Doxybene	доксидиклин	капсулы	РМП	279
Котрибене/Cotribene	ко-тримоксазол	таблетки	ПР	341
Триприм/Triprim	триметоприм	таблетки	ПР	549
Хилак/Hylak	комб. препарат	капли форте	002860	582
Цефабене/Cephabene	цефалексин	таблетки	002987	593
<i>Антипротозойные препараты</i>				
Кандибене/Candibene	клотримазол	вагин. таблетки	РМП	316
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Гастрипан/Gastripan	комб. препарат	жеват. таблетки	ПР	229
Гепабене/Hebabene	комб. препарат	капсулы	ПР	236
Лаксбене/Laxbene	бисакодил	таблетки, суппоз.	РМП	346
Пирен/Piren	пирензесин	таблетки	002984	451
Улькометин/Ulcometin	циметидин	р-р д/инъекций таблетки	ПР	555
<i>Муколитические препараты</i>				
Амбробене/Ambrobene	амброксол	таблетки капсулы ретард р-р д/инъекций раствор, сироп	002513	156
<i>Блокаторы мембран тучных клеток</i>				
Хромоглин/Cromoglin	хромогликат натрия	дозир. аэрозоль р-р д/ингаляций назальный спрей	002981	587
<i>Диуретики</i>				
Фурон/Furon	фуросемид	таблетки р-р д/инъекций р-р д/инфузий	002986	579
<i>Препараты, влияющие на обмен мочевой кислоты</i>				
Пуринол/Purinol	аллопуринол	таблетки	002985	471
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Глюкобене/Glucobene	глибенкламид	таблетки	002514	250
<i>Глюкокортикоиды</i>				
Декса-Меркле/Dexa-Merckle	дексаметазон	р-р д/инъекций	РМП	257
<i>Антикоагулянты прямого действия</i>				
Гепарин-кальций-Меркле/ Heparin-calcium-Merckle	гепаринат кальция	р-р д/инъекций	РМП	238
Гепарин-натрий-Меркле/ Heparin-natrium-Merckle	гепаринат натрия	р-р д/инъекций	РМП	238
<i>Поливитаминовые препараты</i>				
Прегнавит/Pregnavit	поливитамины	капсулы	002610	458
<i>Препараты железа</i>				
Активферрин/Aktiferrin	Fe <sup>++</sup> сульфат	капсулы капли, сироп	002859	147
<i>Обезболивающие и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Амбенат/Ambenat	комб. препарат	мазь	ПР	155

**MADAUS AG**  
 Ostmerheimer Strasse 198  
 P.O.Box 91 05 55  
 FRG - Köln 91  
 Tel.: 49-221-8998-1  
 Fax : 49-221-8998-305  
 Tlx : 8 873 441 drma d

**Представительство в Москве**  
**PHARMA CONSULT KRABO**  
 117947, пр. Вернадского 41  
 8 этаж, комната 820  
 Телефон: (095) 431-97-01, 431-32-86  
 Телекс: 412 167 a wost su, 612 505 a rr psk  
 Телефакс: 432-27-57

**ЛЕКАРСТВА**



**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Противовоспалительные и антиэкссудативные препараты для профилактики и лечения отека мозга</i>				
<b>Репарил/Reparil</b>	эсцин	таблетки пор. д/инъекций	00402 00402	477 477
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>слабительные препараты</i>				
<i>(растительного происхождения, содержащие подорожник и сенну)</i>				
<b>Агиолакс/Agiolax</b>	комб. препарат	гранулят	00741	143
<i>гепатопротекторы</i>				
<b>Легалон 35/Legalon 35</b>	силибинин	драже	00503	350
<b>Легалон 70/Legalon 70</b>	силибинин	драже	002241	350
<b>Легалон 140/Legalon 140</b>	силибинин	капсулы	ПР	350
<i>Препараты, влияющие на функции органов мочевого выделения</i>				
<i>комбинированные спазмоанальгетики растительного происхождения с бактерицидным действием</i>				
<b>Спазмо-Ургенин/Spasmo-Urgenin</b>	комб. препарат	таблетки рект. свечи	01238	511
<i>влияющие на обмен мочевой кислоты</i>				
<b>Уралит-U/Uralyt-U</b>	K <sup>+</sup> /Na <sup>+</sup> гидрогенцитрат	гранулят с приложением бумаги для определения pH	00405	558
<i>Иммунокорректоры</i>				
<b>Эхинацин жидкий/Echinacin liquidum</b>	растительный экстракт	раствор	ПР	624
<i>Обезболивающие и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
<b>Репарил-гель/Reparil-gel</b>	комб. препарат	гель	00402	477

# «МЕДИМПЭКС» Венгерская Республика

Внешнеторговое предприятие



А.О. "МЕДИМПЭКС"  
Н - 1808, Будапешт V  
Верешмарт тер. 4

Представительство в Москве  
123376, ул. Красная Пресня,  
дом 1-7, ком.540  
Телефоны: (095) 250-71-64, 255-17-92  
Телекс: 416340 veng su  
611202 palat

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Препараты, влияющие на функции сердечно-сосудистой системы</i>				
Беталок/Betaloc	метопролола битартрат	таблетки	2897	199
Вискальдикс/Viskaldix	комб. препарат	таблетки	2952	223
Вискен/Visken	пидолол	таблетки	2605	224
Допегит/Dopegyt	метилдопа	р-р д/инъекций		
Минипресс/Minipress	празозин	таблетки	2029	282
Нитроминт/Nitromint	нитроглицерин	таблетки	2916	388
Палпитин/Palpitin	диэопирамид	ретард таблетки	2879	412
Панангин/Panangin	K <sup>+</sup> Mg <sup>++</sup> аспарагинат	капсулы	2790	433
		драже	2089	434
Сензит/Senzit	фендилин	р-р д/инъекций		
Тензиомин/Tensiomin	каптоприл	драже	2656	493
Тобанум/Tobanum	хлоранолол	таблетки	2917	524
Тразикор 20/Trasicor 20	окспренолол	таблетки	2811	535
Тразикор 80/Trasicor 80	окспренолол	таблетки 20 мг	2233	540
Эстулик/Estulic	гуанфацин	таблетки 80 мг	2693	540
		таблетки	00252	621
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию и ангиопротекторы</i>				
Продектин/Prodectin	пирикарбат	таблетки	2515	463
<i>Препараты, улучшающие мозговое кровообращение</i>				
Кавинтон/Cavinton	винпоцетин	таблетки	2602	312
Стугерон/Stugeron	циннаризин	р-р д/инъекций	2167	515
<i>Средства для наркоза и снотворные</i>				
Калипсол/Calypsol	кетамин	таблетки	2691	314
Сомбревин/Sombrevin	пропанидин	р-р д/инъекций	2105	509
Эуноктин/Eunoctin	нитразепам	таблетки	2043	622
<i>Транквилизаторы</i>				
Грандаксин/Grandaxin	тофизопам	таблетки	2541	253
Седуксен/Seduxen	диазепам	таблетки	2101	491
		р-р д/инъекций	2102	491
		сироп	2547	491
Триоксазин/Trioxasin	триметозин	таблетки	2115	549
<i>Антидепрессанты</i>				
Мелипрамин/Melipramin	имипрамин	драже	2066	374
		р-р д/инъекций	2820	374
<i>Нейролептики</i>				
Дроперидол/Droperidol	дроперидол	р-р д/инъекций	2039	282

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Галоперидол/Haloperidol	галоперидол	таблетки 0.5 мг таблетки 1.5 мг таблетки 5 мг капли р-р д/инъекций р-р д/депо-инъекций	2573 2052 2669 2053 2054 2864	227 227 227 227 227 228
Галоперидола деканоат/ Haloperidol Decanoate	галоперидол деканоат			
Имап/Imap	флуспирисен	р-р д/инъекций	2707	294
Орап/Orap	пимозид	таблетки	2706	428
Семап/Semap	пенфлуридол	таблетки	2617	492
Триседил/Trisedyl	трифлуперидол	таблетки р-р д/инъекций капли	2117 2116 2118	551 551 551
Тизерцин/Tisercin	левопромазин	драже р-р д/инъекций	2113 2114	531 531
Френолон/Frenolon	метофеназат	драже р-р д/инъекций	2045 2044	577 577
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
Допафлекс/Dopaflex	леводопа	таблетки	2821	282
Тремблекс/Tremblex	дексетимид	р-р д/инъекций	2618	543
Юмекс/Jumex	селегилин	таблетки	2814	625
<i>Наркотические анальгетики и их антагонисты</i>				
Дипидолор/Dipidolor	пиритрамид	р-р д/инъекций	2236	274
Налорфин/Nalorphin	налорфин	р-р д/инъекций	2672	398
Фентанил/Fentanyl	фентанил	р-р д/инъекций	2047	566
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Бутадion/Butadion	фенилбутазон	мазь	2238	211
Индометацин/Indomethacin	индометацин	капсулы	2284	298
Реопирин/Rheopyrin	комб. препарат	драже	2112 2111	477 477
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Пробон/Probon	римазолия метилсульфат	драже	2383	462
<i>Противоревматические препараты разных групп</i>				
Делагил/Delagil	хлороквин	таблетки ампулы	2031 2030	260 260
<i>Миорелаксанты</i>				
Ардуан/Arduan	пиπεкурония бромид	пор. д/инъекций	2653	174
<i>Препараты, влияющие на мышечный тонус</i>				
Мидокалм/Mydocalm	толперизон	драже р-р д/инъекций	2071 2072	385 385
<i>Местные анестетики</i>				
Лидокаин/Lidocain	лидокаин	аэрозоль р-р д/инъекций 2% р-р д/инъекций 10%	2622 2391 2622	356 356 356
<i>Спазмолитические препараты разных групп</i>				
Бишпан/Bispan	комб. препарат	таблетки	2294	204
Галидор/Halidor	бенциклана фумарат	р-р д/инъекций таблетки	2049 2810	227 227
Никошпан/Nicospan	комб. препарат	таблетки р-р д/инъекций	2074 2126	408 408
Но-шпа/No-Spa	дротаверин	таблетки р-р д/инъекций	2673 2078	420 420
<i>Антибиотики</i>				
Бруламицин/Brulamycin	тобрамицин	р-р д. инъекций	2759	211
Гентамицин/Gentamycin	гентамицин	р-р д/инъекций	2788	235
Пеплацин/Peflacin	пепфлоксацин	таблетки р-р д/инъекций	002520	444

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Пер. удост. П-8-242No.	Стр.
Пиассан/Pyassan	цефалексин	капсулы	2603	444
Роцефин/Rocephin	цефтриаксон	пор. д/инъекций	002521	484
Цефобид/Cefobid	цефоперазон	пор. д/инъекций	002523	596
Эрик/Eric	эритромицин	капсулы	002141	614
<i>Антимикробные препараты других групп</i>				
Грамурип/Gramurip	оксолиновая к-та	таблетки	2545	252
Клион/Kilon	метронидазол	р-р д/инъекций	2869	328
Клион/Kilon	комб. препарат	мазь	002525	328
Клион-Д/Klion-D	комб. препарат	вагин. таблетки	2695	329
Невиграмон/Nevigramon	налидиксовая к-та	капсулы	2079	401
Потесептил/Poteseptil	комб. препарат	таблетки	2394	456
		сироп	2915	456
Потесетта/Potesetta	комб. препарат	таблетки	2782	456
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Канестен/Canesten	клотримазол	раствор	2568	316
		мазь		
		вагин. свечи		
Микозолон/Mycosolon	комб. препарат	мазь	2512	386
Низорал/Nizoral	кетоназол	таблетки	2809	407
<i>Противотуберкулёзные препараты</i>				
Протионамид/Prothionamid	протионамид	драже	2652	469
Этионамид/Ethionamid	этионамид	таблетки	2650	621
<i>Антипротозойные препараты</i>				
Тиндурин/Tindurin	пириметамин	таблетки	2548	533
<i>Препараты для лечения педикулёза</i>				
Ниттифор/Nittyfor	перметрин	раствор	2791	413
<i>Антигельминтные препараты</i>				
Декарис/Decaris	левамизол	таблетки	2390	257
Вермокс/Vermox	мебендазол	таблетки	2523	220
<i>Антациды</i>				
Тисацид/Tisacid	комб. препарат	таблетки	2984	535
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Гистодил/Histodyl	циметидин	таблетки	2813	248
		р-р д/инъекций	2858	248
<i>Антидиарейные препараты</i>				
Имодиум/Imodium	лоперамид	капсулы	2697	296
		раствор		
		сироп		
Реасек/Reasec	комб. препарат	таблетки	2239	473
		капли		
<i>Слабительные</i>				
Тисасен/Tisasen	сеннозид	драже	2570	535
<i>Гепатопротекторы</i>				
Зиксорин/Zixorin	флуменцинол	капсулы	002333	286
		капли		
Легалон/Legalon	силибинин	таблетки	002291	350
Сирепар/Sirepar	печёночный гидролизат	р-р д/инъекций	2104	501
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Бриканил/Bricanyl	тербуталин	таблетки	2604	207
		р-р д/инъекций		
Диафиллин/Diaphyllin	теофилламин	р-р для в/м инь.	2037	267
		р-р для в/в инь.	2870	267
<i>Антиаллергические и антиастматические препараты</i>				
Лодерикс/Loderix	сетастин	таблетки	002201	361
Перитол/Peritol	ципрогептадин	таблетки	2390	442
		сироп	2572	442



Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
Пипольфен/Pipolphen	прометазин	драже	2088	448
Супрастин/Suprastin	хлоропирамин	р-р д/инъекций таблетки	2086 2098	448 517
Тавегил/Tavegil	клемастин	р-р д/инъекций таблетки	2099 2226	517 519
Тинсет/Tinset	оксатомид	р-р д/инъекций таблетки	2626 002334	519 533
<i>Противокашлевые ненаркотические препараты</i>				
Либексин комбинированный/ Libexin combinatum	комб. препарат	таблетки	2718	354
Либексин/Libexin	превоксдизин	таблетки	2671	354
<i>Диуретики</i>				
Бринальдикс/Brinaldix	клопамид	таблетки	2822	207
Верошпирон/Verospiron	спиронолактон	таблетки	2122	220
Гипотиазид/Hypothiazid	гидрохлортиазид	таблетки 25 мг таблетки 100 мг	2051 2050	247 247
Урегит/Uregyt	этакриновая кислота	таблетки	2120	559
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Адебит/Adebit	буформин	таблетки	2016	144
Букарбан/Bucarban	карбутамид	таблетки	2018	211
Гилемал/Gilemal	глибенкламид	таблетки	2569	244
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Гидрокортизон/Hydrocortison	гидрокортизон ацетат	сусп. д/инъекций	2057	241
Преднизолон/Prednisolon	преднизолон	таблетки	2651	459
Преднизолон/Prednisolon	мазипредон	р-р д/инъекций	2091	459
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
Апулеин/Apulein	будесонид	мазь	002332	174
Ауробин/Aurobin	комб. препарат	мазь	2812	182
Дермозолон/Dermosolon	комб. препарат	мазь	2129	264
Деперзолон/Depersolon	мазипредон	мазь	2232	261
Гидрокортизон/Hydrocortison	гидрокортизон	мазь	2060	242
Преднизолон/Prednisolon	преднизолон	мазь	2668	458
Фторокорт/Ftorocort	триамцинолон	мазь	2119	577
<i>Препараты женских половых гормонов</i>				
Микрофоллин/Microfollin	этинилэстрадиол	таблетки	2070	387
<i>Антиэстрогенные препараты</i>				
Клостилбегит/Klostilbegyt	кломифен цитрат	таблетки	2517	332
<i>Прогестагены</i>				
Норколут/Norcolut	норэтистерон	таблетки	2600	418
Постинор/Postinor	норгестрел	таблетки	2680	456
Туринал/Turinal	аллилэстренол	таблетки	2387	554
<i>Оральные контрацептивы комбинированные</i>				
Антеовин/Anteovin	комб. препарат	таблетки	2901	170
Бисекурин/Bisecurin	комб. препарат	таблетки	2309	203
Овидон/Ovidon	комб. препарат	таблетки	2616	421
Ригевидон/Rigevidon	комб. препарат	таблетки	2692	479
Три-перол/Tri-Regol	комб. препарат	таблетки	002231	550
<i>Гормональные антиклимактерические препараты</i>				
Амбосекс/Ambosex	комб. препарат	сублингв. таблетки р-р д/инъекций	2125 2071	156 156
<i>Анаболические стероиды</i>				
Неробол/Nerobol	метандростенолон	таблетки	2080	404
Нероболит/Nerobolil	нандролона фенилпропионат	р-р д/инъекций	2081	404

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№о.	Стр.
Ретаболил/Retabolil	нандролон деканоат	масляный р-р д/инъекций	2110	478
<i>Антикоагулянты прямого действия</i>				
Гепарин/Heparin	гепарин	р-р д/инъекций	2055	237
Гепарин/Heparin	комб. препарат	мазь	2056	238
<i>Антикоагулянты непрямого действия</i>				
Синкумар/Sincumar	аценокумарол	таблетки	2100	500
<i>Корректоры электролитного баланса</i>				
Калий-нормин/Kalium-normin	калия хлорид	таблетки	2954	314
<i>Антиферментные препараты</i>				
Гордокс/Gordox	апротинин	р-р д/инфузий	2308	252
<i>Препараты, повышающие тонус и сократительную активность миомерия</i>				
Окситоцин/Oxytocin	окситоцин	р-р д/инъекций	2085	423
Энзапрост-Ф/Enzaprost-F	динопрост	р-р д/инъекций	2546	612
<i>Препараты, содержащие алкалоиды спорыньи</i>				
Беллоид/Belloid	комб. препарат	драже	2019	192
<i>Препараты железа</i>				
Тардиферон/Tardyferon	Fe <sup>++</sup> сульфат	драже ретард	2918	522
Бебе-Тардиферон/Bebe-Tardyferon	Fe <sup>++</sup> сульфат	драже ретард	2919	189
Ферроплекс/Feroplex	Fe <sup>++</sup> сульфат	драже	2389	568
<i>Препараты, применяемые при остеопорозе</i>				
Остеохин/Osteochin	изопропокс-изофлавоны	таблетки	002093	430
<i>Иммунокорректоры</i>				
Декарис/Decaris	левомизол	таблетки	2390	257
Эгиферон/Egiferon	лейкоцитарный альфа интерферон	р-р д/инъекций	002251	607
<i>Антисептические препараты для местного применения</i>				
Бетадине/Betadine	повидон йод	раствор вагин.свечи мазь	002333	198
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Винбластин/Vinblastin	винбластин	пор. д/инъекций	2123	221
Винкристин/Vincristin	винкристин	пор. д/инъекций	2124	222
Зитазоним/Zitazonium	тамоксифен	таблетки	2766	287
Миелобромол/Myelobromol	митобронитол	таблетки	2069	385
<i>Антимикробные препараты для местного применения</i>				
Эбримицин/Ebrimycin	примидин	гель	002524	607
<i>Препараты для местного применения при ожогах и кожных ранах</i>				
Наксол/Naksol	комб. препарат	аэрозоль	2859	397
<i>Разогревающие и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Никофлекс/Nicoflex	комб. препарат	мазь	2593	408
<i>Препараты для местного применения в офтальмологии</i>				
Гидрокортизон/Hydrocortison	комб. препарат	мазь	2059	242
Преднизолон/Prednisolon	мазипредон	капли	2095	460
Хумакарпин/Humacarpin	пилокарпин	капли	2912	587
<i>Препараты для местного применения при болезнях полости рта</i>				
Клиостом/Kliostom	метронидазол+триклозан	мазь	002229	329
<i>Питательные смеси</i>				
Козилат/Cosilat	комб. препарат	порошок	2893	334
Милдibe/Mildibe	комб. препарат	порошок	2972	387
Робеби А/Robebi A	комб. препарат	порошок	00415	482
Робеби В/Robebi B	комб. препарат	порошок	00416	482
Роболакт/Robolact	комб. препарат	порошок	ПП	482

# ФИРМА «МЕНОН ФАРМА» индия

Jay Apartments, Service Road  
Vile Parle(E), Bombay 400057, India  
Tel.: 6113498, 6117553, 6113501  
Telefax: (22)6113501  
Telex: 011 78300 RAJI IN

Представительство в Москве  
117912, Ленинский проспект 29  
Институт нефтехимического синтеза  
Телефоны: (095) 955-41-66, 955-41-73  
Телефакс: 955-41-73



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>нитраты</i>				
Кардикэп TP/Cardicap SR <sup>4</sup>	изосорбид динитрат	депо-капсулы	ПР	320
<i>блокаторы бета-адренергических рецепторов</i>				
Бетаэп TP/Betacap SR <sup>4</sup>	пропранолол	депо-капсулы	ПР	199
Тенолол/Tenolo <sup>2</sup>	атенолол	таблетки	01816	524
<i>блокаторы медленных кальциевых каналов</i>				
Исоптин/Isopstin <sup>3</sup>	верапамил	таблетки	РМП	311
<i>Нификард/Nificard<sup>6</sup></i>				
<i>ингибиторы конвертирующего фермента</i>				
Ацетен/Aceten <sup>5</sup>	каптоприл	таблетки	01857	183
<i>комбинированные гипотензивные препараты</i>				
Алсидрекс-Г/Alsidxex-H	комб. препарат	таблетки	002661	152
Тенорик/Tenoric <sup>2</sup>	комб. препарат	таблетки	01817	525
<i>Препараты, улучшающие мозговое кровообращение</i>				
Ницеллин/Nitsellin	ницерголин	р-р д/инъекций	РМП	415
<i>Нейролептики</i>				
Стелазин/Stelazin <sup>7</sup>	стелазин	таблетки	РМП	513
<i>Анальгетики центрального действия</i>				
Но-Пэн/No-Pen	бупренорфин	р-р д/инъекций	002841	417
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Аспирин диспергируемый/Aspirin dispergous <sup>5</sup>	ацетилсалициловая к-та	раствор. таблетки	002665	177
Нобол/Nobol	метамизол натрия	таблетки	РРЗ	415
<i>Комбинированные спазмоанальгетики</i>				
Миналган/Minalgan	комб. препарат	таблетки	002777	387
<i>Антибиотики</i>				
<i>пенициллины</i>				
Росциллин/Roscillin <sup>6</sup>	ампициллин	капсулы	01003	484
<i>цефалоспорины</i>				
Верцеф/Vercef <sup>6</sup>	цефаклор	капсулы	РМП	220
Рефлин/Reflin <sup>6</sup>	цефазолин	гранулы д/суспензии	002846	478
Споридекс/Sporidex <sup>6</sup>	цефалексин	пор. д/инъекций	РМП	512
		капсулы		
		сухой сврок		

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Фторхинолоны</i>				
Заноцин/Zanocin <sup>6</sup>	офлоксацин	таблетки	002305	285
Норбактин/Norbactin <sup>6</sup>	ворфлоксацин	таблетки	002845	417
Цифран/Cifran <sup>6</sup>	ципрофлоксацин	таблетки	002008	606
<i>Антигельминтные препараты</i>				
Немоцид/Nemocid <sup>4</sup>	пирантел памоат	таблетки суспензия	01490	402
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварительной системы</i>				
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Гистак/Histac <sup>6</sup>	ранитидин	таблетки	002561	248
<i>селективные М-холинэстеразы</i>				
Гастроцепин/Gastrocepin <sup>3</sup>	пирензепин	таблетки р-р д/инъекций	01664	230
<i>ферментные препараты</i>				
Ипентал/Irpental <sup>4</sup>	комб. препарат	таблетки	002660	309
Мензим/Menzime	комб. препарат	таблетки	002664	374
<i>регуляторы моторной функции ЖКТ</i>				
Перинорм/Perinorm <sup>4</sup>	метоклопрамид	таблетки р-р д/инъекций суспензия	01815	442
<i>гепатопротекторы</i>				
Ливомин/Livomin <sup>1</sup>	комб. препарат	таблетки	01168	355
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
<i>"блокаторы" тучных клеток</i>				
Бронитен/Broniten	кетотифен	таблетки	002662	209
<i>H<sub>1</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Колдакт/Coldact <sup>4</sup>	комб. препарат	капсулы	002803	335
Трексил/Trexyl <sup>6</sup>	терфенадин	таблетки, сироп	РМП	543
<i>Отхаркивающие препараты</i>				
Солвин/Solvin <sup>1</sup>	бромгексин	таблетки, эликсир	01857	504
Солвин экспекторант/ Solvin expectorant <sup>2</sup>	комб. препарат	таблетки эликсир	01857	504
<i>Пероральные гипогликемизирующие средства</i>				
Глюренорм/Glurenorm <sup>3</sup>	глюквизон	таблетки	01665	251
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Преднизолон/Prednizolon <sup>2</sup>	преднизолон	таблетки		459
<i>Антитромботические и противосвертывающие препараты</i>				
Тромбофоб/Trombophob <sup>3</sup>		мазь	РМП	552
<i>Препараты, влияющие на гомеостаз</i>				
Декстроза/Dextroze <sup>5</sup>	глюкоза	р-р д/инъекций	002663	260
<i>Витамины и их аналоги</i>				
Аскорбиновая кислота/ Ascorbic acid <sup>4</sup>	аскорбиновая к-та	таблетки для сосания	РМП	176
<i>Препараты железа</i>				
Фенюльс/Fenules <sup>4</sup>	Fe <sup>++</sup> сульфат	капсулы	002804	567
<i>Контрастные диагностические средства</i>				
Урографин/Urographin <sup>3</sup>		р-р д/инъекций	1565	—

<sup>1</sup> - препараты фирмы Charak

<sup>2</sup> - препараты фирмы IPCA

<sup>3</sup> - препараты фирмы German Remedies

<sup>4</sup> - препараты фирмы Natco

<sup>5</sup> - препараты фирмы Wockhardt

<sup>6</sup> - препараты фирмы Ranbaxy

<sup>7</sup> - препараты фирмы SK+F

**MERCK SHARP & DOHME IDEA, Inc.**

Schaffhauserstrasse 134

CH-8152 Glattbrugg

Switzerland

Tel: +411 828 7700

Telex: 829319

Fax: +411 828 7207

Представительство в Москве

121059, Бережковская наб. 2

гостиница Славянская/Радиссон

Телефон: (095) 941-82-75

Телефакс: 941-82-76



### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Альдومت/Aldomet	метилдопа	таблетки	002676	154
Ко-Ренитек/Co-Renitec	комб. препарат	таблетки	ПР	340
Модуретик/Moduretic	комб. препарат	таблетки	00611	393
Привинил/Privilinil	лизиноприл	таблетки	ПР	461
Ренитек/Renitec	эналаприл малеат	таблетки	002358	476
<i>Препараты, корректирующие липидный обмен</i>				
Зокор/Zocor	симвастатин	таблетки	ПР	287
Мевакор/Mevacor	ловастатин	таблетки	01764	371
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
Синемет/Sinemet	комб. препарат	таблетки	00426	499
Синемет-CR/Sinemet-CR	комб. препарат	таблетки	ПР	499
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Клинорил/Clinoril	сулиндак	таблетки	00728	328
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Долобид/Dolobid	дифлунизал	таблетки	002587	287
<i>Антимикробные препараты</i>				
Мефоксин/Mefoxin	цефокситин натрий	пор. д/инъекций	002677	384
Теннам/Tienam	комб. препарат	пор. д/инъекций	002678	531
<i>Противовирусные препараты</i>				
Вакцина Н-В-Vax II/Н-В-Vax II	вакцина (рекомбинантная)	р-р д/инъекций	ПР	213
<i>Препараты, применяемые при лечении аденомы простаты</i>				
Проскар/Proscar	финастерид	таблетки	ПР	467
<i>Препараты, уменьшающие внутриглазное давление</i>				
Тимоптик/Timoptic	тимолола малеат	р-р глазных капель	00863	532

# ФИРМА «НОВО НОРДИСК» ДАНИЯ



Novo Nordisk

Novo Nordisk A/S  
Novo Alle  
2880 Bagsvaerd, Denmark  
Tel.: +45 4444 8888  
Telex: 37173 • Fax: +45 4449 0555

Представительство в Москве  
117330, Ломоносовский пр-т 38  
корпус 3, кв. 11  
Телефоны: (095) 143-33-74,  
143-07-80

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Человеческие инсулины (короткого действия)</i>				
Актрапид НМ/Actrapid НМ	нейтральный инсулин	р-р д/инъекций	01406	149
Актрапид НМ пенфилл/ Actrapid НМ penfill	нейтральный инсулин	пенфилл	01408	149
<i>Человеческие инсулины (средней продолжительности действия)</i>				
Актрафан НМ пенфилл/ Actraphan НМ penfill	нейтральный инсулин+ изофан протамин инсулин	пенфилл	002241	149
Монотард НМ/Monotard НМ	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% кристал.)	сусп. д/инъекций	01407	394
Изофан НМ (Протафан НМ) / Isophan НМ (Protaphan НМ) penfill	изофан протамин-инсулин	пенфилл	002138	293
<i>Человеческие инсулины (длительного действия)</i>				
Ультратард НМ/Ultratard НМ	инсулин цинк суспензия кристаллическая	сусп. д/инъекций	01462	556
<i>Монокомпонентные инсулины (короткого действия)</i>				
Актрапид МС/Actrapid МС	нейтральный инсулин (свиной)	р-р д/инъекций	01401	149
<i>Монокомпонентные инсулины (средней продолжительности действия)</i>				
Ленте МС/Lente МС	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% кристал.)	сусп. д/инъекций (смешанный)	01403	353
Монотард МС/Monotard МС	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% кристал.)	сусп. д/инъекций (свиной)	01402	393
Семиленге МС/Semilente МС	инсулин цинк суспензия аморфная (свиной)	сусп. д/инъекций	01404	493
<i>Монокомпонентные инсулины (длительного действия)</i>				
Ультраленте МС/ Ultralente МС	инсулин цинк суспензия кристаллическая (говяжий)	сусп. д/инъекций	01405	556
<i>Высокоочищенные инсулины (короткого действия)</i>				
Актрапид/Actrapid	нейтральный инсулин (свиной)	р-р д/инъекций	01264	148
<i>Высокоочищенные инсулины (средней продолжительности действия)</i>				
Ленте/Lente	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% кристал.)	сусп. д/инъекций (смешанный)	01261	353
Изофан (Протафан)/ Isophane (Protaphane)	изофан протамин инсулин (свиной)	сусп. д/инъекций	01266	293
Семиленге/Semilente	инсулин цинк суспензия аморфная (свиной)	сусп. д/инъекций	01263	492
<i>Высокоочищенные инсулины (длительного действия)</i>				
Ультраленте/Ultralente	инсулин цинк суспензия кристаллическая (говяжий)	сусп. д/инъекций	01262	556
<i>Другие гормоны поджелудочной железы</i>				
Глюкагон/Glucagon	глюкагон	пор. д/инъекций	01598	249

# ФИРМА «Органон Интернэшнл» НИДЕРЛАНДЫ

**Organon International bv**  
PO Box 20 5340 BH Oss  
The Netherlands  
Tel.: (04120) 61222  
Telex: 37500 orga nl  
Telefax: (04120) 62617

Представительство в России  
117846 Москва, ул. Вавилова 69  
Телефон: (095) 134-44-90  
Телефакс: (095) 134-44-90



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<b>Оральные контрацептивы</b>				
<i>комбинированные, содержащие эстрогены+прогестагены</i>				
Марвелон/Marvelon	комб. препарат	таблетки	002058	370
<i>содержащие только прогестагены</i>				
Экслутон/Exluton	линестрелол	таблетки	ПР	608
<i>Прогестагены</i>				
Оргаметрил/Orgametril	линестрелол	таблетки	00373	428
<i>Женские половые гормоны и их аналоги</i>				
Овестин/Ovestin	эстриол	таблетки 1 мг таблетки 2 мг крем, вагин.свечи	00374 002382 ПР	421 421 421
Ливнал/Livial	тиболон	таблетки	ПР	355
<i>Андрогены</i>				
Андриол/Andriol	тестостерона андеканоат	капсулы	ПР	168
Сустанон 250/Sustanon 250	комб. препарат	масл. р-р д/инъек.	00789	518
<i>Анаболические стероиды</i>				
Дека-Дураболлин/ Deca-Durabolin	нандролона деканоат	масляный р-р для инъекций	00164	257
<i>Гонадотропины</i>				
<i>менопаузальный человеческий гонадотропин</i>				
Хумегон/Humegon	менотропин	пор. д/инъекций	01896	588
<i>хорионический человеческий гонадотропин</i>				
Прегнил/Pregnyl	хориотропин	пор. д/инъекций	01895	458
<i>Препараты, повышающие тонус и сократительную активность миометрии</i>				
Цервипроуст/Cerviprost	динопростон	гель	002749	592
<i>Антидепрессанты</i>				
Леривон/Lerivon	миансерин	таблетки	01035	354
<i>Антагонисты кальция</i>				
Беприкор/Bepicor	бепридил	таблетки	002546	194
<i>Внутриматочная спираль</i>				
Мультилоуд CU-375/ Multiload Cu-375	внутриматочный контрацептив с медью		9063	—
<i>Диагностические тесты</i>				
Прегстик/Pregstik	тест на беременность		91/213	—
Планосек/Planosec	тест на беременность		91/213	—
ЛН Кolor/LH Color	тест для определения времени овуляции		91/213	—

В России и на Украине открыты Информационные центры компании «Органон Интернэшнл» по Репродукции человека, которые располагают информацией о современных достижениях в области планирования семьи, контрацепции, лечения бесплодия и климактерических расстройств. Имеется новейшая литература, аудиовизуальные материалы. Квалифицированные специалисты, прошедшие подготовку в странах Западной Европы, проводят курсы обучения докторов, читают лекции и консультируют медицинских работников по проблемам репродукции человека. Все услуги предоставляются бесплатно.

Информационные Центры компании: «Органон Интернэшнл» в СНГ:

Россия: 117815 Москва, ул. Опарина 4 • Телефон: (095) 438-2066 • Телефакс: (095) 433-27708

Украина: 254050 Киев, ул. Мануильского • Телефон: (044) 213-1446 • Телефакс: (044) 213-7125

# А/О ОРИОН-ЮХТЮМЯ «ОРИОН ФАРМАЦЕВТИКА» ФИНЛЯНДИЯ



P.O.Box 65  
02101 Espoo Finland  
Tel.int.+358-0-4291  
Telex 124721 orion sf  
Telefax +358-0-4293815

Представительство в Москве  
117049, ул. Мытная 1, пом. 21, 8 этаж  
Телефоны: (095) 230-04-65, 230-04-76  
230-04-78  
Телекс: 413 049 peram su  
Телефакс: (095) 230-21-67

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Сердечно-сосудистые препараты				
сердечные гликозиды				
Дигоксин/Digoxin	дигоксин	таблетки р-р д/инъекций	01506	269
антиаритмические препараты				
Пропанорм/Propanorm	пропафенон	таблетки р-р д/инъекций	ПР	465
нитраты				
Нитро/Nitro	нитроглицерин	мазь 2% концентрат для инфузий	01084 01769	410 410
Нитросорбид/Nitrosorbid	изосорбид динитрат	таблетки	01125	413
блокаторы медленных кальцевых каналов				
Кардил/Cardil	дилтиазем	таблетки	01508	320
Финоптин/Finoptin	верапамил	таблетки ретард	01812	320
		таблетки	00672	570
		р-р д/инъекций	00672	570
		депо таблетки	02005	570
блокаторы периферических альфа-адренергических рецепторов				
Пратсиол/Pratsiol	празозин	таблетки	01206	458
сипато- и адреномиметики				
Допмин/Dopmin	допамин	концентрат для инфузий	00705	282
Препараты, улучшающие микроциркуляцию				
Оксилин/Oxylin	пентоксифилин	таблетки р-р д/инъекций	ПР	422
Препараты, корректирующие липидный обмен				
Гуарем/Guarem	хьюаровая смола	гранулы	019010	253
Нестероидные противовоспалительные препараты				
Пронаксен/Propaxen	напроксен	таблетки рект. свечи	ПР	465
Мышечные релаксанты				
Тубокурарин/Tubocurarin	тубокурарина хлорид	р-р д/инъекций	00669	553



Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Антимикробные препараты</i>				
Дитрим/Ditrim	комб. препарат	концентрат д/инфузий	ПР	277
Кефексин/Kefexin	цефалексин	таблетки	01163	324
		микстура	00673	324
Орибакт/Oribact	ко-тримоксазол	таблетки	ПР	428
		микстура		
Эрацин/Eracin	эритромицин	таблетки	002228	614
<i>Противотуберкулёзные препараты</i>				
Тизамид/Tisamid	пиразинамид	таблетки	01194	531
<i>Антипротозойные препараты</i>				
Триканикс/Trikanix	тинидазол	р-р д/инъекций	ПР	547
<i>Препараты для лечения псориаза</i>				
Дитрастик/Ditrastick	дитранол	палочки для аппликаций	01467	277
<i>Антациды</i>				
Алсукрал/Alsucral	сукральфат	таблетки	01844	152
		порошок		
		табл. для разж.		
ПееХоо/PeeHoo	комб. препарат	таблетки суспензия	01209	439
<i>Антидиарейные средства</i>				
Регидрон/Rehydron	комб. препарат	дозированный порошок	01300	473
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Кромолин/Cromolyn	хромогликат натрия	капсулы	02073	343
Редол/Redol	комб. препарат	микстура	ПР	474
		сироп		
Ретафил/Retafil	теофиллин	депо таблетки	01448	478
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Бекломет/Beclomet	беклометазона дипропионат	аэрозоль	01207	190
Дексаметазон/Dexametason	дексаметазон	таблетки	00671	258
Метипред/Methypred	метилпреднизолон натрия	таблетки	01079	380
	сукцинат	р-р д/инъекций		
	метилпреднизолон ацетат	депо инъекции		
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
Сибикорт/Sibicort	комб. препарат	мазь	01449	495
<i>Гормональные антиклимактерические препараты</i>				
Дивина/Divina	комб. препарат	таблетки	02072	267

• • • • •

Отдел проектного экспорта фирмы "ОРИОН" предлагает Вам свои услуги в поставках:

- виварис
- заводов по производству инфузионных растворов
- фармзаводов

а также других объектов в области здравоохранения.

# ФИРМА «ПЕЯ-ХЕМИ Б.В.» НИДЕРЛАНДЫ

## КОНЦЕРН «СОЛВЕЙ ФАРМА»



Представительство в Москве  
101000, Покровский бульвар 4/17 кв.39  
Телефоны: (095) 207-62-48 207-73-07  
Телефакс: 200-12-79 • Телекс: 413207 PEJA SU

### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Гилустенон/Gilustenon	нитроглицерин	капсулы	002170	244
Допамин/Dopamin	допамин	р-р д/инфузий	00636	282
Нео-Гилуритмал/Neo-Gilurytmal	проаималина битартрат	таблетки	00862	402
Оликард/Olicard	изосорбид мононитрат	капсулы	01997	425
Пидилат/Pidilat	нифедипин	капсулы	ПР	444
Пульснорма/Pulsnorma	комб. препарат	драже	01958	471
<i>Антидепрессанты и седативные средства</i>				
Валдисперт/Valdispert	экстракт из корня валерианы	драже	ПР	214
Феварин/Fevarin	флувоксамин малеат	таблетки	ПР	564
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Дуспаталин/Duspatalin	мебеверин	таблетки	ПР	284
Дюфалак/Dufalak	комб. препарат	сироп	ПР	284
Креон/Kreon	комб. препарат	капсулы	002057	343
Паспертин/Paspartin	метоклопрамид	таблет., р-р д/инъек	ПР	439
<i>Антиподагрические препараты</i>				
Колхикум-Дисперт/Colchicum-Dispert	колхицин	драже	ПР	336
<i>Прогестагены</i>				
Дуфастон/Dufaston	дидрогестерон	таблетки	002302	284
<i>Гормональные антиклимактерические препараты</i>				
Пресомен/Presomen	конъюгированные эстрогены	драже	002086	461
<i>Препараты, влияющие на функцию щитовидной железы</i>				
Пропицил 50/Propicyl 50	пропилтиоурацил	таблетки	ПР	466
<i>Препараты, снижающие тонус и сократительную активность миомерия</i>				
Дувадилан/Duvadilan	изоксуприн	таблет., р-р д/инъек	ПР	282
Пре-Пар/Pre-Par	ритодрин	таблет., р-р д/инъек	ПР	460
<i>Препараты, влияющие на обмен Са и Р</i>				
Дигидрал/Dihydral	дигидротахистерол	таблетки	ПР	268
<i>Антисептические препараты для местного применения</i>				
Фламмасин/Flammasin	сульфазин серебра	крем	ПР	570
<i>Обезболивающие и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Альгезал/Algezal	комб. препарат	крем, гель	ПР	153
<i>Препараты применяемые при заболеваниях ЛОР-органов</i>				
Бетасерк/Betaserk	бетастина дигидрохлорид	таблетки	01006	200
<i>Препараты для местного применения при заболеваниях полости рта</i>				
Имудон/Imudon	комб. препарат	таблетки	ПР	296

\* \* \* \* \*

Фирма "ПЕЯ ХЕМИ" предлагает также медицинское оборудование ведущих зарубежных фирм / БАКСТЕР, ДАЙНЕМИК ИМАДЖИНК, ХЕК ЛУС и др. / , строительство и оснащение медицинских объектов "под ключ".

# ФИРМА «ПЛИВА» ХОРВАТИЯ

Фармацевтическая, косметическая и пищевая промышленность

PLIVA Zagreb, Croatia  
41001 Zagreb, I.L. Ribaga 89  
Phone: (041) 571-666, 575-666  
Telex: 21-246, 21-305

Представительство в Москве  
117330, Ломоносовский просп. 38, к.3  
Телефоны: (095) 143-03-94, 938-22-28  
Телекс: 414-420  
Телефакс: 143-03-94



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>сердечные гликозиды</i>				
Ланикор/Lanicor	дигоксин	таблетки р-р д/инъекций	01352 01827	348 348
<i>комбинированные гипотензивные препараты</i>				
Трирезид К/Trirezid K	комб. препарат	таблетки	01486	550
<i>Антидепрессанты</i>				
Ладномил/Ladiomyli <sup>1</sup>	мапротилин	таблетки р-р д/инъекций	002548	346
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Диклонат П/Diclonat P	диклофенак натрия	таблетки ретард табл. рект. свечи р-р д/инъекций	ПР	270
Перклюзон/Percluzon <sup>3</sup>	клофезон	капсулы, мазь рект. свечи	01835	442
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Пливалгин/Plivalgin	комб. препарат	таблетки	002456	454
<i>Антибиотики</i>				
<i>макролиды нового поколения</i>				
Сумамед/Sumamed	азитромицин	таблетки 500мг капсулы 250мг сироп, сироп-форте таблетки 125мг	002125 002125 002534 002534	516 516 516 516
<i>цефалоспорины</i>				
Кетоцеф/Ketocef	цефуроксим	пор.д/инъекций	00760	324
Мироцеф/Myrocef <sup>4</sup>	цефтазидим	пор.д/инъекций	01599	390
<i>аминогликозиды</i>				
Нипоцин/Nipocin <sup>5</sup>	дибекация	р-р д/инъекций	01350	408
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>антациды</i>				
Гастал/Gastal	комб. препарат	таблетки суспензия	01567	228

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Пер. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Пепторан/Peptoran <sup>1</sup>	ранитидин	таблетки	01315	442
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Вентолин/Ventolin <sup>2</sup>	салбутамол	дозир. аэрозоль	2372	219
<i>Ингаляционные глюкокортикоиды для лечения бронхиальной астмы</i>				
Бекотид/Becotid <sup>2</sup>	беклометазона дипропионат	дозир. аэрозоль	00511	191
<i>Инсулины</i>				
<i>Человеческие инсулины короткого действия</i>				
Хоморап 40/Homorap 40	нейтральный инсулин	р-р д/инъекций	РМП	586
Хоморап 100/Homorap 100	нейтральный инсулин	пенфилл	002199	586
<i>средней продолжительности действия</i>				
Хомофан 100/Homofan 100	изофан протамин инсулин	пенфилл	002200	586
Хомолонг 40/Homolong 40	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% кристал.)	сусп. д/инъекций	РМП	585
<i>Монокомпонентные инсулины короткого действия</i>				
Инсулрап СИП/Insulrap SPP	нейтральный инсулин (свиной)	р-р д/инъекций	01384	303
<i>средней продолжительности действия</i>				
Инсулонг СИП/Insulong SPP	инсулин цинк сусп. (свиной) (30% аморф./70% кристал.)	сусп. д/инъекций	01383	303
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Эуглюкон/Euglucop	глибенкламид	таблетки	2365	622
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения при болезнях ЛОР-органов</i>				
Гнадιον/Gnadion <sup>2</sup>	беклометазона дипропионат	дозир. аэрозоль назальный	00893	252
<i>Противоопухолевые препараты химиотерапевтические</i>				
Растоцин/Rastocyn	доксорубидин	пор.д/инъекций	02618	472
<i>гормонально-активные</i>				
Мамомит/Mamomit <sup>1</sup>	аминоглютетемид	таблетки	01567	369
<i>Препараты для местного лечения ран</i>				
Ируксол/Iruksol <sup>6</sup>	комб. препарат	мазь	00506	310
Плива-Пен I, Плива-Пен II	шприц-ручка для введения инсулина		MT 91/170	

<sup>1</sup> - по лицензии фирмы Ciba Geigy, Швейцария

<sup>2</sup> - по лицензии фирмы Allen & Hanbry, Германия

<sup>3</sup> - по лицензии фирмы Laboratories Anphar-Rolland, Франция

<sup>4</sup> - по лицензии фирмы Glaxo, Великобритания

<sup>5</sup> - по лицензии фирмы Meiji Seika Kaisha, Япония

<sup>6</sup> - по лицензии фирмы Knoll, Германия

# ФИРМА «ПОЛЬФА» ПОЛЬША

**CIECH-POLFA**  
ул. Повазковска 46/50  
почт. ящик 271,00-950  
Варшава, Польша

Представительство в России  
121248 Москва, Кутузовский проспект  
дом 7/4 кор.5, кв.11  
Телефон: (095) 243-70-47  
Телекс: 414370 ciech su  
Телефакс: 243-70-47  
Санкт-Петербург: тел/факс: 273-41-64



Представительства: **Казахстан - Алма-Ата, тел/факс (3272) 69-67-06**  
**Украина - Киев, тел. (044) 22-45-184;**

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Интенкордин/Intencordin	карбохромен	драже	02170	305
Кардонит/Carbonit	изосорбид динитрат	таблетки	пр	320
Кордафен/Cordafen	нифедипин	таблетки	02920	339
Мексикорд/Mexicord	мексилетин	капсулы	пр	373
Мононит/Mononit	изосорбид мононитрат	таблетки	02622	393
Нифедипин/Nifedipin	нифедипин	таблетки	пр	414
Норматенс/Normatens	комб. препарат	драже	пр	418
Опакорден/Opacorden	амиодарон	таблетки	пр	427
Польпрессин/Polpressin	празозин	таблетки	пр	456
Резерпин/Reserpin	резерпин	таблетки	02193	474
Садамин/Sadamin	ксантинол никотинат	р-р д/инъекций	02596	485
		ретард таблетки	02944	485
		таблетки	02998	491
		таблетки	02876	518
Сектраль/Sectral	ацебутолол	таблетки		
Сустонит/Sustonit	нитроглицерин	таблетки		
<i>Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения</i>				
Эсцин/Aescin	эсцин	таблетки	пр	616
<i>Психотропные препараты</i>				
Амитриптилин/Amitryptilin	амитриптилин	драже	02582	163
Галоперидол/Haloperidol	галоперидол	таблетки	пр	227
		р-р д/инъекций		
Лорафен/Lorafen	лоразепам	драже	пр	364
Миренил/Mirenil	флуфеназин	драже	02171	390
		р-р д/инъекций		
Ноотропил/Nootropil	пирацетам	капсулы	02599	417
		р-р д/инъекций		
Прамолан/Pramolan	опипрамол	драже	02612	458
Реладорм/Reladorm	комб. препарат	таблетки	02625	476
Реланиум/Relanium	диазепам	таблетки	02767	476
		р-р д/инъекций	02587	476
Сигнопам/Signopam	темазепам	таблетки	02724	495
Сонапакс/Sonapax	тиоридазин	драже	02195	509
		ретард таблетки	02357	509
Тазепам/Tazepam	оксазепам	таблетки	02196	519

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Элениум/ Elenium	хлордiazепоксид	драже	02203	609
Эстазолам/ Estazolam	эстазолам	таблетки	пр	618
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Клоназепам/ Clonazepam	клоназепам	таблетки	02702	331
Стазепин/ Stazepin	карбамазепин	таблетки	02395	512
<i>Наркотические анальгетики</i>				
Фентанил/ Fentanyl	фентанил	р-р д/ инъекций	пр	566
<i>Специфические антагонисты наркотических анальгетиков</i>				
Налоксон/ Naloxon	налоксона гидрохлорид	р-р д/ инъекций	пр	398
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Ибупрофен/ Ibuprofen	ибупрофен	драже	02716	289
Клофезон/ Clophезone	комб. препарат	рект. свечи	02521	333
Метиндол/ Metindol	индометацин	таблетки	02868	380
		ретард таблетки	02902	380
		драже	02647	380
		р-р д/ инъекций	02867	380
		рект. свечи	02419	380
		мазь	02792	380
Напроксен/ Naproxen	напроксен	таблетки	пр	400
Пироксикам/ Piroxicam	пироксикам	таблетки	02874	453
		рект.свечи	пр	453
<i>Препараты влияющие на мышечный тонус</i>				
Баклофен/ Baclofen	баклофен	таблетки	02665	188
<i>Антимикробные препараты</i>				
Бенемисин/ Benemycin	рифампицин	капсулы	02317	193
Бисептол/ Bisepтол	ко-тримоксазол	таблетки	02316	204
		р-р д/ инъекций	02878	204
		взвесь	02929	204
Доксидиклин/ Doxycycline	доксидиклин	капсулы	02168	279
Эритромицин/ Erythromycin	эритромицин	таблетки	02873	615
		порошок д/ взвеси	02490	615
<i>Антипротозойные препараты</i>				
Ваготил/ Vagotil	п333Оликрезулен	раствор	02169	212
Клотримазол/ Clotrimazol	клотримазол	крем, жидкость	02583	333
		вагинальные табл.		
Метронидазол/ Metronidazol	метронидазол	р-р д/ инъекций	02885	384
Тинидазол/ Tinidazol	тинидазол	таблетки	02674	533
Трихопол/ Trichopol	метронидазол	таблетки	02197	551
		вагинальные табл.		
<i>Антигельминтные препараты</i>				
Пирантел/ Pyrantel	пирантел	таблетки	02686	450
		взвесь		
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Алугастрин/ Alugastrin	комб. препарат	взвесь	02857	152
Алюмаг/ Alumag	комб. препарат	таблетки	пр	155
Бисакодил/ Bisacodyl	бисакодил	драже	02396	203
		рект.свечи	02490	203
Одестон/ Odeston	гимехромон	таблетки	02861	422
Ранигастр/ Ranigast	ранитидин	таблетки	пр	472

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Аминофиллин/ Aminophyllin	теофиллин	р-р д/инъекций рстард таблетки	02895 пр	161 161
Астмопент/ Astmopent	орципреналин	р-р д/инъекций дозир. аэрозоль	02499	180
Беротек/ Berotec	фенотерол	дозир.аэрозоль	02703	198
Мистаброн/ Mistabron	месна	р-р д/ингаляций	02666	391
Сальбутамол/ Salbutamol	сальбутамол	дозир.аэрозоль	02585	488
Тусупрекс/ Tusuprex	оксаладин	таблетки	02597	554
Флегамин/ Flegamin	бромгексин	таблетки	02950	571
		р-р д/инъекций сироп	02975	571
<i>Антиаллергические препараты</i>				
Позитан/ Pozitan	кетотифен	таблетки, сироп	пр	454
<i>Диуретики</i>				
Диакارب/ Diacarb	ацетазоламид	таблетки	02179	266
Клопамид/ Cloramid	клопамид	таблетки	пр	332
Тиалорид/ Tialorid	комб. препарат	таблетки	02978	529
Фуросемид/ Furosemid	фуросемид	таблетки р-р д/инъекций	02198	580
<i>Препараты, применяемые при мочекаменной болезни</i>				
Фитолизин/ Phytolysin	комб. препарат	паста	02620	570
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Полькортолон/ Polcortolon	триамцинолон	таблетки	02172	455
Сополькорт-Н/ Sopolcort-N	гидрокортизон	р-р д/инъекций	пр	509
<i>Препараты мужских половых гормонов</i>				
Омнадрен/ Omnadren	комб. препарат	р-р д/инъекций	02307	426
<i>Ингаляционные глюкокортикоиды, применяемые для лечения бронхиальной астмы</i>				
Беклокорт/ Beclocort	бетаметазон	дозир.аэрозоль	02973	190
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
Латикорт/ Laticort	гидрокортизон	мазь, крем	02881	349
Лоринден/ Lorinden	флуометазон	лосьон	02460	364
Лоринден А/ Lorinden A	комб. препарат	мазь	02586	365
Лоринден С/ Lorinden C	комб. препарат	мазь	02308	365
Оксикорт/ Oxicort	комб. препарат	аэрозоль, мазь	02189	422
Полькортолон/ Polcortolon	триамцинолон	мазь, крем	02887	455
Полькортолон ТС/ Polcortolon TC	комб. препарат	аэрозоль	02362	455
Преднизолон/ Prednisolon	преднизолон	мазь	02192	458
Флуцинар/ Flucinar	флуоцинолона ацетонид	мазь гель	02301 02947	573 573
<i>Препараты влияющие функцию щитовидной железы</i>				
Метизол/ Metizol	тиамазол	таблетки	03010	375
<i>Антикоагулянты прямого действия</i>				
Гепарин/ Heparin	гепарин	р-р д/инъекций	02176	237
<i>Препараты, влияющие на гомеостаз</i>				
Гастролит/ Gastrolit	комб. препарат	таблетки	пр	229
Глюкоза/ Glucosa	глюкоза	5% р-р д/инфузий	02786	250

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Натрий-хлорат/Sodium chlorid	хлористый натрий	0.9% р-р д/инфуз.	02787	401
<i>Препараты, влияющие на тонус и сократительную активность миометрии</i>				
Сальбупарт/Salbutart	сальбутамол	р-р д/инъекций	02875	487
Фенотерол/Fenoterol	фенотерол	таблетки	02979	566
<i>Витамины и их аналоги</i>				
Кокарбоксилаза/Coccarboxylas	кокарбоксилаза	р-р д/инъекций	02184	335
<i>Препараты железа</i>				
Гемофер/Gemofer	Fe <sup>++</sup> хлорид	капли	02649	233
	Fe <sup>++</sup> сульфат	драже	02717	233
<i>Препараты для профилактики зубного кариеса</i>				
Натрий флуорат/Na fluorid	фторид натрия	таблетки	0943	401
<i>Антидоты и комплексообразователи</i>				
Купренил/Cuprenyl	пеницилламин	таблетки капсулы	02763 02521	346 346
<i>Антисептические препараты для наружного применения</i>				
Аргосульфан/Argosulfan	комб. препарат	крем	пр	174
Виркон/Virkon	комб. препарат	раствор	04205	223
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Аминоглутетимид/ Aminoglutetimid	аминоглутетимид	таблетки	пр	158
Гидроксуреа/Gidroxiurea	гидроксикарбамид	капсулы	02462	243
Ломустин/Lomustin	ломустин	таблетки	пр	363
Митоксантрон/Mitoxantron	митоксантрон	р-р д/инъекций	пр	392
<i>Препараты для лечения фенилкетонурии</i>				
Нофелан C/Nofelan S	комб. препарат	порошок д/взвеси	пр	420
<i>Препараты для лечения угрей</i>				
Бензакне/Benzacne	бензоил пероксид	гель	03009	193
<i>Контрастные диагностические средства</i>				
Урополин/Uropolin	меглумин	р-р д/инъекций	02309	560
<i>Препараты для местного применения при болезнях ЛОР-органов</i>				
Бетадрин/Betadrin	комб. препарат	капли	02687	199
Галазолин/Galazolin	ксилометазолин	мазь	02175	227
		капли 0.1%	02175	227
		капли 0.05%	02531	227
		аэрозоль	02862	227
Отинум/Otinum	холина салицилат	капли	02906	432
Себидин/Sebidin	хлорексидин	таблетки	пр	491
<i>Препараты, применяемые в офтальмологии</i>				
Гентамицин/Gentamycin	гентамицина сульфат	капли	пр	235
Гидрокортизон/Hydrocortison	гидрокортизона ацетат	мазь	02177	241
Дексаметазон/Dexamethason	дексаметазон	глазная взвесь	02896	259
Карбахол/Carbachol	комб. препарат	глазные капли	02648	319
Преднизолон/Prednisolon	преднизолон	глазная взвесь	02613	458
Офтенсин/Oftensin	тимолола малеат	капли	пр	432
Сульфанизолон/Sulfanizolon	комб. препарат	глазная взвесь	02614	516
Тропикамид/Tropicamid	тропикамид	глазные капли	пр	552
<i>Препараты с кожно-рефлекторным действием</i>				
Полопор/Polopor		пластырь	02960	—
Капсипласт/Kapsiplast		горчичный пластырь	02961	—



# ФИРМА «ПФАЙЗЕР ИНТЕРНЭШНЛ» США

Представительство в Москве  
129223, ВВЦ  
Деловой центр "Технопарк"  
здание 5, офис 55  
Телефоны: (095) 181-75-10, 181-75-12  
Телефакс: 181-75-38



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242Но.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>блокаторы медленных кальцевых каналов</i>				
*Норваск/Norvasc	амлодипин	таблетки	002865	417
<i>вазодилататоры</i>				
*Минипресс/Minipress	празозин	таблетки	00687	388
<i>Антидепрессанты</i>				
*Синекван/Sinequan	доксепин	капсулы 10,25,50мг	00287	498
		капсулы 75мг	00874	498
		концентрат	00287	498
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
*Фелден/Feldene	пироксикам	капсулы	00944	564
		р-р д/инъекций	002296	564
		гель	002296	564
<i>Антимикробные препараты</i>				
<i>пенициллины</i>				
*Геопен/Geopen	кариндациллин	таблетки	00324	236
	карбенициллин	р-р д/инъекций	00286	236
*Уназин/Unasyn	комб. препарат	таблетки, суспензия	002368	557
		р-р д/инъекций	01830	557
<i>тетрациклины</i>				
*Вибрамицин/Vibramycin	доксидиклин	капсулы	00035	220
		р-р д/инъекций	00303	220
		сироп	00475	220
*Рондомицин/Rondomycin	метациклин	капсулы	00203	483
<i>цефалоспорины</i>				
*Цефобид/Cefobid	цефоперазон	пор. д/инъекций	01483	596
<i>Противогрибковые препараты</i>				
*Дифлюкан/Diflucan	флуконазол	капсулы	002210	278
		р-р д/инъекций	002210	278

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Антипротозойные препараты</i>				
*Фасигин/Fasigyn	тинидазол	таблетки	00378	564
<i>Препараты для лечения педикулёза</i>				
*Рид/Rid	комб. препарат	шампунь	002863	479
<i>Антигельминтные препараты</i>				
*Комбантрин/Combantrin	пирантел	таблетки суспензия	00323	337
<i>Антидиарейные препараты</i>				
*Реабан/Rheaban	аттапульгит	таблетки	002862	472
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
*Глибenez/Glibenese	глипизид	таблетки	00379	248
<i>Препараты для местного применения в офтальмологии</i>				
*Визин/Visine	тетрагидрозолин	капли	002864	221
<i>Обезболивающие препараты для местного применения (поверхностные анальгетики)</i>				
*Бен-гей/Ben-gay	комб. препарат	крем гель	002861	193
<i>Антисептические и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
*Деситин/Desitin	окись цинка	мазь	00432	264
(мазь для лечения пелёночной сыпи)				
<i>Косметологические средства</i>				
Паквин/Pasquin		крем	004330	—
(крем с алоэ для сухой кожи)				
Паквин/Pasquin		крем	004331	—
(крем для рук и тела)				
*Барбасол/Barbasol		аэрозольная пена	004329	—
(аэрозольная пена для бритья)				

\* - торговая марка фирмы ПФАЙЗЕР Инк.

*Перед назначением препарата необходимо тщательно ознакомиться с полной инструкцией по его применению*

Фирма ПФАЙЗЕР Инк. открыла консигнационные склады в Москве и Санкт-Петербурге. Наличие указанных складов позволяет быстро приобретать в стране продукцию фирмы мелкооптовыми партиями.

За дополнительной информацией обращайтесь в Московское представительство фирмы ПФАЙЗЕР Инк.

# ФИРМА «ПЬЕР ФАБР» ФРАНЦИЯ

## Pierre Fabre Medicament

45 place Abel Gance-92654

Boulogne Cedex - France

Tel.: (33-1) 49 10 80 00

Fax: (33-1) 49 10 96 93

## Представительство в Москве

113035, Садовническая наб. 47, строение 1

Телефон: (095) 233-45-51

Телефакс: 230-63-57



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Препараты, применяемые при нарушении венозного кровообращения</i>				
Цикло 3-крем/Cyclo 3-cream	комб. препарат	крем	ПР	600
Цикло 3-форт/Cyclo 3-fort	комб. препарат	капсулы	ПР	601
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Аспирин/Aspirin	ацетилсалициловая к-та	таблетки	ПР	177
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Оральган/Oralgan	комб. препарат	таблетки	ПР	427
Парацетамол/Paracetamol	парацетамол	раствор	РМП	437
<i>Спазмолитические препараты разных групп</i>				
Икаран/Icaran	дигидроэрготамин	капсулы	ПР	293
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Топалкан/Toralkan	комб. препарат	таблет. д/разжев.	ПР	538
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Теоплюс/Theoplus(Theostat)	теофиллин	таблетки	ПР	525
<i>Отхаркивающие препараты</i>				
Карбостейн/Carbocisteine	карбостейн	сироп	ПР	320
<i>Диуретики</i>				
Пилозурил/Pilosuryl	комб. препарат	раствор	РМП	445
<i>Витамины</i>				
Витамин С/Vitamin C	аскорбиновая к-та	таблет. д/разжев.	ПР	225
<i>Препараты железа</i>				
Тардиферон/Tardyferon*	Fe <sup>++</sup> сульфат	таблетки	00643	522
Тардиферон-Фол/Tardyferon-Fol*	комб. препарат	таблетки	002537	522
<i>Препараты, влияющие на обменные процессы в костной и хрящевой ткани</i>				
Румалон/Rumalon	экстракт хряща	р-р д/инъекций	00049	485
Оссопан/Ossopan	комб. препарат	таблетки	ПР	430
<i>Препараты, активизирующие обмен веществ в тканях</i>				
Акти 5-сироп/Acti 5-syrup	комб. препарат	сироп	ПР	146
<i>Иммунокорректоры</i>				
Рибомунил/Ribomunyl	комб. препарат	таблетки, аэроз. р-р д/инъекций	002667	478
<i>Антисептические препараты для наружного применения</i>				
Элюдрил-раствор/Eludril-solution	комб. препарат	р-р д/полоскания	ПР	610
Цитеал-раствор/Citeal-solution	комб. препарат	р-р д/наруж. испол.	РМП	605
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Винкристин Пьер Фабр/Vincristin Pierre Fabre	винкристин	р-р д/инъекций	002417	222
Навельбин/Navelbin	винорельбин	р-р д/инъекций	ПР	396
<i>Препараты, применяемые при лечении аденомы простаты</i>				
Пермиксон/Permixon	экстракт из Serenoa repens	таблетки	002412	443
Раверон/Raveron	экстракт простаты животных	р-р д/инъекций	00328	471

\* - производится фирмой Robapharm, Швейцария



**RHONE-POULENC RORER GmbH**

Nattiermannallee 1, D-500 Cologne 30

Germany

Phone: (0221) 5092967

Telex: 8881928 rpr d

Fax: (0221) 5092711

Представительство в Москве

117049, ул. Мытная 1, пом. 9

Телефоны: (095) 230-02-43

230-02-54

Телекс: 413 117 RHONE SU

Телефакс: (095) 230-20-82

### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>блокаторы бета-адренергических рецепторов</i>				
Сектраль/Sectral	ацebutолол	таблетки	00848	491
<i>нитраты</i>				
Нитронг/Nitrong	нитроглицерин	таблетки	00508	412
Нитронг мазь/Nitrong ung.	нитроглицерин	мазь в тубах	00907	412
<i>Препараты, корректирующие липидный обмен</i>				
Липостабил форте/ Lipostabil forte	эссенциальные фосфолипиды	капсулы	00885	360
Липостабил/Lipostabil	эссенциальные фосфолипиды	р-р д/инъекций	00885	360
<i>Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения</i>				
Эссавен гель/Essaven gel	комб. препарат	гель	02978	617
<i>Психотропные препараты</i>				
<i>седативные средства</i>				
Нервофлюкс/Nervoflux	обезвоженный экстракт растений	чай	01024	403
<i>снотворные средства</i>				
Имован/Imovane	зопиклон	таблетки	02584	295
<i>нейролептики</i>				
Мажептил/Majeptil	тиопроперазин	таблетки р-р д/инъекций	00092	368
Неулептил/Neuleptil	перидиазин	капсулы капли	00093	404
Пипортил/Piportil	пипотиазин	таблетки капли	00786	448
Пипортил L4/Piportil L4	пипотиазин пальмитат	р-р д/инъекций	00806	448
Терален/Theralene	алимемазин	таблетки капли р-р д/инъекций	00037	527

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Профенид/Profenid	кетопрофен	капсулы свечи р-р д/инъекций гель ретард таблетки таблетки	00686  ПР ПР РМП	470  470 470 —
Ронал/Ronal	ацетилсалициловая к-та			
<i>Анальгетические и жаропонижающие препараты</i>				
Долипран/Doliprane	парацетамол	таблетки рект. свечи порошок	ПР	280
<i>Антимикробные препараты</i>				
<i>пенициллины</i>				
Экстенциллин/Extencilline	пенициллин G бензатин	пор.д/инъекций	ПР	609
<i>фторхинолоны</i>				
Пефлацин/Peflacin	пefлоксацин	таблетки р-р д/инъекций	01928	444
<i>полимиксины</i>				
Белкомицин/Belcomycine	колистин	таблетки р-р д/инъекций	00033	191
<i>макролиды</i>				
Ровамцин/Rovamycine	спирамицин	таблетки	ПР	482
<i>Антипротозойные препараты</i>				
Глюкантим/Glucantime	антимониат	р-р д/инъекций	00854	250
Пентакаринат/Pentacarinat	пентамидин	флаконы	ПР	441
Флагил/Flagyl	метронидазол	таблетки влаг. таблетки р-р д/инъекций	02977 00908 00936	570 570 570
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>антациды</i>				
Маалокс/Maalox	комб. препарат	таблетки суспензия	02608	366
Маалокс 70/Maalox 70	комб. препарат	суспензия	02609	366
<i>слабительные</i>				
Депурафлюкс/Depuraflux	комб. препарат	чай	01021	263
Депуран/Depuran	комб. препарат	капсулы	ПР	263
<i>препараты, влияющие на печеночный метаболизм</i>				
Эссенциале/Essentiale	эссенциальные фосфолипиды	р-р д/инъекций	00382	618
Эссенциале форте/ Essentiale forte	эссенциальные фосфолипиды	капсулы	01691	618

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>желчегонные препараты</i>				
Холагогум/Cholagogum	комб. препарат	капсулы	01025	584
Холафлукс/Cholaflux	комб. препарат	чай	01020	585
<i>Бронхолитические, отхаркивающие и противокашлевые препараты</i>				
Бронхикум бальзам/ Bronchicum balsam	комб. препарат	гель	ПР	209
Бронхикум ингалят Н/ Bronchicum inhalate N	комб. препарат	эмульсия	ПР	209
Бронхикум капли Н/ Bronchicum drops N	комб. препарат	раствор	ПР	209
Бронхикум лечебная ванна с тимьяном/Bronchicum medicinal bath with Thyme	масло тимьяна	раствор	ПР	209
Бронхикум чай/Bronchicum tea	комб. препарат	чай	02351	210
Бронхикум эликсир Н/ Bronchicum elixir N	комб. препарат	раствор	ПР	210
<i>Препараты, влияющие на обмен мочевои кислоты</i>				
Алломарон/Allomaron	комб. препарат	таблетки	02976	150
<i>Уроантисептики разных групп</i>				
Урофлукс/Uroflux	комб. препарат	чай	01022	561
<i>Антикоагулянты прямого действия</i>				
Клексан/Clexane	эноксапарин	р-р д/инъекций	02607	325
<i>Препараты, ингибирующие костную резорбцию</i>				
Кальсинар/ Calsynar	кальцитонин	р-р д/инъекций	ПР	315
<i>Витамины и их аналоги</i>				
Биовит вит.Е/Biovit vit.E	токоферол ацетат	капсулы	ПР	203
Биовит вит.С/Biovit vit.C	аскорбиновая к-та	таблетки	ПР	203
<i>Поливитамины и микроэлементы</i>				
Биовиталь Н/Biovital N	комб. препарат	раствор для приёма внутрь	ПР	203
<i>Препараты железа</i>				
Феррлецит/Ferrlecit	Fe <sup>+++</sup> глюконат	р-р д/инъекций	01767	567
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Белустин/Belustine	ломустин	капсулы	02458	192
Винкристин/Vincristin	винкристин	р-р д/инъекций	РМП	—
Детицен/Deticene	дакарбазин	р-р д/инъекций	ПР	264
Метотрексат/Methotrexat	метотрексат	таблетки	РМП	—
		р-р д/инъекций		
Цисплатин/Cisplatin	цисплатин	р-р д/инъекций	РМП	—
<i>Антидоты и комплексообразователи</i>				
Фолинат кальция/ Calcium folinat	фолинат кальция	р-р д/инъекций	РМП	—

## SANDOZ PHARMA LTD

CH-4002 Basle Lichtstrasse 35

Switzerland

Tel.: 41-61-3241111

Telex: 96505021

Fax: 41-61-3243232

Представительство в Москве

САНДОЗ ФАРМА

121002, ул. Веснина 24

Телефоны: (095) 241-58-61, 241-78-43

Телекс: 413 380 SANDO SU

Телефакс: 241-78-43



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>блокаторы бета-адренергических рецепторов</i>				
Вискен/Visken	пиндолол	таблетки раствор	00384	224
<i>блокаторы медленных кальциевых каналов</i>				
Ломир/Lomir	исрадин	таблетки	002637	362
<i>стимуляторы центральных альфа-адренорецепторов</i>				
Эстулик/Estulic	гуанфацин	таблетки	01121	621
<i>комбинированные гипотензивные препараты</i>				
<i>содержащие резергин, диуретик и вазодилататор</i>				
Бринердин/Brinerdin	комб. препарат	таблетки	00326	207
<i>содержащие блокатор бета-адренергических рецепторов и диуретик</i>				
Вискальдикс/Viskaldix	комб. препарат	таблетки	01170	223
<i>Психотропные препараты</i>				
<i>нейролептики</i>				
Меллерил/Melleril	тиоридазин	таблетки ретард таблетки	00042	374
<i>нейролептики специального назначения</i>				
Лепонекс/Leponex	клозапин	таблетки раствор	000336	353
<i>Противорвотные препараты</i>				
<i>производные нейролептиков</i>				
Торекан/Torecan	тиэтилперазин	таблетки рект. свечи р-р д/инъекций	00047	539
<i>препараты, влияющие на обмен серотонина</i>				
Навобан/Navoban	трописетрон	капсулы р-р д/инъекций	002454	397
<i>Препараты, влияющие на мышечный тонус</i>				
Сирдалуд/Sirdalud	тизанидин	таблетки	002399	501

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Ламизил/Lamisil	тербинафин	таблетки, крем	ПР	347
<i>Слабительные препараты</i>				
Пурсеннид/Pursennid	экстракт сенны	таблетки	00325	471
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
<i>блокаторы тучных клеток</i>				
Задитен/Zaditen	кетотифен	таблетки капсулы сироп	00945	285
<i>H<sub>1</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Тавегил/Tavegil	клемастин	таблетки сироп р-р д/инъекций	00046	519
<i>Гормональные препараты, регулирующие обмен кальция и фосфора</i>				
Миакальцик/Miacalcic	кальцитонин	р-р д/инъекций	01128	384
<i>Препараты, влияющие на функции гипофиза</i>				
<i>ингибиторы секреции пролактина</i>				
Парлодел/Parlodel	бромокриптин	таблетки	00616	438
<i>производные соматостатина</i>				
Сандостатин/Sandostatin	синт. соматостатин	р-р д/инъекций	ПР	490
<i>Корректоры водно-электролитного баланса</i>				
Орасан/Orasan	комб. препарат	порошок в пакетах	002616	428
<i>Препараты, повышающие тонус и сократительную активность миомерия</i>				
<i>препараты окситоцина</i>				
Сандопарт/Sandopart	демокситоцин	таблетки	00896	489
Синтоцинон/Syntocinon	окситоцин	р-р д/инъекций	01990	501
<i>препараты спорыньи</i>				
Метергин/Methergin	метилэргометрин	таблетки р-р д/инъекций	02208	375
<i>Поливитамин с микроэлементами</i>				
Нутрисан/Nutrisan	комб. препараты	капсулы	02203	421
<i>Препараты, стимулирующие гемопоэз</i>				
Лейкомакс/Leukomax*	молтрамостим (GM-CSF)	р-р д/инъекций	002487	351
( гранулоцитомакрофагальный колонийстимулирующий фактор )				
<i>Иммунокорректоры</i>				
<i>препараты, стимулирующие иммунологические процессы</i>				
Сандоглобулин/Sandoglobulin	иммуноглобулин	пор. д/инъекций	01136	488
<i>иммуносупрессивные препараты</i>				
Сандиммун/Sandimmun	циклоспорин	капсулы раствор	002398 01187	488 488

\* - в содружестве с фирмой Schering Plough, США





32/34, RUE MARBEUF - 75008 PARIS  
 Тел.: 650214 SANFI  
 Telefax: (1) 40 73 45 11

Представительство в Москве  
 121069, ул. Герцена 47  
 Телефоны: (095) 291-84-16, 291-84-54  
 291-90-65, 291-36-67  
 291-89-48

Телекс: 413519    Телефакс: 200-02-58



H-1045 Budapest, To u. 1-5.  
 Тел.: 22-4256  
 Telefax: 361-169-0293

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Дильрен/Dilrene	дилтиазем	капсулы	002809	273
Кордарон/Cordarone	амиодарон	таблетки	00496	339
		р-р д/инъекций	00824	339
<i>Препараты, преимущественно действующие на ЦНС</i>				
Депакин/Depakine	вальпроат натрия	таблетки	00689	261
Депакин хроно/Depakine chrono	вальпроат натрия	таблетки	002808	261
Миоластан/Myolastan	тетразепам	таблетки	01279	390
Транксен/Tranxene	хлоразепат	капсулы	00423	542
Юмекс/Jumex	селегилин	таблетки	02814	625
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Индометацин/Indometacinum	индометацин	капсулы	02928	298
		рект. свечи	02392	298
<i>Антимикробные препараты</i>				
Гентамицин/Gentamicin	гентамицин	р-р д/инъекций	02788	235
Грамурип/Gramurip	оксолиниевая к-та	таблетки	02545	252
Неграм/Negram	налдиксовая к-та	таблетки, суспенз.	00135	402
Невиграмон/Nevigramon	налдиксовая к-та	капсулы	02079	401
Хинофунгин/Chinofungin	толвафат	аэрозоль	02770	583
		присыпка	02990	583
<i>Пероральные гипогликемические препараты</i>				
Адебит/Adeblt	буформин	таблетки	02016	144
Букарбан/Bucarban	карбутамид	таблетки	02018	211
Гилемал/Gilemal	глибенкламид	таблетки	02569	244
<i>Препараты разных групп</i>				
Гипотиазид/Hypothiazid	гидрохлортiazид	таблетки 25 мг	02451	247
		таблетки 100 мг	02450	247
Данол/Danol*	даназол	капсулы	01333	256
Дезурик/Desuric	бензбромарон	таблетки	00846	257
Инипрол/Iniprol	апротинин	р-р д/инъекций	ПР	299
Кальципарин/Calciparine	гепарин Са	шприц-ампула	00769	315
Либексин/Libexin	преоксидиазин	таблетки	02671	354
Миелобромол/Myelobromol	митобронитол	таблетки	02069	385
Но-спа/No-spa	дротаверин	таблетки	02673	420
		р-р д/инъекций	02078	420
Остеохин/Osteochin	изофлавоп	таблетки	002093	430
Плаквенил/Plaquenil	гидроксихлорокин	таблетки	01268	453
Тиклид/Ticlid	тиклопидин	таблетки	01090	532
Урокиназа/Urokinase	урокиназа	пор. д/инъекций	ПР	560
Фортрал/Fortral	пентазоцин	таблетки, р-р д/ин.	00333	575
Фраксипарин/Fraxiparine	низкомолекулярный гепарин	р-р д/инъекций	01775	576
Энзапрост-Ф/Enzaprost-F	динопрост	р-р д/инъекций	02546	612
Эспераль/Esperal	дисульфирам	капсулы	00845	616

\* - производится фирмой «Sanofi-Winthrop»

# «САН ФАРМАСЬЮТИКАЛ ИНДАСТРИЗ»

ИНДИЯ



**SUN Pharmaceutical Industries**  
ФП 145 Рам Мандир Род, Виле Парл Е  
Бомбей, 40057, Индия  
Тел.: 6120421/3549  
Telex: 11-78349 sun in  
Fax: in 022-6113677

Представительство в Москве  
Телефон/факс: (095) 425-03-75  
Телекс: 411700 box (2515)  
Телефакс: 292-65-11 box (2515)

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242Но.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>блокаторы бета-адренергических рецепторов</i>				
Аткардил/Atcardil	атенолол	таблетки	002958	182
<i>блокаторы медленных кальцевых каналов</i>				
Ангизем/Angizem	дилтиазем	таблетки	002758	168
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию</i>				
Тромбонил/Thrombonil	дипиридамо	таблетки	002760	552
Флекситал/Flexital	пентоксифилин	таблетки	002577	571
<i>Препараты, регулирующие липидный обмен</i>				
Нормолип/Normolip	гемфиброзил	капсулы	ПР	419
<i>Психотропные препараты</i>				
<i>снотворные препараты</i>				
Нитросан/Nitrosan	нитразпам	таблетки	ПР	413
<i>транквилизаторы</i>				
Алзолам/Alzolam	алпразолам	таблетки	002757	150
<i>антидепрессанты</i>				
Амиксид/Amixide	комб. препарат	таблетки	ПР	157
Импрамин/Impramine	имипрамин	таблетки	ПР	296
Клофранил/Clofranil	кломипрамин	таблетки	ПР	333
Продеп/Prodep	флюоксетин	капсулы	002959	463
<i>нейролептики</i>				
Сенорм/Senorm	галоперидол	таблетки	002767	494
Тразин/Trazine	трифлуоперазин	таблетки	ПР	541
<i>препараты лития</i>				
Литосан/Lithosun	лития карбонат	таблетки	ПР	361
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Зептол/Zeptol	карбамазепин	таблетки	002759	286
Энкорат/Encorate	вальпроат натрия	таблетки	002578	612
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
Синдopa/Syndopa	комб. препарат	таблетки	002768	498
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Фамоцид/Famocid	фамотидин	таблетки	002576	563
<i>препараты, применяемые при неспецифическом язвенном колите</i>				
Мезакол/Mesacol	салазодин	таблетки	002575	373
<i>Антиаллергические препараты</i>				
Кетасма/Ketasma	кетотифен	таблетки	002766	323



**Les Laboratoires SERVIER**  
 6, place de Pleiades  
 92415 Courbeville Cedex (France)  
 Tel.: (33.1) 46.41.60.00  
 Telex: SERV R 610959

**Филиал А/О СЕРВЬЕ в России**  
 103001 Москва, Гранатный пер. 10  
 3-й этаж, кв.17  
 Телефоны: (095) 203-20-62  
 Телефакс: (095) 291-95-70  
 Международная связь:  
 телефон - (7502) 221-34-47  
 телефакс - (7502) 221-34-46

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>блокаторы медленных кальцевых каналов с диуретическим эффектом</i>				
Арифон/Arifon	индапамид	таблетки	01323	175
<i>ингибиторы конвертирующего фермента</i>				
Престариум/ Prestarium	периндоприл	таблетки	ПР	461
<i>Психотропные препараты</i>				
<i>антидепрессанты</i>				
Коаксил/Coaxil	тианептин	таблетки	ПР	333
<i>анорексигенные препараты</i>				
<i>*препараты с выраженным психостимулирующим эффектом</i>				
Минифаж/Minifage	фенфлурамин	капсулы	01184	388
<i>*агонисты серотонина</i>				
Изолипан/Isolipan	дексфенфлурамин	капсулы	ПР	290
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
<i>производные сульфонилмочевины 2-го поколения</i>				
Диабетон/Diabeton	гликлазид	таблетки	00934	265



Представительство в Москве  
103104, Южинский пер. 15  
Телефоны: (095) 973-21-10  
973-24-01, 973-24-02  
Телекс: 413 774 CIGY SU  
Телефакс: 973-23-31, 973-24-08  
Телетайп: 611 221 АМПАЛ

Бюро технического содействия  
190068 Санкт-Петербург  
ул. Б.Подъяческая 30  
Телефоны: 310-99-24, 116-03-29  
Телефакс: (812) 310-60-36

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Адельфан-Эсидрекс/ Adelphane-Esidxex	комб. препарат	таблетки	01195	144
Исмельин/Ismelin	гуанетидин	таблетки	00031	311
Гигротон/Hygroton	хлорталидон	таблетки	00360	241
Лопресор/Lopresor	метопролол	драже	002029	364
		р-р д/инъекций		
		драже ретард	002236	364
Нитродерм ТТС/Nitroderm TTS	нитроглицерин	ТТС	01465	411
Регитин/Regitine	фентоламин	р-р д/инъекций	002070	473
Лотензин/Lotensin	безазеприл	таблетки	РМП	365
Слоу-Тразикор/Slow-Trasicor	окспренолол	драже	01792	503
Тразикор 80/Trasicor 80	окспренолол	драже-ретард	00358	540
<i>Комбинированные препараты, содержащие блокаторы бета-адренергических рецепторов и диуретики</i>				
Слоу-Тразитензин/ Slow-Trasitensin	комб. препарат	таблетки	01326	503
<i>Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения</i>				
Венорутон/Venoruton	рутозид	капсулы	00242	217
		р-р д/инъекций		218
		гель		218
Венорутон-Форте/ Venoruton-Forte	рутозид	таблетки	01083	218
Гливенол/Glyvenol	трибензонид	драже, капсулы	00029	248
Прокто-Гливенол/ Procto-Glyvenol	комб. препарат	крем	00362	464
		рект. свечи	000362	464
<i>Психотропные препараты</i>				
Анафранил/Anafranil	кломипрамин	таблетки	002268	167
		р-р д/инъекций		
Инсидон/Insidon	опипрамоил	драже	00078	300
Лудиомил/Ludiomil	мапротилин	таблетки	01280	366
		р-р д/инъекций	00364	366
Тегретол/Tegretol	карбамазепин	таблетки	00021	523

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Тегретол CR/Tegretol CR	карбамазепин	таблетки	002400	523
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Вольтарен/Voltaren	диклофенак натрия	табл., рект. свечи драже-ретард р-р д/инъекций эмульгель	01054 00464 01826	226 226
Вольтарен Репид/Voltaren Rapid	диклофенак калия	таблетки	002776	226
<i>Антихолинергические препараты</i>				
Скоподерм TTC/ Scopoderm TTS	скополамин	TTC	01327	502
<i>Препараты, влияющие на мышечный тонус</i>				
Лиоресал/Lioresal	баклофен	таблетки	00361	359
<i>Антимикробные препараты</i>				
Римактан/Rimactane	рифампицин	капсулы	00030	479
<i>Противолепрозные препараты</i>				
Лампрен/Lamprene	клофазимин	капсулы	00444	347
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Форадил/Foradil	формотерол	дозир. аэрозоль	РМП	574
<i>Антигистаминные препараты</i>				
Фенистил/Fenistil	диметинденуим	гель, раствор	01053	565
Фенистил Ретард/ Fenistil Retard	диметинденуим	таблетки	01053	565
<i>Препараты, влияющие на обмен мочевой кислоты</i>				
Антуран 100/Anturan 100	сульфинпиразон	таблетки	00022	171
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
Локазален/Locasalen	комб. препарат	мазь	00072	362
Локакортен/Locacorten	флуметазон-пивалат	мазь, крем	00032	362
Сикортен/Sicorten	галометазон	мазь, крем	01715	496
Сикортен Плюс/Sicorten Plus	комб. препарат	крем	002165	496
<i>Препараты женских половых гормонов</i>				
Эстрадерм TTC/Estraderm TTS	эстрадиол	TTC	002166	618
<i>Препараты, влияющие на функцию гипофиза</i>				
Синактен Дено/Sinacten Depot	тетракозактид	р-р д/инъекций	00067	497
<i>Препараты, увеличивающие выведение железа</i>				
Десферал/Desferal	дефероксамин	пор. д/инъекций	01240	264
<i>Препараты, влияющие на фосфорно-кальцевый обмен</i>				
Сибкальцин/Cibacalcin	кальцитонин	р-р д/инъекций	01057	495
<i>Препараты, ингибирующие костную резорбцию</i>				
Аредиа/Aredia	памидронат	р-р д/инъекций	РМП	175
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Ориметен/Orimetene	аминоглутетимид	таблетки	01281	428

\* - Производится дочерней фирмой «Зута» Швейцария.

# ФИРМА «СИКОМЕД» РУМЫНИЯ



SICOMED S.A.-Bucharest, Romania  
 Blvd. Theodor Pallady nr. 50, sektor 3  
 Tel.: 30-49-57  
 Telex: 11 849 a  
 Fax: 12 90 13 or 30 40 62

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Сердечно-сосудистые препараты				
блокаторы бета-адренергических рецепторов				
Пропранолол/Propranolol	пропранолол	таблетки р-р д/инъекций	ПР	467
препараты, содержащие блокаторы бета-адренергических рецепторов				
Дистоникалм/Distonocalm	комб. препарат	драже	ПР	276
Противотуберкулёзные препараты				
Синердол/Sinerdol	синердол	капсулы	ПР	500
Препараты, влияющие на функции органов пищеварения				
антациды				
Гелузил-лак/Gelusil-lac	комб. препарат	таблетки	ПР	231
ингибиторы карбоаногидразы				
Улкосилванил/Ulcossilvanil	комб. препарат	таблетки	2689	554
Витамины и их аналоги				
Витамин С/Vitamin C	аскорбиновая к-та	р-р д/инъекций	ПР	225
Препараты кальция и магния				
Глюконат кальция/ Calcium gluconate	глюконат Ca <sup>++</sup>	р-р д/инъекций	ПР	250
Глюконолактат кальция и магнезии/Calcium and Magnesium gluconolactate	комб. препарат	р-р д/инъекций	ПР	251
Препараты, активизирующие обмен веществ в тканях				
Апиларнилпроп/Apilarnilprop	комб. препарат	драже	ПР	171
Аславитал/Aslavital	комб. препарат	драже р-р д/инъекций	ПР	176
Геровитал/Gerovital	комб. препарат	драже р-р д/инъекций	ПР	240
Фосфобин/Fosfobion	аденозинтрифосфат Na	р-р д/инъекций	2303	575
Иммунокорректоры				
Родилемид/Rodilemid	комб. препарат	р-р д/инъекций	ПР	483

• • • • •

А/О СИКОМЕД предлагает Вам Кетгут-хирургический простой (длина 75-150 см., коллаген полученный из кишечника конъюнктивной ткани млекопитающих), толщина нити: 0000, 000, 00, 0, 1, 2, 3 и 4.

Кетгут-хирургический хромированный с запаздывающим рассасыванием (длина 75-150 см., полученный из подслизистой кишечника овец и из серозной кишечника крупного рогатого скота, подверженной обработке хромом), толщина нити: 0000, 000, 00, 0, 1, 2, 3 и 4.

CILAG AG INTERNATIONAL  
Kollerstrasse 38  
CH-6300 Zug, Switzerland  
Telephone: 042-44 96 22  
Telex: 862 132 czel ch

Представительство в Москве  
117218, ул. Кржижановского 18, корпус 2  
Телефоны: (095) 125-00-52, 125-77-38



ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Анальгетики центрального действия</i>				
Клоникс / Clonix	клониксин	капсулы пор. д/инъекций рект. свечи	ПР	332
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Толектин / Tolectin	толметин	капсулы, гель рект. свечи	00785	536
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Тайленол / Tylenol	парацетамол	таблетки, раствор рект. свечи	ПР	520
<i>Комбинированные спазмоанальгетики</i>				
Парафон / Parafoa	комб. препарат	капсулы	ПР	436
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Певарил / Pevaryl	эконазола нитрат	крем, лосьон спрей-пудра, спрей-раствор вагин. крем	00635 00634	439
Гино-Певарил 50 / Gyno-Pevaryl 50	эконазола нитрат	вагин. свечи	00634	246
Гино-Певарил 150 / Gyno-Pevaryl 150	эконазола нитрат			246
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>ферментные препараты</i>				
Пролипаз / Prolipase	комб. препарат	капсулы	ПР	464
<i>антидиарейные препараты</i>				
Лиспафен / Lyspafen	комб. препарат	таблетки, капли	ПР	360
<i>Оральные контрацептивы</i>				
<i>комбинированные, содержащие эстрогены+прогестагены</i>				
Тринолум / Trinovum	комб. препарат	таблетки	002104	549
Силест / Cilest	комб. препарат	таблетки	ПР	496
<i>содержащие только прогестагены</i>				
Микроног / Mikrolog	норэтистерон	таблетки	ПР	386
<i>Препараты, стимулирующие гемопоэз</i>				
Эпрекс / Eprex	рекомбинантный эритропоэтин человека	р-р д/инъекций	1905	614
<i>Иммуносупрессоры</i>				
Ортоклон ОКТ-3 / Orthoclone OKT-3	муромонаб Си Ди-3	р-р д/инъекций	ПР	429
<i>Препараты для лечения угрей</i>				
Ретин-А / Retin-A	ретиноевая кислота	крем, гель раствор	00499	478
<i>Контрацептивы для местного применения</i>				
Делфен / Delfen	ноноксинол	крем	ПР	260
<i>Препараты для местного применения при заболеваниях ЛОР-органов</i>				
Цилоприн / Ciooprine	комб. препарат	ушные капли	ПР	601
<i>Внутриутробная спираль</i>				
Гайне-Т 380А / Gyne-T 380А	внутриутробный контрацептив с медью		9034	—

# ФИРМА «СИНТЕКС» ШВЕЙЦАРИЯ



## Syntex Pharmaceuticals International Limited

Basle Branch  
CH-4123 Allschwill 1  
Switzerland  
Tel.: (061) 481 20 20  
Telex: 963 871 spag ch.  
Fax: (061) 481 20 24

Представительство в Москве

121165, Кутузовский проспект 35/30  
кв. 35  
Телефон: 249-06-53

### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Апранакс / Apranax	напроксен натриевая соль	таблетки	ПР	173
Напросин / Naprosyn	напроксен	таблетки рект. свечи суспензия	00742  001760	400  400
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Торадол / Toradol	кеторолака трометамин	таблетки р-р д/инъекций	ПР	539
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды, для местного применения</i>				
Синтарис / Syntaris	флунизолид	назальный спрей	01215	500
<i>Противовирусные препараты</i>				
Цимевен / Cimevene	ганцикловир	р-р д/инъекций	002285	601
<i>Антисептические и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Инсадол / Insadol	экстракт Zea mays	таблетки спиртовой р-р	00487	300
<i>Препараты для местного лечения ран</i>				
Мадекассол / Madecassol	экстракт Centella asiatica	таблетки порошок мазь	00607	367
<i>Оральные контрацептивы комбинированные</i>				
Норинил / Norinyl	комбинированный препарат	таблетки	002390	418
Синфазик / Synphasic	комбинированный препарат	таблетки	002391	501
<i>Анаболические стероиды</i>				
Анаполон / Anapolon	оксиметолон	таблетки	ПР	167
<i>Препараты половых гормонов, их аналогов и антагонистов</i>				
Синарел / Synarel	нафарелина ацетат	назальный спрей	ПР	498



**SIFAR**

Evrenozade Sok. No: 4/4  
Bomonti-Sisli 80260  
Istanbul, Turkiye  
Tel.: ++90.1.231 15 07/3 lines  
Fax: ++90.1.240 38 49

Представительство в Москве  
121002, ул.Рылеева 35, кв. 8  
Телефон: (095) 241-41-72  
Телефакс: 956-60-40



**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Анальгетики и жаропонижающие препараты				
Сифенол/Sifenol	парацетамол	таблетки	02560	502
Препараты, регулирующие двигательную активность желудочно-кишечного тракта, с выраженным противорвотным действием				
Метпамид/Metramid	метоклопрамид	таблетки р-р д/инъекций	002499	382
Антиаллергические и антигистаминные препараты				
Терфена/Terfena	терфенадин	таблетки 60 мг	01907	527
		таблетки 120 мг	002700	527
		суспензия	002172	527
Препараты, применяющиеся для лечения педикулеза				
Сифакс/Sifax	фенотрин	шампунь	04250	502

. . . . .

Фирма "Сифар Илаклари Тикарет ве Санаи А.С." была образована в 1966 г. В начале своей деятельности "Сифар" работала по лицензии фирмы "Лепетит СпА", в дальнейшем сотрудничала с такими известными фирмами, как "Робафарм АГ" (Швейцария), "Санофи Лабаз" (Франция) и "Фарма Фуд" (Дания).

В это же время "Сифар" занялась разработкой медицинских препаратов нового поколения и с 1977 г. начала производство своих собственных препаратов с использованием новейших технологий.



SR 920 27 Глоговац  
ул. Железнична 12  
Телефоны: 8-1042-804-24741/24752  
Телекс: 93810 • Факс: 8-1042-804-212-411  
Маркетинг "СЛОВАКОФАРМА"  
SR 832 03 Братислава, ул. Коминарска 2-4  
Тел.: (8-1042) 7-20 34 476 • Факс: 7-214 968

Представительство в Москве  
123056, ул. Ю.Фучика 17/19  
Телефоны: (095) 251-82-79  
250-10-71  
доб.- 557  
Телефакс: 251-86-29

# ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>нитраты</i>				
Нит-рет Спофа/Nit-Ret Spofa	нитроглицерин	таблетки	2849	410
<i>блокаторы бета - адренергических рецепторов</i>				
Тримепранол/Trimepranol	метипранолол	таблетки	2457	540
<i>препараты, улучшающие микроциркуляцию</i>				
Агапурин/Agapurine	пентоксифиллин	драже	2817	143
Агапурин ретард/Agapurine retard	пентоксифиллин	таблетки	2908	143
Агапурин 600 ретард/Agapurine 600 retard	пентоксифиллин	таблетки	ПР	143
<i>Психотропные препараты</i>				
<i>антидепрессанты</i>				
Амитриптилин Спофа/Amitriptylin Spofa	амитриптилин	таблетки	2242	163
<i>препараты лития</i>				
Контемнол/Contemmol	лития карбонат	таблетки	2958	338
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Эвериден/Everiden	вальпроат натрия	таблетки	ПР	607
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Анопирин/Anopurin	комб. препарат	буферные таблетки	ПР	169
Ацилпирин растворимый/Acylpyrin efferveskens	ацетилсалициловая к-та	"шипучие" таблетки	ПР	186
Ацифеин/Acifein	комб. препарат	таблетки	ПР	186
Миронал/Mironal	комб. препарат	таблетки	ПР	390
<i>Комбинированные спазмоанальгетики</i>				
СпазмOVERALгин/Spasmooveralgin	комб. препарат	таблетки	2567	511
<i>Антибиотики</i>				
Цефаклен/Cefaclen	цефалексин	таблетки	ПР	593
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
Гисманал/Hismanal	астемизол	таблетки	2505	247
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Дирастан/Dirastan	толбутамид	таблетки	ПР	276
<i>Витамины и их аналоги</i>				
Целаскон растворимый/Celaskon efferveskens	аскорбиновая к-та	"шипучие" таблетки	ПР	590
<i>Антисептические препараты для наружного применения</i>				
Аятин/Ajatın	бензодецидин бромат	раствор	2578	186
<i>Диагностические тесты</i>				
Спофа-тест альфа амилаза/Spofa test alfa amylaza		таблетки	ПР	—

\* - по лицензии фирмы Janssen Pharmaceutica, Бельгия

**Solco Basel Ltd**  
 Ruhrbergstrasse 21  
 CH-4127 Birsfelden, Switzerland  
 Phone: 061-316 16 16  
 Telex: 963 282 solc ch  
 Telefax: 061-313 00 73t

Представительство в Москве  
 121151, ул. Раевского 4, ком. 33  
 Телефон: (095) 249-13-44, 249-15-26  
 Телекс: 414479 gen su  
 Телефакс: 241-78-20



### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Антимикробные препараты</i>				
<b>Солкоуовак /SolcoUrovac</b>	комб. препарат	суспензия в ампулах	002457	508
<i>Антипротозойные препараты</i>				
<b>Солкотриховак /SolcoTrichovac</b>	комб. препарат	суспензия во флаконах	002565	507
<i>Препараты для местного лечения поверхностных поражений кожи</i>				
<b>Солкодерм /SolcoDerm</b>	комб. препарат	раствор во флаконах	002127	504
<i>Препараты для местного лечения слизистой полости рта</i>				
<b>Солкосерил дентальная адгезивная паста / SolcoSeryl Dental Adhesive Paste</b>		паста в тубах	002227	505
<i>Препараты для местного лечения поражений шейки матки</i>				
<b>Солковагин /SolcoVagin</b>	комб. препарат	раствор в ампулах	002195	504
<i>Препараты, активизирующие обмен веществ в тканях</i>				
<b>Солкосерил гель /SolcoSeryl gel</b>	белбелковый гемодиализат	глазной гель	00738	505
<b>Солкосерил гель /SolcoSeryl gel<sup>1</sup></b>		глазной гель	002447	
<b>Солкосерил /SolcoSeryl</b>	белбелковый гемодиализат	раствор д/инъекций в ампулах	00088	507
<b>Солкосерил /SolcoSeryl<sup>2</sup></b>			002371	
<b>Солкосерил /SolcoSeryl<sup>1</sup></b>			00295	
<b>Солкосерил /SolcoSeryl<sup>3</sup></b>			01856	
<b>Солкосерил /SolcoSeryl<sup>4</sup></b>			002274	
<b>Солкосерил /SolcoSeryl</b>	белбелковый гемодиализат	желе	00088	506
<b>Солкосерил /SolcoSeryl<sup>2</sup></b>			002566	
<b>Солкосерил /SolcoSeryl<sup>1</sup></b>			00295	
<b>Солкосерил /SolcoSeryl</b>	белбелковый гемодиализат	мазь	00088	507
<b>Солкосерил /SolcoSeryl<sup>2</sup></b>			002566	
<b>Солкосерил /SolcoSeryl<sup>1</sup></b>			00295	
<b>Солкосерил /SolcoSeryl</b>	белбелковый гемодиализат	драже	00866	506
<i>Препараты, применяемые для интенсивной терапии</i>				
<b>Солкосерил инфузия 10% / SolcoSeryl Infusion 10%</b>	белбелковый гемодиализат	раствор для инфузий в р-ре хлорида натрия	ПР	506
<b>Солкосерил инфузия 20% / SolcoSeryl Infusion 20%</b>	белбелковый гемодиализат	раствор для инфузий в р-ре хлорида натрия	ПР	506
<b>Солкосерил инфузия 10% / SolcoSeryl Infusion 10%</b>	белбелковый гемодиализат	раствор для инфузий в растворе глюкозы	ПР	506
<i>Поливитаминны</i>				
<b>Солко Витамин 15 / Solco Vitamin 15</b>	комплекс витаминов и минеральных веществ	таблетки	ПР	504

<sup>1</sup> — производится в Македонии  
<sup>2</sup> — производится в Польше

<sup>3</sup> — производится в Турции  
<sup>4</sup> — производится в Индии

# ФИРМА «СТЕРЛИНГ-ХЕЛС» ВЕЛИКОБРИТАНИЯ



**STERLING  
HEALTH**

Представительство в России  
123610, Краснопресненская наб. 12  
ЦМТ, офис 503 "А"  
Телефон: (095) 253-22-24  
Телекс: 411 813 SOVIN SU  
Телефакс: 253-91-96

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Препараты, применяемые при простуде и гриппе</i>				
Колдрекс/Coldrex	комб. препарат	таблетки	ПР	335
Колдрекс паудерс/ Coldrex powders	комб. препарат	порошок	ПР	335
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Солпадеин/Solpadeine	комб. препарат	"шипучие" таблетки	РМП	508
Панадеин/Panadeine	комб. препарат	таблетки	РМП	433
Панадол/Panadol	парацетамол	таблетки	002531	433
		суппозитории	002531	433
Панадол солюбл/ Panadol soluble	парацетамол	быстрорастворимые таблетки	002531	434
Панадол экстра/Panadol extra	комб. препарат	таблетки	002531	434
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты, используемые в педиатрии</i>				
Панадол бэби и инфант/ Panadol baby and infant	парацетамол	суспензия	002679	433
Панадол юниор/Panadol junior	парацетамол	порошок	002531	434
<i>Комбинированные спазмоанальгетики</i>				
Эндриос Ансвер/Andrews Answer	комб. препарат	"шипучий" порошок	ПР	612
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>антациды</i>				
Актал/Actal	алекситол натрия	таблетки	ПР	146
Эндриос Ансвер/Andrews Answer	комб. препарат	"шипучий" порошок	ПР	612
Эндриос Ливер Салт/ Andrews Liver Salts	комб. препарат	"шипучий" порошок	ПР	612
<i>слабительные средства</i>				
Калифиг/Califig	комб. препарат	сироп	ПР	314
Мил-пар/Mil-par	комб. препарат	суспензия	ПР	387
Милк оф магнезия/ Milk of magnesia	магний гидроксид	таблетки суспензия	ПР	387
<i>Антисептические и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Биорал/Bioral	карбенохолон натрия	желе	ПР	203

## "TORRENT HOUSE"

Nr. Dinesh Hall  
Ashram Road  
Ahmedabad, India  
Tel.: (10-91-272) 40 5090  
Tlx : 121-6606 TLIN  
Fax : (10-91-272) 46 0048

Представительство в Москве

125040, Первая улица Ямского поля, 19  
Телефоны: (095) 250-50-55, 250-45-73  
251-23-55  
Телефакс: 257-04-64



### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Ангиоприл/ Angiopril	каптоприл	таблетки	002017	168
Бетакард/ Betacard	атенолол	таблетки	002116	199
Калбета/ Calbeta	атенолол+нифедипин	таблетки	ПР	313
Кальцигارد/ Calcigard	нифедипин	таблетки	01975	315
Кордарон/ Cordaron <sup>1</sup>	амиодарон	капсулы таблетки	01866	339
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию</i>				
Арбифлекс/ Arbiflex	пентоксифиллин	таблетки	ПР	174
<i>Психотропные препараты</i>				
Тиорил/ Thioril	тиоридазин	таблетки	01977	534
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Депакин/ Depakine <sup>1</sup>	вальпроат натрия	таблетки	01962	261
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Остофен/ Osthofen <sup>2</sup>	кетопрофен	капсулы	01690	431
Толдин/ Toldin	пироксикам	капсулы	01961	536
<i>Наркотические анальгетики</i>				
Торгесик/ Torgesic	бупренорфин	табл. подъяз. р-р д/ инъекций	002118	539
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Нефوماкс/ Nefomax	цефопам	таблетки р-р д/ инъекций	ПР	405
Парамол/ Paramol	парацетамол	таблетки	002670	436
Торалгин/ Toralgin	метамизол натрия	таблетки	002669	539
<i>Спазмолитические препараты разных групп</i>				
Но-шпа/ No-spa <sup>3</sup>	дротаверин	таблетки р-р д/ инъекций	002673	420
Спазмалгин/ Spasmalgin	комб. препарат	таблетки	002117	511
<i>Антибиотики</i>				
Квинтор/ Quintor	ципрофлоксацин	таблетки р-р д/ инфузий	002668	321
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>антациды</i>				
Трибимол/ Tribimol	висмута субцитрат	таблетки	002079	546
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Ранитин/ Ranitin	ранитидин	таблетки р-р д/ инъекций	01873 01976	472 472

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>селективные М-холиноблокаторы</i>				
Гастрил/Gastril	пирензепин	таблетки р-р д/инъекций	002231	229
<i>ферментные препараты</i>				
Энзистал/Enzystal	комб. препарат	драже	002135	612
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
<i>блокаторы тучных клеток</i>				
Астафен/Asthafen	кетотифена фумарат	таблетки суспензия	002672	180
<i>H<sub>1</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Тофрин/Tofrin	терфенадин	таблетки суспензия	ПР	539
<i>Человеческие инсулины</i>				
<i>короткого действия</i>				
Актрапид ЧМ/Actrapid HM <sup>4</sup>	нейтральный инсулин	р-р д/инъекций	01918	149
<i>средней продолжительности действия</i>				
Монотард ЧМ/Monotard HM <sup>4</sup>	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% кристал.)	суспензия д/инъекций	01919	394
<i>длительного действия</i>				
Ультратард ЧМ/Ultratard HM <sup>4</sup>	инсулин цинк суспензия кристаллическая	суспензия д/инъекций	01920	556
<i>Монокомпонентные инсулины</i>				
<i>короткого действия</i>				
Актрапид МК/Actrapid MC <sup>4</sup>	нейтральный инсулин (свиной)	р-р д/инъекций	002245	149
<i>средней продолжительности действия</i>				
Семиленте МК/Semilente MC <sup>4</sup>	инсулин цинк суспензия аморфная (свиной)	суспензия д/инъекций	002246	493
<i>Высокоочищенные инсулины</i>				
<i>короткого действия</i>				
Актрапид/Actrapid <sup>1</sup>	нейтральный инсулин (свиной)	суспензия д/инъекций	01915	148
<i>средней продолжительности действия</i>				
Ленте/Lente <sup>1</sup>	инсулин цинк суспензия (бычий) (30% аморф./70% кристал.)	суспензия д/инъекций	01912	353
Семиленте/Semilente <sup>4</sup>	инсулин (свиной) суспензия аморфная	суспензия д/инъекций	01913	492
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Минидиаб/Minidiab <sup>5</sup>	глипизид	таблетки	01867	388
<i>Антиагреганты</i>				
Тиклид/Ticlid <sup>1</sup>	тиклопидин	таблетки	01868	532

<sup>1</sup> - по лицензии "Sanofi", Франция

<sup>2</sup> - по лицензии "Rhône-Poulenc Rorer", США-Франция

<sup>3</sup> - по лицензии "Chinoïn", Венгерская республика

<sup>4</sup> - по лицензии "Novo Nordisk", Дания

<sup>5</sup> - по лицензии "Farmitalia Carlo Erba", Италия



**PHARMA GARANT**  
IMPORT-EXPORT BERLIN

**PHARMA GARANT GmbH**

Glienicker Weg 125-127  
0-1199 Berlin  
Tel.: 67 07 35 25-67 07 35 26  
Fax: 67 07 35 27  
Telex: 112 822 bch dd  
<30 29 67 bch d>



**ROSPHARMA GARANT GMBH**  
А/О РОСФАРМА ГАРАНТ МОСКВА

**РОСФАРМА ГАРАНТ**

Москва, 1-й Колобовский пер., 17  
Телефон: (095) 299-38-40, 299-42-25  
Телефакс: (095) 299-80-34  
Телетайп: 111 099

**Широкий ассортимент товаров товаров для удовлетворения всесторонних потребностей**

- фармацевтические средства
- дентальные средства
- детское питание
- косметика, санитарно-гигиенические изделия
- приборы медицинской техники
- аптечное оборудование и оборудование для фармацевтических складов

Узловые пункты нашей торговли: импорт готовых лекарственных средств, санитарно-гигиенических изделий, химикатов и медицинской техники из западноевропейских стран в Россию и другие Республики Содружества независимых государств (СНГ). Параллельно с этим мы реализуем бартерные и компенсационные сделки, и, кроме того, сопровождаем экономические перемены проведением квалифицированных консультаций

Наиболее притязательным покупателям мы гарантируем следующие услуги:

- короткие сроки поставок
- поддержка по всем вопросам финансирования
- широкая программа марочных изделий производства европейских фирм на оптимальных условиях
- консультации по продуктам и маркетингу; основная область: фармацевция
- посредничество при организации и проведении семинаров по подготовке и повышению квалификации провизоров и специалистов в области медицины в Западной Европе

Опытным продавцам мы гарантируем:

- обеспечение экспортов без финансовых рисков
- Know-how на новых рынках государств образованных вместо бывшего Советского Союза
- оказание поддержки при продаже продуктов; например при маркетинге и регистрации лекарственных средств

ФАРМА ГАРАНТ предлагает широкий спектр услуг, который направлен на реализацию успешных импортных и экспортных сделок. Как фирмы, так и отдельные покупатели могут воспользоваться сконцентрированным и компетентным Know-how. Дальнейшее руководство фирмы, знания и умения молодого и ангажированного коллектива - гарантия для профессионального использования специализированного инструментария фармацевтической торговли: маркетинг, консультации, оптовая торговля, финансирование, подготовка и повышение квалификации

• • • • •

**Компетентные партнеры для кооперации и референций**

Берлин Хеми АГ, Германия  
Берингер Ингельхайм Фарма ГмБХ, Австрия  
Вайт Групп, Германия  
Каби Фармация, Швеция  
Кноль АГ, Германия  
Лунтпольд Фарма ГмБХ & Ко., Германия  
Рон Пуленк Рорер ГмБХ, Франция

Стерлинг Хэлс, Великобритания  
Фрезениус АГ, Германия  
Шварц-Фарма АГ, Германия  
А/О Росфармация, Россия  
В/О Медэкспорт, Россия  
Фармимэкс, Россия

# ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ФИРМА «ФАРМАКОС»

«ГАЛЕНИКА ХОЛДИНГ» ЮГОСЛАВИЯ



dd "farmakos" - prizren  
ul. sezair suroji br 37  
38400 prizren  
tel. gen. dir.: 029/44-280, 43-271  
fax: 029/32-911  
telex: 029/18 188

predstavništvo Beograd  
ul. ivana milutinovica 104/iii  
tel.: 011/434-739, 438-310  
fax: 011/434-739  
telex: 011/12 691

Представительство в Москве  
121151, ул. Раевского 4  
Телефон: (095) 243-50-22

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Пер. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>антиаритмические препараты</i>				
Гилуритмал/Gilurytmal	аймалин	драже р-р д/инъекций	00839	244
Нео-Гилуритмал/ Neo-Gilurytmal	проаймалина битартрат	таблетки	01459	402
Пульснорма/Pulsnorma	комб. препарат	драже	00840	471
<i>нитраты</i>				
Нитро Мак Ретард/ Nitro Mack Retard	нитроглицерин	капсулы	00549	410
<i>Противовирусные препараты</i>				
Виру-Мерц/Viru-merc	тромантадин	мазь	01388	223
<i>Антидиарейные препараты</i>				
Интетрикс/Intetrix	комб. препарат	капсулы	002146	305
<i>Препараты для лечения педикулеза</i>				
Бензилбензоат/Benzilbenzoat	бензилбензоат	линимент	ПР	194



# ФИРМА «ФАРМАХИМ» БОЛГАРИЯ

## София, Болгария

ул.Илинское шоссе 16

Телефон: 38-501

Телекс: 22097,22098

Телефакс: 38-81-38 38-70-46

## Представительство в Москве

103031, ул.Петровка 19, офис 1

Телефоны: (095) 208-06-45 208-39-45

Телекс: 414 429

Телефакс: 928-27-81



## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. В-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Изодинит/Isodinit	изосорбид динитрат	таблетки	02799	290
		сублингвальные таб.	02799	290
		ретард-таблетки	02799	290
		р-р д/инъекций	ПП	290
Монизид/Monisid	изосорбид мононитрат	таблетки	03007	393
Каптоприл/Captopril	каптоприл	таблетки	РМП	317
Клофазолин/Chlophazolin	клонидин	таблетки	02379	333
Нанипрус/Nanipruss	нитропруссид натрия	пор. д/инфузий	02781	399
Нифедипин/Nifedipin	нифедипин	драже	02992	414
		раствор	РМП	414
Празозин/Prazosin	празозина гидрохлорид	таблетки	РМП	457
Сиднофарм/Sydnofarm	молсидомин	таблетки	02780	496
<i>Препараты, применяемые при нарушении венозного кровообращения</i>				
Индовазин/Indovasin	комб. препарат	гель	02962	298
Троксевазин/Troxevasin	троксерутин	р-р д/инъекций	02654	552
		гель		
		капсулы		
<i>Препараты, улучшающие мозговое кровообращение</i>				
Циннаризин/Cinnarizin	циннаризин	таблетки	02529	603
		капсулы	РМП	603
<i>Психотропные препараты</i>				
<i>нейролептики</i>				
Клоксазепин/Clozaparin	локсапина сукцинат	таблетки	02872	330
<i>антидепрессанты</i>				
Линамифен/Linamiphen	номифензин	капсулы	02784	358
Эмовит/Emovit	виллоксазин	таблетки	02785	610
<i>транквилизаторы</i>				
Медазепам/Medazepam	медазепам	таблетки	02991	372
Темпидон/Tempidon	триацетамин	таблетки	02496	523

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. Б-8-242No.	Стр.
препараты лития				
Микалит/Micalit	лития карбонат	микрокапсулы	02819	385
ноотропы и ГАМК-эргические препараты				
Ороцетам/Orocetam	комб. препарат	р-р инъекций	РМП	429
Пирамем/Pyramem	пирацетам	таблетки	02660	449
		капсулы	02993	449
		р-р д/инъекций	ПР	449
		сироп	ПР	449
Фезам/Phezam	комб. препарат	капсулы	02994	564
Энергикс/Energix	комб. препарат	раствор	РМП	—
Противосудорожные препараты				
Дидепил/Didepil	комб. препарат	таблетки	02662	270
Нестероидные противовоспалительные препараты				
Индометацин/Indomethacin	индометацин	драже	02321	299
		мазь	02818	299
		рект. свечи	02922	299
		капсулы	РМП	453
Пироксикам/Piroxicam	пироксикам	таблетки	02865	564
Фелоран/Feloran	диклофенак натрия	таблетки ретард	РМП	564
		р-р д/инъекций	02923	564
		рект. свечи	02995	564
		гель	РМП	564
Анальгетики и жаропонижающие препараты				
Анальгин/Analgin	метамизол натрия	таблетки	02168	166
Анальгин-Хинин/Analgin-Chinin	комб. препарат	таблетки	02399	167
Анапирин/Anapyrin	комб. препарат	таблетки	02138	167
Бенальгин/Benalgin	комб. препарат	таблетки	0256	193
Пиранал/Pyranal	комб. препарат	таблетки	02141	450
Седальгин/Sedalgin	комб. препарат	таблетки	02132	491
Темпальгин/Tempalgin	комб. препарат	таблетки	02562	523
Комбинированные спазмоанальгетики				
Спазмалгон/Spasmalgon	комб. препарат	таблетки	02829	511
Ингибиторы холинэстеразы				
Нивалин/Nivalin	галантамина гидробромид	р-р д/инъекций	02375	406
Пимадин/Pyradin	аминопиридина гидрохлорид	р-р д/инъекций	02497	445
Антимикробные препараты				
Азлоциллин/Azlocillin	азлоциллин	пор. д/инъекций	02905	145
Ампициллин/Ampicillin	ампициллин	пор. д/инъекций	02311	165
Амикацин/Amikacin	амикацина сульфат	р-р д/инъекций	02977	157
Гентамицин/Gentamycin	гентамицина сульфат	крем, мазь	02319	236
		р-р д/инъек. 1%	02380	235
		р-р д/инъек. 2%, 4%	02269	235

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. Б-8-242№.	Стр.
Окситетрациклин/ Oxytetracycline	окситетрациклина гидрохлорид	гранулы	02217	422
Олеандомицин/Oleandomycin	олеандомицина фосфат	пор. д/инъекций	02322	425
Пиперацillin/Piperacillin	пиперацillin натрия	раствор	РМП	448
Тетраолеан/Tetraolean	комб. препарат	пор. д/инъекций	02140	528
Тетрациклин/Tetracycline	тетрациклин	гранулы	02373	529
		мазь	02609	529
Тубоцин/Tubocin	рифампицин	капсулы	02312	553
Цефазолин/Cefazolin	цефазолин	пор.д/инъек.0.25г	03005	593
		пор. д/инъек.0.5г	03013	593
Цефалексин/Cephalexin	цефалексин	капсулы	02996	594
Цефалотин/Cephalotin	цефалотин	пор. д/инъекций	03014	595
Цефамандол/Cefamandol	цефамандол	пор. д/инъекций	РМП	596
Эритропан/Erytran	эритромицин	гранулы	02323	615
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>антациды</i>				
Альмагель/Almagel	комб. препарат	суспензия	02317	154
Альмагель А/Almagel А	комб. препарат	суспензия	02318	155
Алцид-В/Alcid-V	комб. препарат	таблетки	02956	153
<i>стимуляторы регенеративных процессов</i>				
Гастрофарм/Gastropharm	<i>Lactobacillus bulgaricus</i>	таблетки	02494	230
<i>гепатопротекторы</i>				
Карсил/Carsil	сilibин	драже	02778	320
<i>H<sub>2</sub> - гистаминоблокаторы</i>				
Ранитидин/Ranitidin	ранитидин	таблетки	РМП	472
Циметидин/Cimetidin	циметидин	таблетки	02779	602
		р-р д/инъекций	РМП	602
<i>Бронхолитические и отхаркивающие препараты</i>				
Бронхолитин/Broncholytin	комб. препарат	сироп	02381	210
<i>Антиаллергические препараты</i>				
Бихромат/Bicromat	натрия хромглюкат	дозир. аэрозоль	02989	204
		р-р д/ингаляций	РМП	204
		капли	РМП	204
Кетотифен/Ketotifen	кетотифен	таблетки	РМП	324
		сироп		
Кленбутерол/Clenbuterol	кленбутерола	таблетки	РМП	326
		сироп	02976	326
<i>Диуретики</i>				
Фуросемид/Furosemid	фуросемид	таблетки	02285	580

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. Б-8-242No.	Стр.
<i>Препараты, влияющие на обмен мочевой кислоты</i>				
Солуран/Soluran	комб. препарат	гранулы	02498	509
<i>Препараты для парентерального питания</i>				
Глюкоза/Glucosa	глюкозы моногидрат	р-р д/инъекций	02601	250
<i>Препараты, повышающие тонус и сократительную активность миомерия</i>				
Метилэргометрин/ Methylexergometrin	метилэргометрина малеат	таблетки	РМП	380
<i>Препараты, влияющие на обменные процессы хрящевой ткани</i>				
Мукартрин/Mucarthrin	мукартрин	р-р д/инъекций	02860	395
<i>Препараты для лечения никотиновой зависимости</i>				
Антитаб/Antitab	комб. препарат	сигареты	02921	171
Табекс/Tabex	цитизин	таблетки	02137	519
<i>Препараты, применяемые в офтальмологии</i>				
Пилокарпина гидрохлорид/ Pilocarpinum hydrochloricum	пилокарпина гидрохлорид	глазные пленки	02777	445
<i>Антисептические и противовоспалительные препараты</i>				
Полиминерол/Polymineral	раствор маточника Поморийского озера	раствор	02131	455
Фуриг-М/Furig-M	комб. препарат	раствор	02871	579
<i>Биогенные стимуляторы</i>				
Вулнузан/Vulnusan	эмульсия маточника Поморийского озера	мазь	02387	226
<i>Перевязочный материал</i>				
Цитопласт/Citoplast	антисептический пластырь		02623	—
Санпласт/Sanplast	антисептический пластырь содержащий окись цинка		02624	—

• • • • •

**ФАРМАХИМ** экспортирует и импортирует:

- фармацевтические продукты;
- перевязочные материалы.
- парфюмерию, косметику, зубные пасты;
- эфирные масла;
- синтетические ароматические продукты;

**ФАРМАХИМ** проводит изучение, проектирование и строительство объектов химико-фармацевтической, эфирно-масличной и микробиологической промышленности.

**ФАРМАХИМ** заключает лицензионные договоры на экспорт и импорт современных технологий.

**ФАРМАХИМ** осуществляет компенсационные и другие специфические внешнеторговые сделки.

**ФАРМАХИМ** принимает участие в смешанных предприятиях с производственным и торговым пред-назначением.

FARMITALIA CARLO ERBA S.r.l.

Via Carlo Imbonati, 24

20159 Milan (Italy)

Phone: +39.2.69952734

Fax: +39.2.69952734

Telex: 330314

Представительство в Москве

117049, ул. Мытная 1, офис 31

Телефоны: (095) 238-97-14, 238-96-79,

238-02-49

Телекс: 413 460 MONTE SU

Телефакс: 230-20-93



# ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242Но.	Стр.
<i>Препараты, улучшающие мозговое кровообращение</i>				
Сермион/Sermion	ницерголин	таблетки пор. д/инъекций	00488 01325	494 494
<i>Препараты, коррегирующие липидный обмен</i>				
Олбетам/Olbetam	аципимокс	капсулы	ПР	424
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Толмицен/Tolmicen	толциклат	крем лосьон присыпка	00997	537
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Минидиаб/Minidiab	глипизид	таблетки	01011	388
<i>Антиагреганты</i>				
Ибустрин/Ibustrin	индобуфен	таблетки пор. д/инъекций	01485	289
<i>Противоопухолевые препараты химиотерапевтические</i>				
Адрибластин/Adriblastina	доксорубицина гидрохлорид	пор. д/инъекций	00145	144
Адрибластин быстрораствор./ Adriblastina RD	доксорубицина гидрохлорид	пор. д/инъекций	002307	144
Идарубицин/Idarubicin	идарубицина гидрохлорид	пор. д/инъекций	002559	289
Фарморубицин/Farmorubicin	эпирубицина гидрохлорид	пор. д/инъекций	01324	564
Фарморубицин быстрораствор./ Farmorubicin RD	эпирубицина гидрохлорид	пор. д/инъекций	002306	564
<i>гормонально-активные</i>				
Фарлутал/Farlutal	медоксипрогестерона ацетат	таблетки супс. д/инъекций	01400	563
<i>Антимикробные препараты, содержащие анаболические стероиды для местного применения</i>				
Трофодермин/Trofodermin	комб. препарат	крем, спрей	01680	553
<i>Контрастные диагностические средства</i>				
Такус/Takus	церулетид	р-р д/инъекций	00501	—



P.O. Box 425, SF-20101  
 TURKU, Finland  
 Tel.: +358 21 66 22 11  
 Tlx.: 62114  
 Fax :+358 21 662 545

Представительство в Москве  
 117049, ул. Мытная 1, пом.21, 8 этаж  
 Телефоны: (095) 230-04-65, 230-04-76  
 230-04-78  
 Телекс: 413049 peram su  
 Телефакс: 230-21-67

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Минона/Minona	миноксидил	таблетки	ПР	389
Нитронг/Nitrong	нитроглицерин	таблетки	00838	412
Нифангин/Nifangin	нифедипин	таблетки	ПР	413
Теоникол/Teonicol	ксантинолникотинат	таблетки	00674	525
<i>Психотропные препараты</i>				
Азона/Azopa	тразодон	капсулы	01093	145
Галоперин/Haloperin	галоперидол	таблетки	ПР	228
		р-р д/инъекций	ПР	228
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
Элдеприл/Eldepryl	селегилин	таблетки	002265	609
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Ибупрофен/Ibuprofen	ибупрофен	таблетки	01037	289
<i>Антимикробные препараты</i>				
Тримопан/Trimopan	триметоприм	таблетки микстура	00867	548
<i>Антациды</i>				
Андапсин/Andapsin	сукралфат	таблетки	01303	168
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Трентол/Troventol*	трентол	дозированный аэрозоль	РМП	552
<i>Диуретики</i>				
Фурезис комп./Furesis comp.	комб. препарат	таблетки	01109	578
Фуросемид/Furosemid	фуросемид	таблетки	00658	580
<i>Растворы аминокислот</i>				
Аминостерил II/Aminosteril II	комб. препарат	р-р д/инфузий	01110	159
Аминостерил III/Aminosteril III	комб. препарат	р-р д/инфузий	01111	159
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Трексан/Trexan	метотрексат	таблетки	ПР	543
Фарестон/Fareston	торемифен	р-р д/инъекций таблетки	01712	563

\* - совместное производство с ВНИХФИ

**Fresenius AG**  
 Borkenberg 14  
 6370 Oberursel  
 Tel: (06171) 60-0  
 Telex: 410 805 fres d  
 Telefax: (06171) 60 24 77

**Представительство в Москве**  
 115446, Коломенский проезд 4  
 Телефон: (095) 118-83-47  
 Телефакс: 118-82-47



### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Препараты для парентерального питания</i>				
<i>растворы аминокислот</i>				
<i>обычные</i>				
Аминостерил KE 10% / Aminosteril KE 10%	комб. препарат	р-р д/инфузий	01286	160
<i>специальные</i>				
Аминостерил N-Нера 5% / Aminosteril N-Hera 5%	комб. препарат	р-р д/инфузий	01284	159
Аминостерил N-Нера 8% / Aminosteril N-Hera 8%	комб. препарат	р-р д/инфузий	01283	159
Аминостерил KE Непро / Aminosteril KE Nephro	комб. препарат	р-р д/инфузий	01285	160
Аминоvenus N-Pad 6% / Aminovenos N-Pad 6%	комб. препарат	р-р д/инфузий	01288	158
<i>жировые эмульсии</i>				
Липовенос 10% / Lipovenos 10%	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПП	359
Липовенос 20% / Lipovenos 20%	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПП	359
<i>углеводные растворы</i>				
Глюкостерил 10% / Glucosteril 10%	комб. препарат	р-р д/инфузий	002538	251
Глюкостерил 20% / Glucosteril 20%	комб. препарат	р-р д/инфузий	002538	251
<i>Кровезаменители</i>				
<i>препараты декстрана</i>				
Лонгастерил 40 / Longasteril 40	декстран 40	р-р д/инфузий	002540	363
<i>препараты оксигликохмала</i>				
HAES-стерил 6% / HAES-steril 6%	комб. препарат	р-р д/инфузий	002541	580
HAES-стерил 10% / HAES-steril 10%	комб. препарат	р-р д/инфузий	002541	580
Плазмастерил 6% / Plasmasteril 6%	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПП	453
<i>Корректоры электролитного баланса</i>				
Ионостерил / Ionosteril	комб. препарат	р-р д/инфузий	002539	309
<i>Иммуносупрессивные препараты</i>				
<i>( преимущественно применяющиеся в трансплантации )</i>				
АТГ (Анти Тимоцит Глобулин) / ATG (Anti Thymocyte Globulin)	иммуноглобулин	р-р д/инъекций	002686	180
<i>Препараты для нефрологии</i>				
Кетостерил / Ketosteril	комб. препарат	таблетки	ПП	324

\* \* \* \* \*

**FRESENIUS** предлагает высокотехнологичное ультрасовременное медицинское оборудование для экстракорпорального очищения крови, интенсивной терапии, гравитационной хирургии и оснащения клинических лабораторий, а также любое дополнительное оборудование для оснащения клиник. Фирма осуществляет оптимальную комплектацию оборудования (подготовка спецификаций и другой документации), обеспечивает поставку, установку оборудования, гарантийное и постгарантийное обслуживание, обучение персонала за рубежом и в России, включая ознакомление с аналогичным оборудованием в зарубежных и российских клиниках.

# ФИРМА «Ф.Хоффманн-Ля Рош» ШВЕЙЦАРИЯ



Представительство в Москве  
103001, пер. Садовских 4, кв.13  
Телефоны: 209-67-81, 209-68-08, 209-66-17  
Телекс: 413 090 Roche SU  
Телефакс: (095) 200-42-75

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Инхибеис/Inhibace	цилазаприл	таблетки	002719	309
Арфонад/Arfonad	триметафан-камсилат	р-р д/инфузий	00171	176
Ниприд/Nipride	нитропруссид натрия	пор. д/инфузий	00903	409
<i>Средства для наркоза</i>				
Дормикум/Dormicum	мидазолам	таблетки	ПР	282
Рогипнол/Rohypnol	флунитразепам	р-р д/инъекций	00752	483
		таблетки		
<i>Психотропные препараты</i>				
Анексат/Anexate	флумазенил	р-р д/инъекций	ПР	169
Ауриорик/Aurorix	моклобемид	таблетки	002718	183
Валиум/Valium	диазепам	таблетки, сироп	00170	214
		р-р д/инъекций		
Далмадорм/Dalmadorm	флюразепам	капсулы	00632	255
Лексотанил/Lexotanil	бромазепам	таблетки	00633	353
Либракс/Librax	комб. препарат	драже	00462	354
Либриум/Librium	хлордиазепоксид	драже	00173	355
		р-р д/инъекций		
Нобриум/Nobrium	медазепам	капсулы	00463	415
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Ривотрил/Rivotril	клоназепам	таблетки	00889	478
		р-р д/инъекций		
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
Мадопар/Madopar	комб. препарат	капсулы	00547	367
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Тилкотил/Tilcotil	теносикам	таблетки	ПР	532
Имадил/Imadil	карпрофен	рект. свечи	01146	294
		таблетки		
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Саридон/Saridon	комб. препарат	таблетки	002720	490
<i>Ингибиторы холинэстеразы</i>				
Местинон/Mestinon	пиридостигмина бромид	таблетки	00172	375
		р-р д/инъекций		
<i>Миорелаксанты</i>				
Аллоферин/Alloferin	алкурония хлорид	р-р д/инъекций	00159	151
<i>Антимикробные препараты</i>				
Бактрим /Bactrim	комб. препарат	таблетки	01908	188
		сироп	00403	188
		р-р д/инфузий	00749	188
Роцефин/Rocephin	цефтриаксон	пор. д/инъекций	01167	484
Хинодис/Quinodis	флефлоксацин	таблетки	ПР	583



Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Анкотил/ Ancotil	флуцитозин	таблетки р-р д/инфузий	00502	169
Лоцерил/ Loceryl	амолорфин	крем раствор	ПР	366
<i>Антипротозойные препараты</i>				
Лариам/ Lariam	мефлохин	таблетки	ПР	348
Тиберал/ Tiberall	орнидазол	таблетки	00779	530
		вагин.таблетки	07779	530
		конц. д/инфузий	07779	530
Фансидар/ Fansidar	комб. препарат	таблетки р-р д/инъекций	01112	563
Фансимеф/ Fansimef	комб. препарат	таблетки	ПР	563
<i>Противовирусные препараты</i>				
Хивид/ Hivid	зальцитабин	таблетки	ПР	581
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Глютрил/ Glutril	глиборнурид	таблетки	01012	251
<i>Витамины и их аналоги. Поливитамины</i>				
Берокка/ Berocca	комб. препарат	таблетки	002715	197
Берокка Ca+Mg/ Berocca Ca+Mg	комб. препарат	таблетки драже	002716	197
		капсулы		
Кал-С-Вита/ Cal-C-Vita	комб. препарат	раств. таблетки	002717	315
Протовит/ Protovit	комб. препарат	драже		469
		капсулы		
Редоксон/ Redoxon	аскорбиновая к-та	раствор "шипучие" таблетки р-р д/инъекций	01311	474
<i>Поливитамины с микроэлементами</i>				
Супрадин/ Supradyn	комб. препарат	"шипучие" таблетки драже капсулы	00828	517
<i>Препараты, стимулирующие гемопоэз</i>				
Неупоген/ Neupogen	филграстим	пор. д/инъекций	ПР	405
<i>Препараты, влияющие на обмен Са и Р</i>				
Рокальтрол/ Rocaltrol	кальцитриол	капсулы	002321	483
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Натулан/ Natulan	прокарбазин	капсулы	00208	401
Роферон-А/ Roferon-A	интерферон альфа-2а	пор. д/инъекций	ПР	484
Флуоро-Урацил/ Fluoro-Uracil	фторурацил	капсулы р-р д/инъекций	ПР	572
Эфудикс/ Efudix	фторурацил	эмульсия	ПР	623
<i>Препараты, используемые в дерматологии</i>				
<i>препараты для лечения угрей</i>				
Айрол/ Airol	третинион	крем, лосьон	00456	145
Роаккутан/ Roaccutan	изотретиноин	капсулы	02003	482
<i>препараты, применяемые при дискератозах</i>				
Тигасон/ Tigason	этретинат	капсулы	01269	530
<i>препараты, применяемые при фотодерматозах</i>				
Феноро/ Fenoro	комб. препарат	капсулы	01282	566
<i>Антисептические и противовоспалительные препараты для местного применения</i>				
Бепантен/ Bepanthen	декспантенол	мазь, крем назальный аэрозоль	ПР	194

# «ХАФСЛУНД НИКОМЕД ФАРМА» АВСТРИЯ



HAFSLUND NYCOMED PHARMA AG  
P.O. Box 122  
A-4021 Linz/Austria  
Telephone: +43 (732) 59 19-0  
Telefax: +43 (732) 59 19-905  
Telex: 221324

Представительство в Москве  
121069, ул. Писемского 13  
Телефоны: (095) 203-05-13,  
203-25-04  
203-99-20  
Телекс: 414794 morag ag

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Препараты, активизирующие обмен веществ в тканях</i>				
<b>Актовегин/Actovegin</b>	безбелковый дериват телячьей крови	драже, глазной гель р-р д/инъекций р-р д/инфузий крем, мазь, гель	01889 01542 002193 01542	184 184 184 184
<i>Адсорбирующая губка для гемостаза и склеивания тканей</i>				
<b>Тахокомб/TachoComb</b>	комб препарат	абсорбир. губка	ПР	523
<i>Препараты, влияющие на мозговой метаболизм</i>				
<b>Инстенон/Instenon</b>	комб. препарат	таблетки р-р д/инъекций	00365	300
<i>Мышечные релаксанты</i>				
<b>Листенон/Lystenon</b>	сукцинилхолин	р-р д/инъекций	00077	361
<i>Ингибиторы холинэстеразы</i>				
<b>Убретид/Ubretid</b>	дистигминбромид	таблетки р-р д/инъекций	00186	554
<i>Транквилизаторы</i>				
<b>Диазепам/Diazepam</b>	дiazepam	таблетки	ПР	266
<i>Противосудорожные препараты</i>				
<b>Карбамазепин/Carbamazepin</b>	карбамазепин	таблетки	ПР	318
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
<b>Далпрокс Энтеро/Daprox Entero</b>	напроксен	таблетки	ПР	256
<b>Ибупрофен/Ibuprofen</b>	ибупрофен	таблетки 400/600мг	ПР	289
<b>Индометацин/Indometacin</b>	индометацин	капсулы, рект. свечи	ПР	298
<b>Ипрен/Ipren</b>	ибупрофен	таблетки 200мг	ПР	310
<i>Стимуляторы альфа-адренергических рецепторов</i>				
<b>Гутрон/Gutron</b>	мидодрина гидрохлорид	таблетки, капли р-р д/инъекций	002631	253
<i>Антимикробные препараты</i>				
<b>Вепикомбин/Vepicombin</b>	феноксиметилпенициллин	таблетки, микстура капли в нос	ПР	219
<b>Лидаприм/Lidaprim</b>	комб. препарат	таблетки, таб. форте суспензия р-р д/инъекций	02192	355
<i>Бронхолитические и отхаркивающие препараты</i>				
<b>Бромгексин/Bromhexin</b>	бромгексин	таблетки, суспензия	ПР	208
<b>Ипрадол/Ipradol</b>	гексопреналин	таблетки дозир. аэрозоль р-р д/инъекций	00422	310
<i>Диуретики</i>				
<b>Фуросемид/Furosemid</b>	фуросемид	таблетки р-р д/инъекций	ПР	580
<i>Препараты, влияющие на тонус и сократительную активность миометрии</i>				
<b>Гинипрал/Ginipral</b>	гексопреналин	таблетки р-р д/инъекций р-р д/инфузий	002071	244
<i>Контрастные диагностические средства</i>				
<b>Омнипак/Omnipaque</b>	ионокол	р-р д/инъекций	01387	—
<i>Сосудосуживающие препараты для местного применения при болезнях ЛОР-органов</i>				
<b>Ксимелин/Xymelin</b>	ксиметазолин гидрохлорид	назальный аэрозоль капли в нос	ПР 01542	345 345

# ФИРМА «ХЕМАПОЛ» ЧЕХИЯ

## Фирма "ХЕМАПОЛ"

Чехия, Прага  
ул. Коданьска 46  
Telefax: 734576

Представительство в Москве  
123056, ул. Ю.Фучика 12/14  
Телефоны: (095) 250-03-50  
250-54-05, 251-05-40/45 (доб. 327)  
Телефакс: 250-03-50, 250-54-05



### ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Диакордин/Diacordin	дилтиазем	таблетки ретард таблетки	ПР	267
Кристепин/Crystepin	комб. препарат	драже	02537	343
Тенормин/Tenormin	атенолол	таблетки	РМП	525
Урандил/Urandil	хлорталидон	таблетки	2877	525
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию</i>				
Агапурин/Agapurin	пентоксифилин	р-р д/инъекций	2924	143
Ксанидил/Xanidil	ксантинол никотинат	таблетки	2576	343
<i>Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения</i>				
Анавенол/Anavenol	комб. препарат	драже капли	2700	166
<i>Препараты, коррегирующие липидный обмен</i>				
Гевилон/Gevilon	гемфиброзил	таблетки	ПР	230
<i>Средства для наркоза и снотворные</i>				
Наркотан/Narcotan	галотан	раствор	2257	400
Рогинпол/Rohypnol	флунитразепам	таблетки р-р д/инъекций	2892	483
<i>Седативные средства</i>				
Белласпон/Bellaspone	комб. препарат	драже	2246	191
Ново-Пассит/Novo-Passit	комб. препарат	раствор	002772	416
<i>Психотропные препараты</i>				
Амитриптилин/Amitriptylin	амитриптилин	р-р д/инъекций	2701	163
Неурол/Neurol	альпрозолам	таблетки	ПР	405
Нортриптилин/Nortriptylin	нортриптилин	драже	2403	419
Протиаден/Prothiaden	досулепин	таблетки	2354	469
Хлорпротиксен/Chlorprothixen	хлорпротиксен	таблетки р-р д/инъекций капли	2266 2619 2889	584 584 584
<i>Наркотические анальгетики и их специфические антагонисты</i>				
Бефорал/Beforal	буторфанол	р-р д/инъекций	002721	202
Интренон/Intrenon	налоксон	р-р д/инъекций	ПР	307
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Кетазон/Ketazon	кебузон	драже р-р д/инъекций	2253	322
Пирабутол/Pyrabutol	комб. препарат	драже р-р д/инъекций	2260	449
<i>Препараты, влияющие на обмен серотонина</i>				
Лизенил форте/Lysenyl forte	лизурид	таблетки	2926	357
<i>Спазмолитические препараты разных групп</i>				
Клавигренин/Clavigrenin	дигидроэрготамин	раствор	2251	325
Секатоксин/Secatoxin	дигидроэрготоксин	раствор	2250	491
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Микосептин/Mykoseptin	ундециленовая к-та	мазь	2256	386

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Нитрофунгин/Nitrofungin	комб. препарат	раствор	2258	413
<i>Антигельминтные препараты</i>				
Пирвиниум/Pyrvinium	пирвиниум	суспензия	2539	450
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Анацид/Anacid	комб. препарат	суспензия	2646	167
Гутталакс/Guttalax	комб. препарат	раствор	2856	253
Флавобион/Flavobion	силимарин	таблетки	2894	253
Холагол/Cholagol	комб. препарат	раствор	2267	585
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Солутан/Solutan	комб. препарат	раствор	2263	509
<i>Противокашлевые ненаркотические препараты</i>				
Стоптуссин/Stoptussin	бутамират цитрат	раствор	2980	513
<i>Препараты для лечения мочекаменной болезни</i>				
Спазмостенал/Spasmocystenal	комб. препарат	раствор	2353	511
Цистенал/Cystenal	комб. препарат	раствор	2268	605
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Минидиаб/Minidiab	глипизид	таблетки	2932	388
<i>Препараты задней доли гипофиза</i>				
Адуретин СД/Adiuretin SD	десмопрессин	капли в нос	2564	144
		р-р д/инъекций	2764	144
Реместип/Remestyp	терлипрессин	р-р д/инъекций	РМП	476
<i>Антитромботические и противосвёртывающие препараты</i>				
Гепарин/Heparin	гепарин	р-р д/инъекций	2249	237
Гепароид/Heparoid	гепариноид	мазь	2518	238
Пелентан/Pelentan	этилбискумацетат	таблетки	2259	439
<i>Ферментные и антиферментные препараты</i>				
Трипсин/Trypsin	трипсин	субстанция	2525	549
<i>Препараты, повышающие тонус и сократительную активность миометрии</i>				
Корнутамина/Cornutamin	эрготамин	капли	2271	340
Метилкокситонин/Methyloxycotin	метилкокситонин	р-р д/инъекций	2574	377
Метилэргометрин/Methylergometrin	метилэргометрин	р-р д/инъекций	2255	380
Эргометрин/Ergometrin	эргометрин	р-р д/инъекций	2270	614
Эрготамин/Ergotamin	эрготамин	драже	2271	614
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Дакарбазин/Dacarbazine	дакарбазин	пор. д/инъекций	3006	254
Метотрексат/Methotrexat	метотрексат	пор. д/инъекций	2910	382
		р-р д/инъекций	РМП	382
<i>Платидиам/Platidiam</i>				
	цисплатин	пор. д/инъекций 10мг	2722	454
		пор д/инъекций 25мг	2771	454
		пор д/инъекций 50мг	002186	454
		р-р д/инъекций	ПР	454
		таблетки	002932	521
		пор. д/инъекций	3011	600
<i>Иммуносупрессивные препараты</i>				
Консупрен/Consupren	циклоспорин	раствор	ПР	—
<i>Препараты разных групп</i>				
Атилен/Atilen	холинсалицилат	сироп	2850	181
Йопагност/Jopagnost	йопаноиксовая к-та	таблетки	2252	309
Лакрисин/Lacrisyn	комб. препарат	раствор	2925	346
Лейковорин/Leucovorin	комб. препарат	пор. д/инъекций	РМП	351
Офтальмо-септонекс/Ophthalm-Septonex	комб. препарат	раствор	2951	432
Санорин/Sanorin	нафазолин	эмульсия	2262	490
Ферронат/Ferronat	Fe <sup>++</sup>	суспензия	2265	—

**HEMOFARM DD**

26300 Vrsac-Yugoslavia  
 Beogradski put BB  
 Телефоны: 9938 13 812-345  
 Telex: 13 136 yu inhem  
 Telefaks: 9938 13 818-362, 818-383

Представительство в Москве  
**"ХЕМОФАРМ ДД"**  
 123056, Грузинский пер. 3, офис 307  
 Телефоны: (095) 255-01-65, 255-01-69  
 Телекс: 413883 НЕМО СУ  
 Телефакс: 254-02-26



**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Аценозин/Acenodin	комб. препарат	драже	ПР	183
Верапамил/Verapamil	верапамил	драже	ПР	220
Гемопрес/Hemopres	комб. препарат	таблетки	ПР	232
Дилкоран 80/Dilcoran 80 <sup>5</sup>	пентаэритрил тетраинитрат	таблетки	01156	272
Кортиазем ретард/ Cortiazem retard	дилтиазем	таблетки ретард	ПР	340
Метилдопа/Methyldopa	метилдопа	таблетки	ПР	377
Нитропруссид натрия/ Nitroprussid Natrium <sup>4</sup>	нитропруссид натрия	пор. д/инъекций	ПР	412
Пресолол/Presolol <sup>1</sup>	метопролола тартрат	таблетки	ПР	461
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию и ангиопротекторы</i>				
Доксизум/Doxium <sup>1</sup>	добезилат кальция	капсулы	ПР	279
<i>Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения</i>				
Гепатромбин/Hepatrombin <sup>1</sup>	комб. препарат	мазь, гель	01411	239
<i>Препараты, коррегирующие липидный обмен</i>				
Синелип/Sinelip <sup>2</sup>	гемфиброзил	таблетки	ПР	499
<i>Средства для наркоза</i>				
Кеталар/Ketalar <sup>3</sup>	кетамин	р-р д/инъекций	ПР	322
<i>Транквилизаторы</i>				
Деметрин/Demetrin <sup>5</sup>	празепам	таблетки	01277	260
Диазепам/Diazepam	дiazepam	драже	ПР	266
<i>Противосудорожные препараты</i>				
Карбапин/Carbapin	карбамазепин	таблетки	ПР	318
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Диклофенак/Diclofenac	диклофенак натрия	ретард таблетки р-р д/инъекций, гель	ПР ПР	270 272
<i>Альгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Анальгин/Analgin	метамизол	таблетки	ПР	166
Мидол/Midol	ацетилсалициловая к-та	таблетки	ПР	385
Фебрицет/Febricet	парацетамол	таблетки, сироп	ПР	564
<i>Спазмолитические препараты разных групп</i>				
Но-Шпа/No-Spa <sup>2</sup>	дротаверин	таблетки р-р д/инъекций	ПР	420
<i>Антимикробные препараты</i>				
Ампициллин/Ampicillin	ампициллин	капсулы пор. д/суспензии	ПР	165
<i>Гентамицин/Gentamicin</i>				
Далацин Ц/Dalacin C <sup>9</sup>	гентамицин клиндамицина хлорид	р-р д/инъекций капсулы	ПР 01521	235 255
	клиндамицина пальмитат	гранулы д/сиропа		255
	клиндамицина фосфат	р-р д/инъекций		255
Линкоцин/Lincocin <sup>9</sup>	линкомицин	капсулы, сироп р-р д/инъекций	01412	359

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Станидид/Stanicid <sup>6</sup>	фузидат натрия	драже, суспензия пор. д/инъекций, мазь	ПР	512
Тримосул/Trimosul	ко-тримоксазол	таблетки	ПР	548
Цефаклор/Cefaclor	цефаклор	капсулы пор. д/суспензии	ПР	594
Цефалексин/Cefalexin	цефалексин	капсулы пор. д/суспензии	ПР	594
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>антациды</i>				
Гелусил/Gelusil <sup>5</sup>	комб. препарат	суспензия	ПР	231
Гелусил лак/Gelusil lac <sup>5</sup>	комб. препарат	таблетки, порошок	01523	231
<i>гепатопротекторы и препараты, применяемые при печёночной недостаточности</i>				
Гепастерил А/Gepasteril A	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПР	238
Гепастерил В/Gepasteril B	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПР	239
<i>Бронхолитические препараты</i>				
Алопрол/Aloprol	салбутамол	таблетки	ПР	152
Аминофиллин/Aminophyllin	теофилламин	таблетки	ПР	161
<i>Противокашлевые ненаркотические препараты</i>				
Синекод/Sinecod <sup>10</sup>	бутамират цитрат	драже, драже форте р-р д/инъекций сироп, капли	00959	499
<i>Диуретики</i>				
Юринекс/Urindex <sup>6</sup>	буметанид	таблетки р-р д/инъекций	01095	625
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Депо-Медрол/Depo-Medrol <sup>9</sup>	метилпреднизолона ацетат	сусп. д/инъекций	01676	261
Солу-Медрол/Solu-Medrol <sup>9</sup>	метилпреднизолона натрия сукцинат	пор. д/инъекций	01675	509
Солу-Кортеф/Solu-Kortef <sup>9</sup>	гидрокортизона натрия сукцинат	пор. д/инъекций	01522	508
<i>Антитромботические и противосвёртывающие препараты</i>				
Гепатромбин/Gepathrombin <sup>9</sup>	комб. препарат	мазь, гель	01411	239
Тиклид/Ticlid <sup>8</sup>	тиклопидин	таблетки	ПР	532
<i>Растворы аминокислот</i>				
Аминостерил Л-600;Л-800;КЕ/ Aminosteril L-600;L-800;KE <sup>4</sup>		р-р д/инфузий	ПР	160
<i>Растворы для непрерывного амбулаторного перитонеального диализа</i>				
КАПД2-4К/CAPD2-4K <sup>4</sup>	комб. препарат	р-р д/диализа	01524-01529	317 317
<i>Препараты, повышающие тонус и сократительную активность миометрия</i>				
Метилэргобревин/ Methylergobrevin	метилэргометрин	р-р д/инъекций раствор		380
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Провера/Provera <sup>7</sup>	медроксипрогестерона ацетат	сусп. д/инъекций	01678	262
Провера/Provera <sup>7</sup>	медроксипрогестерона ацетат	таблетки	01677	462
Фарморубицин РД/ Farmorubicin RD <sup>3</sup>	эпирубин	сусп. д/инъекций пор. д/инъекций	ПР	564
<i>Диализаторы</i>				
Серии Э2,Э3,Ф			01297	—

Препараты, изготовленные в сотрудничестве с фирмами:

1 - Ciba-Geigy, Швейцария	2 - Chinoïn, Венгрия	3 - Farmitalia Carlo Erba, Италия
4 - Fresenius, Германия	5 - Gedecke, Германия	6 - Leo, Дания
7 - Om, Швеция	8 - Sanofi, Франция	9 - Upjohn, США
10 - Zyma, Швеция		

Henning Berlin GmbH  
Comturstube 58-62  
1000 Berlin 42 (Tempelhof)  
D-8000 Munchen 70  
Tel.: (030) 75695-251  
Telex: 163899 henn d.  
Fax: (030) 75695-357

Представительство в Москве  
113135, ул. Осипенко 15  
Телефоны: (095) 220-32-43, 230-56-02  
Телефакс: (095) 975-21-52



# ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
-------------------	------------------------	---------------------	------------------------	------

## Препараты, влияющие на функцию щитовидной железы

*гормоны щитовидной железы и их аналоги*

Л-Тироксин Хеннинг 25/ L-Thyroxin Henning 25	левотироксин	таблетки 25 мкг	02001	535
Л-Тироксин Хеннинг 50/ L-Thyroxin Henning 50	левотироксин	таблетки 50 мкг	02001	535
Л-Тироксин Хеннинг 75/ L-Thyroxin Henning 75	левотироксин	таблетки 75 мкг	02001	535
Л-Тироксин Хеннинг 100/ L-Thyroxin Henning 100	левотироксин	таблетки 100 мкг	02001	535
Л-Тироксин Хеннинг 125/ L-Thyroxin Henning 125	левотироксин	таблетки 125 мкг	02001	535
Л-Тироксин Хеннинг 150/ L-Thyroxin Henning 150	левотироксин	таблетки 150 мкг	02001	535
Л-Тироксин Хеннинг 200/ L-Thyroxin Henning 200	левотироксин	таблетки 200 мкг	02001	535

*тиреостатические препараты*

Тиамазол 5 Хеннинг/ Thyamatol 5 Henning	тиамазол	таблетки 5 мг	002452	530
Тиамазол 20 Хеннинг/ Thyamatol 20 Henning	тиамазол	таблетки 20 мг	002452	530
Тиамазол 40 Хеннинг/ Thyamatol 40 Henning	тиамазол	р-р д/инъекций	002452	530

## Сердечно-сосудистые препараты

*блокаторы бета-адренергических рецепторов*

Пропранур 20/Propranur 20	пропранолол	таблетки	ПР	467
Пропранур 40/Propranur 40	пропранолол	таблетки	ПР	467
Пропранур 80/Propranur 80	пропранолол	таблетки	ПР	467

*комбинированные препараты, содержащие блокаторы бета-адренергических рецепторов и диуретики*

Бетатиазид А/Betathiazide A	пропранолол+ гидрохлортиазид	таблетки	ПР	201
Бетатиазид/Betathiazide	пропранолол+ гидрохлортиазид+триамтерен	таблетки	ПР	200

# ФИРМА «ХЕХСТ» ГЕРМАНИЯ

**Hoechst** 

ROUSSEL UCLAF



**Hoechst Aktiengesellschaft**

Postfach 80 03 20 Bruningstrabe 50  
6230 Frankfurt am Main 80

Telefon: (0 69) 3 05-0

Telex: 4 1 234-0 ho d

Telegramm: hoechstag frankfurtmain

Fax: infotec (0 69) 30 36 65/66

**Представительство в Москве**

103001, Трехпрудный пер. 11/13

Телефоны: (095) 923-60-22, 923-60-74

923-60-83, 299-82-85

Телекс: 413 138 hoemo su

Телефакс: 200-22-06

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Бетапрессин/Betapressin	пенбутолол	таблетки	01991	200
Тритаце/Tritace	рамиприл	таблетки	002177	551
Корватон/Corvaton	моксидомин	таблетки	00731	338
		р-р д/инъекций		
Ритмодан/Rytmodan	дизопирамид	капсулы	00539	480
<i>Препараты, улучшающие микроциркуляцию</i>				
Трентал/Trental	пентоксифиллин	драже	00492	543
		р-р д/инъекций		
<i>Транквилизаторы</i>				
Фризиум/Frisium	клобазам	таблетки	002339	577
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Сургам/Surgam	тиапрофеновая кислота	таблетки	01953	518
		ректальные свечи		
<i>Комбинированные спазмоанальгетики</i>				
Баралгин/Baralgin	комб. препарат	таблетки	00899	188
		р-р д/инъекций		
<i>Местные анестетики</i>				
Ультракаин/Ultracain	артикаин	р-р д/инъекций	01992	555
		1% и 2%		
Ультракаин/Ultracain	комб. препарат	р-р д/инъекций 5%	01994	555
Ультракаин А/Ultracain A	комб. препарат	р-р д/инъекций	01995	555
		1% и 2%		
Ультракаин ДС/Ultracain PS	комб. препарат	р-р д/инъекций 4%	01993	555
<i>Антибиотики</i>				
Изоциллин/Isocillin	феноксиметилпенициллин	таблетки	ПР	293
		суспензия		
Клафоран/Claforan	цефотаксим	пор. д/инъекций	00905	325
Рулид/Rulid	рокситромицин	таблетки	ПР	484
Таривид/Tarivid	офлоксацин	таблетки	01374	522
		р-р д/инъекций		
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Батрафен/Batrafen	циклопироксоламин	крем	01349	189
		пудра		
		раствор		
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Фестал/Festal	комб. препарат	драже	02042	568
<i>Диуретики</i>				
Ареликс/Arelis	пиретанид	таблетки	002337	175



Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242№.	Стр.
Лазикс/Lasix	фуросемид	таблетки р-р д/инъекций	00063	346
<i>Антиподагрические препараты</i> Колхицин/Colchicin	колхицин	таблетки	01954	337
<i>Человеческие инсулины</i> <i>короткого действия</i>				
Инсуман Рапид/Insuman Rapid	нейтральный инсулин	р-р. д/инъекций	02175	305
<i>средней продолжительности действия</i>				
Инсуман Базал/Insuman Basal	изофан протамин инсулин	сusp. д/инъекций	02120	304
Комбинация нейтрального инсулина и изофан протамин инсулина				
Инсуман Комб/Insuman Comb	15/85	сusp. д/инъекций	02119	304
Инсуман Комб/Insuman Comb	25/75	сusp. д/инъекций	02121	304
Инсуман Комб/Insuman Comb	50/50	сusp. д/инъекций	02122	304
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Даонил/Daonil	глибенкламид	таблетки	00236	256
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Кортизон/Cortison	кортизон ацетат	сusp. д/инъекций	01007	341
Урбазон/Urbason	метилпреднизолон	таблетки	00070	559
Урбазон растворимый/ Urbason soluble	метилпреднизолона натрия сукцинат	пор. д/инъекций	00070	558
Урбазон растворимый форте/ Urbason soluble forte	метилпреднизолона натрия сукцинат	пор. д/инъекций	00070	559
Урбазон суспензия/ Urbason suspensia	метилпреднизолона ацетат	депо инъекции	00070	558
Урбазон Дено/Urbason Depot	метилпреднизолон	масляная сusp. д/инъекций	00070	559
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
Дерматоп/Dermatop	предникарбат	мазь крем	002340	263
Проктоседил/Procto-sedyl	комб. препарат	мазь рект. свечи	002044	464
Эсперсон/Esperson	дезоксиметазон	мазь	ПР	617
<i>Препараты половых гормонов и их аналоги</i>				
Неместран/Nemestran	гестринон	таблетки	002428	402
<i>Антитромботические и противосвертывающие препараты</i>				
Кубернин ХС/Cubernin HS	антитромбин III	пор. д/инъекций	002496	345
<i>Антигеморрагические и гемостатические препараты</i>				
Берипласт ХС/Beriplast HS	фибриновый клей	р-р д/местного применения	002681	195
Гемате ХС/Hemate HS	фактор VIII	пор.д/инъекций	ПР	231
Фактор IX ХС Беринг/ Factor IX P Behring	фактор IX	пор.д/инъекций	ПР	561
<i>Ингибиторы протеолиза</i>				
Антагосан/Antagosan	апротинин	р-р д/инъекций	002495	170
<i>Препараты железа</i>				
Эрифер/Eryfer	Fe <sup>++</sup> сульфат	капсулы	ПР	615
<i>Гормонально-активные противоопухолевые препараты</i>				
Анандрон/Anandron	нилутамид	таблетки	002372	167
Супрефакт/Suprefact	бусерелин	р-р д/инъекций назальный аэрозоль	002426	517
<i>Препараты для местного применения в офтальмологии</i>				
Софралекс/Sofradex	комб. препарат	капли	01019	510

**ФИРМЫ «ШАРМА ОВЕРСИЗ», «ПРОМЕД ЭКСПОРТС»  
«АГАНАЛ ТРЭЙДЕРС», «ВЭЙВ ИНТЕРНЕЙШНЛ» ИНДИЯ.**



J.R. SHARMA OVERSEAS PVT.LTD  
"PROMED EXPORTS"  
"AGANALL TRADERS"  
"WAVE INTERNATIONAL"  
3622 Netaji Subash Marg  
New-Delhi -110002, INDIA

Представительство в Москве  
113135, ул. Осипенко 15  
Телефоны: (095) 220-32-43, 230-56-02  
Телефакс: 975-21-52

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Атенолол/ Atenolol	атенолол	таблетки	РМП	181
<i>Препараты, улучшающие мозговое кровообращение</i>				
Циннаризин/ Cinnarizine	циннаризин	таблетки	002052	602
<i>Психостимуляторы</i>				
Когитум/ Kogitum	ацетиласпарагиновая к-та	раствор	ПР	334
<i>Антипаркинсонические препараты</i>				
Леводопа/ Levodopa	леводопа	таблетки	РМП	349
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Диклофенак/ Diclofenac	диклофенак натрия	р-р д/инъекций	РМП	270
Индометацин/ Indometacin	индометацин	таблетки	ПР	298
<i>Анальгетики и жаропонижающие препараты</i>				
Анальгин/ Analgin	метамизол	табл., р-р д/инъек	002160	166
Аспирин/ Aspirin	ацетилсалициловая к-та	таблетки	РМП	177
Аспирин P/ Aspirin S	ацетилсалициловая к-та	раств. таблетки	ПР	178
Парацетамол/ Paracetamol	парацетамол	таблетки	002063	437
		сироп	002062	437
<i>Антибиотики</i>				
Гентамицин/ Gentamicin	гентамицин	р-р д/инъекций	ПР	235
Норфлоксацин/ Norfloxacin	норфлоксацин	таблетки	ПР	420
Цезолин/ Cezolin	цефазолин	пор. д/инъекций	002335	590
Цефф/ Ceff	цефалексин	таблетки	ПР	600
Ципрофлоксацин/ Ciprofloxacin	ципрофлоксацин	таблетки, р-р д/инф.	ПР	604
<i>Противотуберкулезные препараты</i>				
Пизина/ Pizina	пиразинамид	таблетки	РМП	444
Комбутол/ Combutoi	этамбутол	таблетки	002039	337
<i>Бронхолитические и антиаллергические препараты</i>				
Амниофиллин/ Aminophillin	теофилламин	р-р д/инъекций	002635	161
Гисманал/ Hismanal	астемизол	таблетки	002243	247
Кетотифен/ Ketotifen	кетотифен	таблетки, сироп	ПР	324
Телдан/ Theldan	терфенадин	таблетки	ПР	523
<i>Диуретики</i>				
Маннитол/ Mannitol	маннитол	р-р д/инфузий	ПР	369
<i>Антистрогенные препараты</i>				
Кломид/ Clomide	кломифен цитрат	таблетки	00376	330
<i>Препараты, влияющие на гомеостаз</i>				
Декстрога/ Dextroga	глюкоза	р-р д/инфузий	002064	260
Физиологический раствор	натрия хлорид	р-р д/инфузий	002064	569
<i>Поливитаминные с микроэлементами</i>				
Мультивитаин Мультиминерал/ комб. препарат		таблетки	ПР	395

*Препараты, поставляемые "IN BULK" и в субстанции*

Ампициллин тригидрат/ Ampicillin trihydrate • Анальгин/ Analgin • Атенолол/ Atenolol • Бета-йонон/ Beta ionone  
Ибупрофен/ Ibuprofen • Клоксациллин/ Cloxacillin • Метронидазол/ Metronidazol • Парацетамол/ Paracetamol  
Тинидазол/ Tinidazol • Триметоприм/ Trimethoprim • Цефалексин моногидрат/ Cefalexin monohydrate

Представительство в России  
123007 Москва, 3-й Хорошевский пр. 3/1  
Телефоны: (095) 941-22-31, 941-01-92  
Телекс: 413 795 aix su  
Телефакс: (095) 941-28-18

Представительство в Беларуси  
220013 Минск, ул. Я. Коласа 43  
Телефон: (0172) 663-669  
Телефакс: (0172) 269-066

**SCHWARZ**  
**P H A R M A**

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
-------------------	------------------------	---------------------	------------------------	------

*Сердечно-сосудистые препараты*

*Простагландины*

*простагландин E<sub>1</sub>*

Вазaproстан / Vazaprostan	алпростадил	р-р д/инъекций	01981	213
---------------------------	-------------	----------------	-------	-----

*Нитраты*

*препараты изосорбид-5-мононитрата*

Элантан / Elantan	изосорбид мононитрат	таблетки 20 мг	002771	609
Элантан / Elantan	изосорбид мононитрат	капсулы-ретард 50мг	002696	609

*препараты изосорбид динитрата*

Изокет / Isoket	изосорбид динитрат	табл.-ретард 20 мг	01074	290
Изокет / Isoket	изосорбид динитрат	табл.-ретард 40 мг	01692	290
Изокет / Isoket	изосорбид динитрат	табл.-ретард 60 мг	01692	290
Изокет / Isoket	изосорбид динитрат	капсулы-ретард 120мг	002174	290
Изокет / Isoket	изосорбид динитрат	мазь	01074	290
Изокет / Isoket	изосорбид динитрат	дозир. аэрозоль	002695	290
Изокет / Isoket	изосорбид динитрат	0.1% р-р д/инфузий в ампулах по 10 мл	01074	290
Изокет / Isoket	изосорбид динитрат	0.1% р-р д/инфузий во флаконах по 50 и 100 мл	002544	290

*препараты нитроглицерина*

Перлинганит / Perlinganit	нитроглицерин	р-р д/инфузий	01762	443
---------------------------	---------------	---------------	-------	-----

*Блокаторы бета-адренергических рецепторов*

Обзидан / Obsidan	пропранолол	таблетки 40мг	00154	421
Обзидан / Obsidan	пропранолол	ампулы 5мл	002593	421

**SCHWARZ  
PHARMA**

**Alfred-Nobel-Strabbe 10 D-4019 Monheim F.R.G.**

**Telephone: 021 73/48-1844, Fax: 021 73/48-1590**

**Telex: 8515642**



**Штаб-квартира**

SHERING Aktiengesellschaft  
Postfach 65 03 11  
D-1000 Berlin 65  
Telefon: (0 30) 4 68-13-45  
(0 30) 4 68-59-98  
Fax: 469-167-46  
Für Besucher: Berlin-Wedding  
Müllerstraße 170-178

**Представительство в Москве**

129090, ул. Дурова 26  
Телефоны: (095) 284-79-22, 284-76-59  
284-78-90  
Телефакс: 284-79-58

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Оральные контрацептивы комбинированные</i>				
Триквилар-28/Tricvilar-28	комб. препарат	таблетки	01068	547
Фемован/Femovan	комб. препарат	таблетки	ПР	564
<i>Прогестагены</i>				
Депостат/Depostat	гестоноронкапроат	масляный раствор для инъекций	00732	262
<i>Антиандрогенные препараты</i>				
Андрокур/Androcur	ципротерон ацетат	таблетки масляный рас.вор для инъекций	00733	169
Диане-35/Diane-35	комб. препарат	таблетки	01061	267
<i>Препараты половых гормонов и их аналоги</i>				
Прогинова 21/Proginova 21	эстрадиол валерат	таблетки	ПР	463
Провирон 25/Proviron 25	местеролон	таблетки	ПР	462
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
Ультралан/Ultralan	комб. препарат	мазь, крем молочко жирная мазь	00079	556
Ультрапрокт/Ultraproct	комб. препарат	мазь рект. свечи	ПР	556
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Травоген/Teavogen	изоконазол нитрат	крем	ПР	539
Травокорт/Travocort	комб. препарат	крем	ПР	540
<i>Контрастные диагностические средства для внутрисосудистого введения</i>				
Ангиографин/Angiographin	аминотрезоат меглюмина	р-р д/инъекций	00566	168
Ультравист/Ultravist	иопромид	р-р д/инъекций	002600	555
<i>для холецистографии</i>				
Билоптин/Biloptin	иоподат натрия	капсулы	00564	202
<i>для рентгенографии ЖКТ</i>				
Гастрографин/Gastrographin	амидотризойная кислота	раствор	00565	229
<i>для проведения ядерно-магнитного резонанса</i>				
Магневист/Magnevist	комб. препарат	р-р д/инъекций	ПР	367

**SCHERING PLOUGH**  
 Essex Chemie AG  
 Topferstrasse 5  
 6004 Luzern, Switzerland  
 Phone: (41) 52 16 16  
 Telex: 868 160

Представительство в Москве  
 129041, Банный пер. 2  
 под. 2, этаж 4, кв. 49/50  
 Телефоны: (095) 280-35-56, 280-41-27  
 Телефакс: 975-24-67



**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Гиперстат/Hyperstat	диазоксид	р-р д/инфузий	00895	246
<i>Нейролептики</i>				
Трилафон/Trilafon	перфеназин	драже р-р д/инъекций	ПР	547
<i>Антимикробные препараты</i>				
Гарамцин/Garamycin	гентамицин	р-р д/инъекций	00165	228
Нетромидин/Netromycin	нетилимидин	пор. д/инъекций	01260	404
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
Кларитин/Claritin	лоретидин	таблетки	ПР	325
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Дипроспан/Diprosan	комб. препарат	р-р д/инъекций	01534	276
Целестон/Celeston	бетаметазон	таблетки	002464	591
	бетаметазон фосфат	р-р д/инъекций		
Целестон хронодозе/ Celeston chronodoze	комб. препарат	р-р д/инъекций	ПР	591
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
Дипрогент/Diprogent	комб. препарат	мазь, крем	00894	275
Дипросалик/Diprosalik	комб. препарат	мазь, лосьон	002427	276
Тридерм/Triderm	комб. препарат	крем	ПР	546
Целестодерм-В/Celestoderm-V	бетаметазона валерат	мазь, крем	00162	590
Целестодерм-В с гентамицином/ Celestoderm-V with gentamycin	комб. препарат	мазь, крем	00162	590
Целестодерм-В "Фулфорд"/ Индия	бетаметазона валерат	мазь, крем	002197	—
Целестодерм-В с гентамицином / "Фулфорд" Индия	комб. препарат	мазь, крем	002197	—
<i>Противоопухолевые препараты</i>				
Инtron-A/Intron-A	интерферон альфа-2b	пор. д/инъекций	002313	307
Флуцином/Flucinon	флутамид	таблетки	01569	573
Флуцином "Шеринг-Плау"/ Испания	флутамид	таблетки	002266	—
Флуцином "Фулфорд" Индия	флутамид	таблетки	002085	—
<i>Препараты, стимулирующие гемопоэз (гранулоцитомacroфагальный колониестимулирующий фактор)</i>				
Лейкомакс/Leucomax	молграмостим (GM-CSF)	пор. д/инъекций	002487	351

\* - в содружестве с фирмой Sandoz, Швейцария

# ЗАВОД ЛЕКАРСТВ «ЭБЕВЕ» АВСТРИЯ



**EBEWE ARZNEIMITTEL Ges.m.b.H**  
 A-4866 Unterach, Austria  
 Tel.: 43-7665-8123  
 Telex: 26688 ebwid a  
 Fax : 43-7665-8132

**Представительство в Москве**  
 123060, ул. Народного Ополчения 35  
 Телефон: (095) 194-19-87, 943-04-48  
 Телефакс: 194-19-87

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Седакорон/Sedacoron	амиодарон	таблетки р-р д/инъекций	002387	491
<i>Транквилизаторы</i>				
Мерлит/Merlit	лоразепам	таблетки 1 мг таблетки 2 мг	002658 01825	375 375
<i>Препараты, влияющие на мозговой метаболизм</i>				
Церебролизин/Cerebrolysin	гидролизат мозговой ткани	р-р д/инъекций ампулы 1 мл ампулы 5 мл ампулы 10 мл	00736 01970 002067	592 592 592
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Нейтронорм/Neutronorm	циметидин	капсулы ретард таблетки р-р д/инъекций	01314	402
<i>регуляторы моторной функции ЖКТ</i>				
Метоклопрамид-Эбеве/ Metoclopramid-Ebewe	метоклопрамид	р-р д/инъекций	ПР	381
<i>Фибринолитики</i>				
Урокиназе-Эбеве/ Urokinase-Ebewe	урокиназа	пор. д/инъекций	002666	560
<i>Кровезаменители</i>				
Декстран-Эбеве/Dextran-Ebewe	декстран	р-р д/инфузий	ПР	259
<i>Противоопухолевые препараты химиотерапевтические средства</i>				
Метотрексат-Эбеве/ Methotrexat-Ebewe	метотрексат	таблетки р-р д/инъекций	01717	382
Кальциумфолинат-Эбеве/ Calciumfolinat-Ebewe	фолинат кальция	капсулы пор. д/инъекций	01718	316
Цисплатин-Эбеве/ Cisplatin-Ebewe	цисплатин	р-р д/инъекций	002659	604
Цисплатин-Эбеве В.А./ Cisplatin-Ebewe I.A.	цисплатин	р-р д/инъекций	ПР	604
Доксорубин-Эбеве/ Doxorubicin-Ebewe	доксорубин	р-р д/инъекций	ПР	280
Тамоксифен-Эбеве/ Tamoxifen-Ebewe	тамоксифен	таблетки	ПР	522

H-1106 Budapest X. Kereszturi ut 30-38  
 Telefon: 252-72-22  
 Telex: 22-41-01 egis h  
 Telefax: (361) 183-45-54

Представитель в России  
 119435 Москва, Абрикосовский пер., 1  
 Телефон: (095) 248-37-87

# ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Пер. удост. П-8-242No.	Стр.
<b>Препараты, влияющие на функции ЦНС</b>				
Грандаксин/Grandaxin	тофизопам	таблетки	2541	253
Допакс/Дорпакс	леводопа	таблетки	2821	282
Дормикум/Dormicum <sup>5</sup>	мидазолам	ампулы, таблетки	ПР	282
Мелипрамин/Melipramin	имипрамина гидрохлорид	драже	2066	374
		ампулы	2820	374
Тизерцин/Tisercin	левомепромазин	драже	2113	531
		ампулы	2114	531
Триоксазин/Trioxazin	триметозин	таблетки	2115	531
Френолон/Frenolon	метофеназат	драже	2045	577
		ампулы	2044	577
<b>Препараты, влияющие на функции сердечно-сосудистой системы</b>				
Беталок/Betaloc <sup>1</sup>	метопролола битартрат	таблетки	2897	199
Вискальдикс/Viskaldix <sup>2</sup>	пиндолол+клопамид	таблетки	2952	223
Вискен/Visken <sup>2</sup>	пиндолол	таблетки	2605	224
Галидор/Halidor	бенциклана фумарат	ампулы	2049	227
		таблетки	2810	227
Допегит/Dopegyt	альфа-метилдопа	таблетки	2029	282
Кордафлекс/Cordaflex	нифедипин	табл. покр. обол.	ПР	339
Нитроминт/Nitromint	нитроглицерин	таблетки ретард	2879	412
		аэрозоль	ПР	412
Сандонорм/Sandonorm <sup>2</sup>	бопиндолол	таблетки	ПР	489
Тензиомин/Tensiomim	каптоприл	таблетки	2917	524
Эстулик/Estulic <sup>2</sup>	гуанфацин	таблетки	00252	621
<b>Препарат с местноанестезирующей и противоритмической активностью</b>				
Лидокаин/Lidocain	лидокаин	аэрозоль	2519	356
		ампулы 10%	2622	356
		ампулы 2%	2391	356
<b>Диуретические препараты</b>				
Бринальдикс/Brinaldix <sup>2</sup>	клопамид	таблетки	2822	207
Урегит/Uregyt	этакриновая кислота	таблетки	2120	559
<b>Препараты, влияющие на функции желудочно-кишечного тракта</b>				
Нео-Панпур/Neo-Panpur	панкреатин	табл. покр. обол.	ПР	402
Цеолат/Ceolat <sup>8</sup>	диметикон	таблетки	ПР	592
<b>Железосодержащие препараты</b>				
Сорбифер Дурулес/ Sorbifer Durules <sup>1</sup>	железа сульфат	драже ретард	ПР	509

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Тардиферон/Tardyferon <sup>4</sup>	железа сульфат	драже ретард	2918	522
Бебе-Тардиферон/Bebe-Tardyferon <sup>4</sup>	железа сульфат	драже ретард	2919	189
Противоаллергические и антиастматические препараты				
Бриканил/Bricanyl <sup>1</sup>	тербуталина сульфат	ампулы, таблетки	2604	207
Лодерикс/Loderix	сетастин	таблетки	0022	361
Перитол/Peritol	ципрогептадина гидрохлорид	таблетки, сироп	2390 2572	442 442
Пипольфен/Pipolphen	прометазина гидрохлорид	драже, ампулы	2088 2086	448 448
Супрастин/Suprastin	хлоропирамина гидрохлорид	ампулы, таблетки	2099 2098	517 517
Тавегил/Tavegil <sup>2</sup>	клемастина гидрофумарат	ампулы, таблетки	2226	519
Талеум/Taleum	динатрия хромогликат	аэрозоль д/инг.	ПР	521
Противовоспалительные и иммуномодулирующие препараты				
Хотемин/Hotemin	пироксикам	капсулы	ПР	587
Эгиферон/Egiferon	интерферон	ампулы	002251	607
Антиэстрогенные препараты				
Зитазониум/Zitazonium	тамоксифена цитрат	таблетки	2766	287
Клостилбегит/Clostilbegyt	кломифена цитрат	таблетки	2517	332
Антисептические и химиотерапевтические препараты				
Бетадин/Betadin <sup>6</sup>	повидона йодин	раствор, мазь, вагин. суппоз. мыло	0023	198
Делагил/Delagil	хлороквина дифосфат	ампулы	ПР 2030	198 260
Канестен/Canesten <sup>3</sup>	клотримазол	раствор, мазь, вагин. суппоз.	2568 2568	316 316
Пефлацин/Peflacin <sup>7</sup>	пекфлоксацин	табл. покр. обол. ампулы	002520	444
Роцефин/Rocephin <sup>5</sup>	цефтриаксон	ампулы	002521	484
Суметролим/Sumetrolim	триметоприм+ сульфаметоксазол	таблетки, сироп	2392 2567	517 517
Тиндурин/Tindurin	пириметамин	таблетки	2548	533
Питательные смеси				
Козилат/Cosilat	питательная смесь	порошок	2893	334
Милдиде/Mildibe	питательная смесь	порошок	2972	387
Робеби А/Robebi A	питательная смесь	порошок	0041	482
Робеби Б/Robebi B	питательная смесь	порошок	0041	482
Роболакт/Robolact	питательная смесь	порошок	0041	482

Производится по лицензии фирмы:

1 - Astra (Швеция)

2 - Sandoz (Швейцария)

3 - Bayer (ФРГ)

4 - Robapharm (Швейцария)

5 - F. Hoffmann-La Roche AG (Швейцария)

6 - Mundipharma AG (Швейцария)

7 - Rhone-Poulenc (Франция)



Büyükdere Cad. 193  
80640 Levent, Istanbul-TURKEY  
Telephone: (90 1) 279-26-26  
Telefah: (90 1) 269 72 93  
Teletex: 938238 ekomas tr.  
Telex: 26580 ekom tr.

Представительство в Москве  
А/О "Эдзаджибаши"  
Продукты по охране здоровья  
101000, Телграфный пер. 5/4  
Телефоны: (095) 923-65-00, 923-77-65  
Телефакс: 921-27-09

**Eczacıbaşı**

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Белок/Veloc <sup>1</sup>	метопролол	таблетки	001956	192
Мекситил/Mexitil <sup>3</sup>	мексиклестин	капсулы	001583	374
Синоприл/Sinopril	лизиноприл	р-р д/инъекций	ПР	500
<i>Нестероидные противовоспалительные препараты</i>				
Теноктил/Tenoktil	теноксикам	капсулы	ПР	514
<i>Анальгетики и противовоспалительные препараты</i>				
Дегест/Degest	комб. препарат	таблетки	РМП	257
Дарвал/Darval	комб. препарат	таблетки	РМП	256
<i>Антибиотики</i>				
Амикозит/Amikozit	амикацин	р-р д/инъекций	ПР	157
Далацин Ц/Dalacin C <sup>13</sup>	клиндамицина хлорид	капсулы	001882	254
	клиндамицина пальмитат	гранулы		254
	клиндамицина фосфат	р-р д/инъекций	001855	255
Далацин Ц фосфат/ Dalacin C phosphat <sup>13</sup>	линкомиция	р-р д/инъекций	002572	359
Линкоцин/Lincocin <sup>13</sup>	бакампидиллин	пор. д/инъекций	ПР	440
Пенбак/Penbak	комб. препарат	таблетки	ПР	440
Пен-Ос/Pen-Os <sup>2</sup>	пепфлоксацин	таблетки	002239	444
Пефлацин/Pefflacin <sup>11</sup>		р-р д/инъекций		
Пипракс/Pipraks	пиперациллин	пор. д/инъекций	ПР	449
Сифлокс/Siflox	ципрофлоксацин	таблетки	ПР	502
Цефрадур/Cefradur	цефадроксил	порошок	ПР	598
		капсулы		
		суспензия		
Цефамезин/Cefamezin	цефазолин	пор. д/инъекций	001473	596
Эпоцеллин/Epocellin <sup>5</sup>	цефтизоксим	пор. д/инъекций	001474	613
<i>Противотуберкулезные препараты</i>				
Тизамид/Tizamid <sup>10</sup>	пиразинамид	таблетки	002290	531
<i>Противогрибковые препараты</i>				
Экзодерил/Exoderil <sup>4</sup>	нафтифин	крем	ПР	608
<i>Препараты для лечения педикулеза</i>				
Анти-Бит/Anti-Bit	симитрин	шампунь	ПР	171
<i>Препараты, влияющие на функции органов пищеварения</i>				
Гастросидин/Gastrosidin	фамотидин	таблетки	002289	230
Гастроцепин/Gastrocepin	пирензепин	таблетки	001535	230
Де-Нол/De-Nol <sup>6</sup>	субцитрат висмута	пор. д/инъекций		
		таблетки	001480	261

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
Дюфалак/Duphalac <sup>4</sup> Pee-Xoo/Pee-Hoo <sup>10</sup>	лактолоза комб. препарат	сироп таблетки суспензия таблетки	ПР 002147	284 439
Протаб/Protab <i>Бронхолитические, антигистаминные и отхаркивающие препараты</i> Бриканил/Bricanil <sup>1</sup>	комб. препарат тербуталин	таблетки сироп дозир. аэрозоль таблетки таблетки сироп р-р д/ингаляций р-р д/инъекций	ПР 002573	468 206
Гисманил/Hismanal <sup>7</sup> Лазолван/Lazolvan <sup>3</sup>	астемизол амброксол	таблетки таблетки сироп р-р д/ингаляций р-р д/инъекций	002289 01537	247 346
<i>Диуретики</i>				
Маннитол/Mannitol <sup>9</sup>	маннитол	пор. д/инъекций	001883	369
<i>Пероральные гипогликемизирующие препараты</i>				
Глюренорм/Glurenorm <sup>3</sup>	гликвидон	таблетки	001536	251
<i>Глюкокортикоиды и их аналоги</i>				
Депо-Медрол/Depo-Medrol <sup>13</sup>	метилпреднизолона ацетат	сусп. д/инъекций	РМП	261
Дипроспан/Diprospan <sup>12</sup> Целестон/Celeston <sup>12</sup>	комб. препарат бетаметазон	р-р д/инъекций таблетки	РМП 002240	276 591
<i>Препараты, содержащие глюкокортикоиды для местного применения</i>				
Целестодерм/Celestoderm <sup>12</sup>	бетаметазона валерат	крем	001957	590
<i>Прогестагены</i>				
Депо-Провера/Depo-Provera <sup>13</sup>	медроксипрогестерона ацетат	сусп. д/инъекций флаконы 150 мг	002142	262
<i>Кровезаменители</i>				
Реомакродекс/Reomacrodex <sup>8</sup>	декстран 40	р-р д/инфузий	001809	476
<i>Растворы аминокислот</i>				
Гепатамин/Hepatamine <sup>9</sup>	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПР	239
Нефрамин/Nephramine <sup>9</sup>	комб. препарат	р-р д/инфузий	002006	405
Трофамин/Trophamine <sup>9</sup>	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПР	553
Фреамин III/Freamine III <sup>9</sup>	комб. препарат	р-р д/инфузий	ПР	576
<i>Поливитаминные</i>				
Бемикс-С/Bemiks C	комб. препарат	таблетки	ПР	192
<i>Поливитаминные с микроэлементами</i>				
Юникап-М/Unicap-M <sup>13</sup>	комб. препарат	таблетки	ПР	624
<i>Антианемические препараты</i>				
Эктофер/Jectofer <sup>1</sup>	Fe <sup>+++</sup> сорбитол	р-р д/инъекций	001539	609
<i>Гормонально-активные противоопухолевые препараты</i>				
Депо-Провера/Depo-Provera <sup>13</sup>	медроксипрогестерона ацетат	сусп. д/инъекций флаконы 500 и 1000 мг	002142	262

*Препараты, изготовленные по лицензиям:*

1 - Astra, Швеция	2 - Biochemi, Австрия
3 - Boehringer Ingelheim, Германия	4 - Duphar, Нидерланды
5 - Fujisava, Япония	6 - Gist-Brocades, Нидерланды
7 - Janssen, Бельгия	8 - Kabi, Швеция
9 - Muc Gan, Германия	10 - Orion, Финляндия
11 - Rhone-Poulenc Rorer, США-Франция	12 - Schering-Plough, США
13 - Upjohn, США	

# ФИРМА «ЭКО-МЕД-ПОЛЛ» АВСТРИЯ

Pfarrwiesengasse 18/II-Top 9  
A-1190 Vienna-AUSTRIA  
Tel.: 0043-1/32 88 20  
Fax : 0043-1/32 88 27

Представительство в Москве  
123436, ул.Пехотная 3, строение 10  
52-я Гор. клиническая больница  
Телефоны: (095) 196-19-74  
196-35-33  
196-31-17  
Телефакс: 943-00-46

**ECO-MED-POLL**

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
-------------------	------------------------	---------------------	------------------------	------

### Препараты для местного применения в офтальмологии

#### *Нестероидные противовоспалительные препараты*

Окуфлур/Ocuflur	комб. препарат	глазные капли	ПР	424
-----------------	----------------	---------------	----	-----

#### *Антимикробные препараты*

Блефамид/Blephamid	комб. препарат	глазные капли	02392	204
--------------------	----------------	---------------	-------	-----

#### *Симпто- и адреномиметики*

Вистосан/Vistosan	комб. препарат	глазные капли	02393	224
-------------------	----------------	---------------	-------	-----

#### *Антиаллергические препараты*

Вистоксин/Vistoxun	комб. препарат	глазные капли	01846	224
--------------------	----------------	---------------	-------	-----

#### *Препараты, содержащие глюкокортикоиды*

Инфланефран форте/ Inflanefran forte	комб. препарат	глазные капли	01847	308
---	----------------	---------------	-------	-----

Эффлюмидекс/Efflumidex	комб. препарат	глазные капли	01848	623
------------------------	----------------	---------------	-------	-----

#### *Препараты для снижения внутриглазного давления*

Вистаган/Vistagan	комб. препарат	глазные капли	002543	224
-------------------	----------------	---------------	--------	-----

#### *Препараты для лечения открытоугольной глаукомы*

Дэпифрин/Depifrin	комб. препарат	глазные капли	01738	284
-------------------	----------------	---------------	-------	-----

#### *Искусственные слёзы*

Ликвифильм/Liquifilm	комб. препарат	глазные капли	01520	358
----------------------	----------------	---------------	-------	-----

• • • • •

Фирма осуществляет продажу контактных линз, а также поставку медицинского оборудования для офтальмологии, стоматологии, лабораторной диагностики, кардиологии и эндоскопии

# ФИРМА «ЭЛИ ЛИЛЛИ» США



Представительство в Москве: 121921, Малый Могильцевский пер., 3

Телефоны: 241-48-19, 241-69-08 • Телефакс: 241-67-99

## ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Человеческие инсулины короткого действия</i>				
Хумулин Р регуляр/ Humulin R regular	нейтральный инсулин	р-р д/инъекций *флакон/пенфилл	01800* 02449	589 589
<i>Человеческие инсулины средней продолжительности действия</i>				
Хумулин Н НПХ/ Humulin N NPH	изофан протамин инсулин	сусп. д/инъекций *флакон/пенфилл	01801* 02450	589 589
<i>Комбинация человеческого нейтрального инсулина и изофан протамин инсулина</i>				
Хумулин М1/Humulin M1	(10/90)	сусп. д/инъекций флакон/пенфилл	02281	588
Хумулин М2/Humulin M2	(20/80)	сусп. д/инъекций флакон/пенфилл	02282	588
Хумулин М3/Humulin M3	(30/70)	сусп. д/инъекций флакон/пенфилл	02283	588
Хумулин М4/Humulin M4	(40/60)	сусп. д/инъекций флакон/пенфилл	02284	588
Хумулин Л ленте/ Humulin L lente	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% крист.)	сусп. д/инъекций	01940	588
<i>Человеческие инсулины длительного действия</i>				
Хумулин У ультраленте Humulin U ultralente	инсулин цинк суспензия кристаллическая	сусп. д/инъекций	01941	589
<i>Монокомпонентные свиные инсулины короткого действия</i>				
Илетин II Регуляр / Iletin II R	нейтральный инсулин	р-р д/инъекций	02035	294
<i>Монокомпонентные свиные инсулины средней продолжительности действия</i>				
Илетин II НПХ / Iletin II NPH	изофан протамин инсулин	сусп. д/инъекций	02033	294
Илетин II Ленте / Iletin II lente	инсулин цинк суспензия (30% аморф./70% крист.)	сусп. д/инъекций	02034	293
<i>Антибиотики</i>				
Ванкоцин / Vancocin	ванкомицин	пор. д/инфузий	02060	216
Кефадим / Kefadim	цефтазидим	пор. д/инъекций	01939	321
Кефзол / Kefzol	цефазолин	пор. д/инъекций	00389	325
Кефлекс / Keflex	цефалексин	капсулы, суспензия	00391	325
Кефлин / Keflin	цефалотин	пор. д/инъекций	00289	325
Мандол / Mandol	цефамандол	пор. д/инъекций	00841	369
Небцин / Nebcin	тобрамицин	р-р д/инъекций	00628	401
Цеклор / Ceclor	цефаклор	капсулы, суспензия	02100	590
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
Добутрекс / Dobutrex	добутамин	р-р д/инъекций	01445	279
<i>Антидепрессанты</i>				
Прозак / Prozac	флуоксетин	капсулы	02233	463
<i>H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторы</i>				
Аксид / Axid	низатидин	капсулы, р-р д/инъекс	002726	146
<i>Гормон роста человеческий рекомбинантный</i>				
Хуматроп / Humatrop	соматотропин	пор. д/инъекций	01971	587
<i>Противопохолевые препараты</i>				
Велбе / Velbe	винбластин	пор. д/инъекций	002763	217
Онковин / Oncovin	винкристин	р-р д/инъекций	002592	427
Тес-тейп / Tes-tape	- индикаторная лента для фермент. определения глюкозы в моче			92/102
Инъектор для введения инсулина (Б-Д ПЕН)				91/124

**UCB PHARMA**

326, Avenue Louise

B-1050 Brussels, Belgium

Tel: (322) 641 14 11, 641 15 08

Telex: 21.280 and 25 669 ucb b

Telefax: (322) 641 16 90

Представительство в Москве

117312, ул. Губкина 14, кв. 44

Телефон: (095) 938-28-30



**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Ноотропы</i>				
<b>Ноотропил/Nootropil®</b>	пирацетам	таблетки раствор для приема внутрь капсулы р-р д/инъекций в ампулах	00401	417
<i>Антиаллергические и антигистаминные препараты</i>				
<b>Зиртек/Zyrtec®</b>	цетиризин	таблетки	002098	287
<i>Отхаркивающие препараты</i>				
<b>Мистаброн/Mistabron®</b>	месна	раствор для ингаляций	00667	391
<i>Препараты, применяемые при заболеваниях ЛОР-органов</i>				
<b>Мукофлюид/Mucofluid®</b>	месна	дозированный аэрозоль	000928	395
<i>Препараты, уменьшающие азотемию</i>				
<b>Леспенсфрил/Lespenephryl®</b>	леспедеза капитата	настойка	00330	354
<i>Противогрибковые препараты</i>				
<b>Фитекс/Phytex®</b>	комбинированный препарат	раствор для наружного применения	00541	570

• • • • •

Деловая и производственная активность фирмы UCB разделена на три промышленных сектора:

- Фармацевтические препараты;
- Химические продукты (полиуретан, акриловые полимеры,полиэфир,фталаты);
- Пленки (из полиэтилена, полипропилена, целофана).

Фирма UCB заинтересована в торговых и научных контактах с представителями российской химико-фармацевтической промышленности.



**JANSSEN**

Turnhoutseweg 30  
B-2340 Beerse  
Tel: (014) 60 21 11  
Telex: 32.540-34.654  
Telefax: (014) 60 28 41

Представительство в Москве  
117218, ул.Кржижановского 18, корпус 2  
Телефон: (095) 125-77-38, 125-23-08  
125-00-52  
Телефакс: (095) 125-22-39

**ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Торговое название	Международное название	Лекарственная форма	Рег. удост. П-8-242No.	Стр.
<i>Сердечно-сосудистые препараты</i>				
<i>блокаторы медленных кальцевых каналов</i>				
Сибелиум/Sibellium	флунаризин	капсулы	01979	495
Стугерон/Stugeron	циннаризин	таблетки	002084	515
		капсулы		
<i>Препараты, улучшающие мозговое кровообращение</i>				
Сибелиум/Sibellium	флунаризин	капсулы	01979	495
Стугерон/Stugeron	циннаризин	таблетки	002084	515
		капсулы		
<i>Средства для наркоза и снотворные</i>				
Гипномидат/Hypnomidate	этомидат	р-р д/инъекций	01833	247
<i>Противогрибковые препараты</i>				
<i>содержащие миконазол</i>				
Дактарин/Daktarin	миконазол	крем	002641	254
Гино-Дактарин/Gyno-Daktarin	миконазол	вагин. свечи	002638	245
<i>содержащие кетоконазол</i>				
Низорал/Nizoral	кетоконазол	таблетки	00948	407
		крем		
<i>Антигельминтные препараты</i>				
Вермокс/Verموx	мебендазол	таблетки	РМП	296
<i>Регуляторы моторной функции ЖКТ</i>				
<i>применяемые преимущественно при острой и хронической диарее</i>				
Имодиум/Imodium	лоперамид	капсулы	002349	394
<i>применяемые преимущественно при тошноте и рвоте</i>				
Мотилиум/Motilium	домперидон	таблетки	002640	533
<i>H<sub>1</sub>-гистаминоблокаторы длительного действия</i>				
Гисманал/Hismanal	астемизол	таблетки	01888	247
		суспензия		

# ОПИСАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ

Список фирм, лекарственные препараты которых представлены в справочнике

ALKALOID • Македония  
APOGEPHA • Германия  
APOTEX • Канада  
ARES-SERONO • Швейцария  
ASTRA • Швеция  
AWD • Германия  
BAYER • Германия  
BEAUFORT IPSEN • Франция  
BERLIN-CHEMIE • Германия  
BIOGALENIQUE • Франция  
BOEHRINGER INGELHEIM • Германия  
KLOSTERFRAU • Германия  
BOEHRINGER MANNHEIM • Австрия  
BOOTS • Великобритания  
BOSNALLJEK • Босния и Герцеговина  
BRISTOL-MYERS SQUIBB • США  
BYK GULDEN • Германия  
CADILA • Индия  
CIPLA • Индия  
CHEMAPOL • Чехия  
GALENA • Чехия  
LECHIVA • Чехия  
BIOTIKA • Чехия  
LACHEMA • Чехия  
CIBA-GEIGY • Швейцария  
ZYMA • Швейцария  
CPLAG • США  
Dr. REDDY's Laboratories • Индия  
EBEWE • Австрия  
ECO-MED-POLL • Австрия  
ALLERGAN • Германия  
ECZACIBASI • Турция  
EGIS • Венгерская республика  
EFEKA • Германия  
ESPARMA • Германия  
FARMAKOS • Югославия  
FARMITALIA CARLO ERBA • Италия  
FARMOS • Финляндия  
FRESENIUS • Германия  
GIST BROCADES • Нидерланды  
GLAXO • Великобритания  
GODECKE/PARKE-DAVIS • Германия  
GRUNENTHAL • Германия  
HAFSLUND NYCOMED • Австрия  
HEINRICH MACK • Германия  
HEMOFARM • Югославия  
HENNING BERLIN • Германия  
HIMALAYA • Индия  
HOECHST • Германия

ROUSSEL UCLAP • Франция  
BEHRING • Германия  
ICI • Великобритания  
ICN GALENIKA • Югославия  
ISKRA INDUSTRY • Япония  
ASAHI • Япония  
BANYU • Япония  
DAIICHI • Япония  
FUJIREBIO • Япония  
FUJISAWA • Япония  
JCR • Япония  
KAYAKU • Япония  
KISSEI • Япония  
KOTAI KASEI KOGYO • Япония  
KYOWA HAKKO KOGYO • Япония  
MEIJI SEIKA • Япония  
NIPPON SHINYAKU • Япония  
ONO • Япония  
ROUSSEL MORISHITA • Япония  
SANKYO • Япония  
SAWAI • Япония  
SUMITOMO PHARMACEUTICAL • Япония  
SUMITOMO KAGAKI KOGYO • Япония  
TAIHO • Япония  
TAISHO • Япония  
TAKEDA • Япония  
TANABE • Япония  
TEIJIN • Япония  
TOKYO TANABE • Япония  
TORAY • Япония  
YAMANOUCHI • Япония  
JANSSEN PHARMACEUTICA • Бельгия  
JENAPHARM • Германия  
J.R. SHARMA OVERSEAS PVT • Индия  
AGANALL TRADERS • Индия  
DABUR • Индия  
FAR-CA • Индия  
LUPIN • Индия  
PROMED EXPORTS • Индия  
MARION MERREL DOW • Франция  
WAVE INTERNATIONAL • Индия  
KABI PHARMACIA • Швеция  
KNOLL • Германия  
KRKA • Словения  
LEIRAS • Финляндия  
LEK • Словения  
LILLY • США  
LUDWIG MERCKLE • Австрия  
LUTTPOLD PHARMA • Германия

DIGNOS-CHEMIE • Германия  
MADAUS • Германия  
MEDIMPEX • Венгерская республика  
ALCALOIDA • Венгерская республика  
BIOGAL • Венгерская республика  
CHINOIN • Венгерская республика  
EGIS • Венгерская республика  
GEDEON RICHTER • Венгерская республика  
HUMAN • Венгерская республика  
REONAL • Венгерская республика  
MEUSELBACH • Германия  
MENON PHARMA • Индия  
CHARAK • Индия  
IPCA • Индия  
GERMAN REMEDIES • Индия  
NATCO • Индия  
WOCKHARDT • Индия  
RANBAXY • Индия  
SK+F • Индия  
MERCK SHARP & DOHME • США  
NICOLS • Австрия  
NOVO NORDISK • Дания  
ORGANON • Нидерланды  
ORION • Финляндия  
PEJA CHEMIE • Нидерланды  
SOLVAY PHARMA-KALI-CHEMIE PHARMA • Нидерланды  
SOLVAY PHARMA-DUPHAR • Нидерланды  
SOLVAY PHARMA-GIULINI PHARMA • Нидерланды  
SOLVAY PHARMA-LATEMA/SARBACH • Нидерланды  
SOLVAY PHARMA • Нидерланды  
PFIZER • США  
PHARMACHIM • Болгария  
PHARMA MEUSELBACH • Германия  
PIERRE FABRE • Франция  
ROBAFARM • Швеция  
PLIVA • Хорватия

POLFA • Польша  
RHONE-POULENC RORER • США—Франция  
ROCHE • Швейцария  
SALUTAS FAHLBERG-LIST • Германия  
HEXAL PHARMA • Германия  
SANDOZ • Швейцария  
SANOFI-CHINOIN • Франция  
SANOFI • Франция  
SANOFI-WINTHROP • Франция  
CHINOIN • Венгерская республика  
SCHERING • Германия  
SCHERING-PLOUGH • США  
SCHWARZ PHARMA • Германия  
ISIS-CHEMIE • Германия  
SERVIER • Франция  
SICOMED • Румыния  
SIFAR • Турция  
SLOVAKOFARMA • Словакия  
SOLCO • Швейцария  
STERLING HEALTH • Великобритания  
SUN PHARMACEUTICAL • Индия  
SYNTEX • Швейцария  
TATA PHARMA • Индия  
TORRENT • Индия  
UPJOHN • США  
UCB • Бельгия  
VITAS CORPORATION • США  
SEARLE • США  
SCHIAPPARELLI SEARLE • США  
ENZON • США  
WATSON LABORATORIES • США  
WEIMER PHARMA • Германия  
WELLCOME • Великобритания  
WYETH GROUP • Германия  
ZDRAVLE • Югославия  
ZORKA-PHARMA • Югославия



## А

**АВАКТАЛ (ABASTAL)**Международное наименование — *pefloxacina*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пefлоксацина мезлат дигидрат. Таблетки по 0.4 г по 10 и 50 шт. в упаковке. Сухое вещество 0.4 г в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *LEK*, Словения.

(см. ПЕФЛОКСАЦИН)

**АВЕЛИЗИН (AWELYSIN)**Международное наименование — *streptokinasa*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - стрептокиназа. Сухое вещество 100000 ИЕ, 250000 ИЕ, 750 000 ИЕ и 1500000 ИЕ во флаконах по 1 и 5 шт. в упаковке.

Производитель. *AWD*, Германия.

(см. СТРЕПТОКИНАЗА)

**АВОКСИН (AVOXIN)**Международное наименование — *fluvoxamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флувоксамин малеат. Таблетки 0.1 г по 16 шт. в упаковке.

Производитель. *KRKA*, Словения.

(см. ФЛУВОКСАМИН)

**АГАПУРИН (AGAPURIN)**Международное наименование — *pentoxifyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пентоксифиллин. Дреже 0.1 г по 60 шт. в упаковке.

Производитель. *SLOVAKOFARMA*, Словакия.

(см. ПЕНТОКСИФИЛЛИН)

**АГАПУРИН (AGAPURIN)**Международное наименование — *pentoxifyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пентоксифиллин. Раствор для инъекций 5.0 мл (0.1 г) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *BIOTIKA*, Чехия.

(см. ПЕНТОКСИФИЛЛИН)

**АГАПУРИН РЕТАРД (AGAPURIN RETARD)****АГАПУРИН 600 РЕТАРД (AGAPURIN 600 RETARD)**Международное наименование — *pentoxifyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пентоксифиллин. Таблетки ретард 0.4 и 0.6 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. *SLOVAKOFARMA*, Словакия.

(см. ПЕНТОКСИФИЛЛИН)

**АГИОЛАКС (AGIOLAX)**

Состав и форма выпуска. 5 г гранулята содержат семян подорожника 2.6 г, семенной кожуры подорожника 0.11 г, плодов сенны 0.62 г, сахарозы 0.9 г. Гранулят по 100, 250 и 1000 г в упаковке.

Фармакологическое действие. Слабительное средство. Входящие в состав препарата семена и семенная кожура подорожника за счет связывания с водой и набухания увеличивают объем содержимого кишечника и вследствие механического раздражения рецепторов кишечника усиливают его перистальтику. Активные вещества из плодов сенны раздражают рецепторы слизистой оболочки кишечника и рефлекторно усиливают его перистальтику. В результате набухания муцинов происходит размягчение каловых масс и облегчается их продвижение.

Показания. Запоры, обусловленные гипотонией и вялой перистальтикой толстой кишки. Регулирование стула при геморрое, проктите, анальных трещинах. Подготовка к инструментальным и рентгенологическим исследованиям.

Режим дозирования. При запорах взрослым назначают по 1 чайной ложке вечером после еды, а при необходимости также утром. При отсутствии эффекта назначают по 1 чайной ложке каждые 6 часов в течение 1-3 дней. Детям старше 7 лет назначают по 1 чайной ложке в сутки. Для подготовки к рентгенологическим и инструментальным исследованиям назначают однократно 3-6 чайных ложек за сутки до исследования. Препарат следует быстро проглатывать, запивая достаточным количеством жидкости (около 250 мл). Принимать препарат нужно не ранее, чем через 30-60 мин после приема пищи.

Побочное действие. При длительном применении - возникновение дефицита электролитов, протеинурия, гематурия, отложение пигмента в слизистой оболочке кишечника, повреждение нервных сплетений в стенке кишки, аллергические реакции.

Противопоказания. Кишечная непроходимость, ущемленная грыжа, острые воспалительные заболевания органов брюшной полости, перитонит, кровотечения из ЖКТ, маточные кровотечения, цистит, спастический запор, декомпенсированный сахарный диабет, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат беременным и кормящим женщинам, а также пациентам с заболеваниями паренхимы печени и почек. Не рекомендуется длительное применение препарата. Агиолак нарушает всасывание одновременно принятых препаратов, поэтому интервал времени между назначением агиолакса и других препаратов должен составлять не менее 1 часа. На фоне применения агиолакса может потребоваться уменьшение дозы инсулина у больных сахарным диабетом.

Производитель. *MADAUS*, Германия.**АДАЛАТ (ADALAT)**Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин. Капсулы 10 мг по 30, 50 или 100 шт. в упаковке. Таблетки ретард 20 мг по 30, 50 или 100 шт. в упаковке. Раствор для инфузий (1 мл - 1 мг) 50 мл во флаконе в упаковке со шприцем "Перфузор", полиэтиленовой трубкой "Перфузор". Раствор для внутривенного введения 2 мл (0.2 мг) в шприцах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *BAYER*, Германия.

(см. НИФЕДИПИН)

**АДВЕРЗУТЕН (ADVERSUTEN)**Международное наименование — *prazosin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - празозин. Таблетки 1 и 5 мг по 50 шт. в упаковке.

Производитель. *AWD*, Германия.

(см. ПРАЗОЗИН)

**АДДАМЕЛЬ Н (ADDAMEL N)**

Состав и форма выпуска. Аддамель - раствор, содержащий электролиты и микроэлементы. Аддамель Н аналогичен Аддамелью, но не содержит электролиты. Раствор 10 мл во флаконах по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Специальные добавки к виаину включают в себя микроэлементы и электролиты; применяются у взрослых.

Показания. Добавки к растворам для парентерального питания.

Режим дозирования. Содержимое флакона добавить к виаину. (см. Виаин).

Побочное действие. Аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам раствора.

**Особые указания.** К растворам не рекомендуется добавлять другие препараты.

Производитель. *KABI PHARMACIA*, Швеция.

#### АДЕБИТ (ADEBIT)

Международное наименование — *bufomelin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бутилбутиранид гидрохлорид. Таблетки 0.05 г по 40 шт. в упаковке.

Производитель. *CHINOIN*, Венгерская республика. (см. БУФОРМИН)

#### АДЕЛФАН-ЭЗИДРЕКС (ADELPHANE-ESIDREX)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит дигидралазина сульфата 10 мг, резерпина 0.1 мг, гидрохлортиазида 10 мг. Таблетки по 30 и 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный гипотензивный препарат. Содержит три активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Дигидралазин сульфат снижает тонус гладкой мускулатуры артериальных сосудов, уменьшает периферическое сосудистое сопротивление, улучшает почечное кровообращение. Резерпин — симпатолитик, обладает также центральным седативным действием. Гидрохлортиазид — диуретик средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды. Резерпин нивелирует тахикардию, которая может быть вызвана дигидралазином.

**Показания.** Артериальная гипертензия. Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке 3 раза в сутки. Если после систематического приема препарата в течение 5-7 дней гипотензивный эффект недостаточен, дозу можно временно повысить до 2 таблеток 3 раза в сутки. Поддерживающая доза составляет 1-2 таблетки в сутки.

**Побочное действие.** Возможны: слабость, быстрая утомляемость, головная боль, тошнота, рвота, гипокалиемия, ощущение заложенности носа. В редких случаях — ортостатическая гипотензия, депрессия, тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функций печени и почек, депрессия, гипокалиемия, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, язвенный колит, тяжелые формы стенокардии и аритмий, недавно перенесенный инфаркт миокарда, феохромоцитомы, паркинсонизм, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом, подагрой, бронхообструктивным синдромом, а также лицам, профессия которых требует повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций. Во время лечения препаратом необходимо регулярно контролировать содержание калия в плазме крови. При появлении признаков депрессии препарат следует отменить. Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

#### АДИУРЕТИН-СД (ADIURETIN-SD)

Международное наименование — *desmopressin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — десмопрессин. Раствор (1 мл — 0.1 мкг) 5 мл в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Синтетический аналог вазопрессина с усиленным антидиуретическим действием. Также оказывает влияние на свертывание крови: активизирует фактор VIII и способствует повышению уровня плазминового активатора плазмы, однако фибринолитические свойства значительно не проявляются.

**Показания.** Диагностика и лечение *diabetes insipidus cranialis*, лечение временной полиурии и полидиспсии после операции в области гипофиза, вспомогательное лечение при ночном недержании мочи; в качестве диагностического средства для определения концентрационной способности почек.

**Режим дозирования.** Препарат вводится в нос, т.е. он разлагается под действием ферментов ЖКТ, при необходимости возможно подкожное введение. Закапывают в среднем по 1-4 капли в нос через каждые 12 часов (иногда через 8 часов). При ночном недержании мочи вводят по 1 капле перед сном. При определении концентрационной способности почек назначают детям по 1 капле, а взрослым — по 2 капли. Препарат вводят в нос в положении лежа или в сидячем положении при запрокинутой назад голове, причем количество капель регулируется осторожным нажатием капельницы, входящей в состав затвора флакона.

**Побочное действие.** При терапии высокими дозами возможны проходящие сильные головные боли и тошнота, спорадически наблюдается ринит, отек слизистой оболочки носа, умеренное повышение АД, абдоминальные колики, менструальные боли. При передозировке наблюдается гипосмолярность плазмы, вплоть до водной интоксикации.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к препарату, ангина, задержка жидкости различной этиологии, гипосмолярность плазмы, сердечная недостаточность.

**Особые указания.** Антидиуретическое действие десмопрессина усиливается хлорпропамидом и идиометацином; ослабляется глицеридом и карбамазепином. Препарат может потенцировать гипотензивное действие других средств. Производитель. *LECHIVA*, Чехия.

#### АДРИБЛАСТИН (ADIRBLASTIN)

Международное наименование — *doxorubicin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — доксорубин гидрохлорид. Порошок для инъекций 0.01 и 0.025 г в ампулах + вода для инъекций в ампулах.

Производитель. *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия. (см. ДОКСОРУБИЦИН)

#### АДРИБЛАСТИН БЫСТРОРАСТВОРИМЫЙ (ADIRBLASTIN RD)

Международное наименование — *doxorubicin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — доксорубин гидрохлорид. Порошок для инъекций 0.01 и 0.025 г в ампулах + вода для инъекций 5 и 25 мл в ампулах.

Производитель. *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия. (см. ДОКСОРУБИЦИН)

#### АЗАКТАМ (AZACTAM)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — азтреонам. Сухое вещество 0.5 и 1.0 г во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Относится к новому классу антибиотиков монобактамов, синтетический моноциклический бета-лактамный антибиотик. Бактериолитик. Активен преимущественно в отношении грамотрицательных аэробных возбудителей (сальмонеллы, шигеллы, протей, кишечная палочка, клебсиелла, гонококки, менингококки и др.). Не разрушается пенициллиназой.

**Показания.** Бактериальные инфекции: пиелонефрит, цистит, уретрит, простатит, пневмония, эмпиема плевры, менингит, сепсис, инфекции костей и суставов, кожи и мягких тканей, перитонит, инфекционно-воспалительные заболевания органов брюшной полости и малого таза, послеоперационные инфекции, гонорея, — вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации, тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. При пиелонефрите и инфекциях мочевыводящих путей назначают в/м по 0.5-1.0 г каждые 8-12 часов. При системных инфекциях среднетяжелого течения назначают по 1.0-2.0 г каждые 8-12 часов; при системных инфекциях тяжелого течения — по 2.0 г каждые 6-8 часов. Максимальная суточная доза 8 г. При лечении острой неосложненной гонорее и острого неосложненного цистита при-

меняют однократную в/м инъекцию в дозе 1.0 г. При сепсисе, перитоните показано в/в введение препарата. Для струйного в/в введения препарат растворяют в 6-10 мл воды для инъекций; вводят в течение 3-5 минут. Для в/м капельной инфузии 1 г препарата сначала растворяют в 3 мл воды для инъекций, затем разводят в 50-100 мл изотонического раствора натрия хлорида. Детям в возрасте старше 1 недели назначают по 30 мг/кг каждые 6-8 часов; детям старше 2 лет при тяжелых инфекциях назначают в дозе 50 мг/кг каждые 6-8 часов. Больным с выраженными нарушениями функции почек (клиренс креатинина от 10 до 30 мл/мин) назначают половину от средней разовой дозы.

**Побочное действие.** Возможны - кожная сыпь, множественная эритема, петехии, крапивница, эозинофилия, изменение содержания тромбоцитов, анемия, нейтропения; повышение содержания в крови печеночных трансаминаз и щелочной фосфатазы; диарея, тошнота, рвота, стоматит, изменение вкуса. При в/в введении - флебит, тромбофлебит. В редких случаях отмечено развитие кандидоза, судорог, диплопии, бессонницы, головокружения; набухание молочных желез. **Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек (клиренс креатинина меньше 10 мл/мин); выраженные нарушения функции печени; повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат беременным и кормящим женщинам. Азактам может использоваться одновременно с ванкомицином, клиндамицином, аминогликозидами. Препарат имеет фармацевтическую несовместимость с нафциллином (натриевая соль) и метронидазолом.

**Производитель.** BRISTOL-MYERS SQUIBB, США.

## АЗЛОЦИЛЛИН (AZLOCILLIN)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - азлоциллина натриевая соль. Сухое вещество для в/м введения 1.0 г во флаконах. Сухое вещество для в/в введения 5.0 г во флаконах. **Фармакологическое действие.** Полусинтетический антибиотик из группы циклических амидуреденициллинов широкого спектра. Оказывает бактерицидное действие в отношении грамположительных и грамотрицательных аэробных и анаэробных микроорганизмов. Высоко активен в отношении синегнойной палочки, включая штаммы, резистентные к карбенциллину и аминогликозидам. Микроорганизмы, продуцирующие бета-лактамазы, не чувствительны к препарату.

**Показания.** Бактериальные инфекции: пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры, пиелонефрит, уретрит, цистит, эндометрит, холангит, холецистит, колостерит, сепсис, перитонит, эндокардит, менингит, инфекции костей, кожи, мягких тканей, инфицированные ожоги и др., - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально с учетом локализации и тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. При инфекциях среднетяжелого течения суточная доза для взрослых и детей старше 14 лет составляет 8 г; кратность в/м или в/в введения 4 раза. При инфекциях тяжелого течения назначают в суточной дозе 15-20 г (по 5 г 3 или 4 раза в сутки). Новорожденным в возрасте до 7 дней назначают по 100 мг/кг массы тела 2 раза в сутки; новорожденным от 7 дней до 1 месяца и детям до 1 года - по 100 мг/кг 3 раза в сутки; недоношенным детям - по 50 мг/кг 2 раза в сутки. Детям в возрасте от 1 года до 14 лет - по 75 мг/кг 3 раза в сутки. При эмпирической, остеомиелите, гнойных ранах, свищах препарат можно применять местно для промывания. При значении клиренса креатинина (КК) ниже 30 мл/мин требуется коррекция режима дозирования азлоциллина: так, при КК от 30 до 10 мл/мин взрослым с массой тела 70 кг назначают по 5 г 2 раза в сутки; а при КК ниже 10 мл/мин первая доза составляет 5 г 1 раз в сутки, затем по 3.5 г каждые 12 ч.

**Побочное действие.** Аллергические реакции (крапивница, эритема, лихорадка, бронхоспазм, отек Квинке, ринит, конъюнктивит, эозинофилия; крайне редко - анафилактический шок). Возможны тошнота, рвота, диарея, метеоризм, вкусовые и обонятельные галлюцинации. При длительном назначении препарата в высоких дозах возможны лейкопения, удлинение времени кровотечения, повышение активности печеночных трансаминаз, нарушение функции почек; развитие суперинфекции (в частности, кандидоза). В редких случаях - флебит и эритема в месте введения.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к пенициллинам.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат беременным, особенно в первом триместре; а также пациентам, склонным к аллергическим реакциям. У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками.

**Производитель.** Азлоциллин (Azlocillin) PHARMACHIM, Болгария; Секуропен (Securopen) BAYER, Германия.

## АЗЛОЦИЛЛИН (AZLOCILLIN)

**Международное наименование — azlocillin.**  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - азлоциллина натриевая соль. Сухое вещество для в/м введения 1.0 г во флаконах. Сухое вещество для в/в введения 5.0 г во флаконах. **Производитель.** PHARMACHIM, Болгария.  
(см. АЗЛОЦИЛЛИН)

## АЗОНА (AZONA)

**Международное наименование — trazodon.**  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - trazodon. Кансулы 0.025, 0.05 и 0.1 г по 30 и 100 шт. в упаковке. **Производитель.** FARMOS, Финляндия.  
(см. ТРАЗОДИОН)

## АЙРОЛ (AIROL)

**Международное наименование — tretinoin.**  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - транс-ретиноевая кислота. Впитывающий крем 0.05% 20 г в тубе. Лосьон 0.05% 50 мл во флаконе. **Производитель.** ROCHE, Швейцария.  
(см. ТРЕТИНОИН)

## АКИНЕТОН (AKINETON)

**Международное наименование — biperiden.**  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - биперидена гидрохлорид. Таблетки 0.002 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Драже ретард 0.004 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций 2 мл (0.005 г биперидена лактата) в ампулах по 5 шт. в упаковке. **Фармакологическое действие.** Препарат обладает центральным и периферическим действием, снижает ригидность и тремор при болезни Паркинсона, устраняет экстрапирамидные симптомы, вызываемые нейролептиками.

**Показания.** Болезнь Паркинсона; экстрапирамидные симптомы, вызываемые нейролептиками.

**Режим дозирования.** Пероральный прием: лечение начинают с приема 1 мг 2 раза в сутки; постепенно суточную дозу увеличивают на 2 мг ежедневно; максимальная суточная доза составляет 16 мг; при применении таблеток суточную дозу делают на 2-4 приема; при применении драже (акинетон ретард) - на 1-2 приема; детям в возрасте 3-15 лет назначают 1-2 мг 1-3 раза в день. Парентеральное введение: инъекционная форма может вводиться в/м и в/в струйно; разовая доза составляет 2.5-5 мг (1-2 мл); при необходимости введение препарата можно повторить через 30 минут; суточная доза составляет 10-20 мг. Для детей до 1 года разовая доза составляет 1 мг; до

6 лет - 2 мг; до 10 лет - 3 мг; при необходимости можно повторно ввести препарат в той же дозе через 30 минут. Побочное действие. Слабость, головокружение, оцепенение, беспокойство, ухудшение мыслительных способностей, нарушения памяти, галлюцинации, сухость во рту, нарушения аккомодации, уменьшение потоотделения, запоры, учащение сердечного ритма, изредка замедление сердечного ритма, аллергические кожные реакции, при парентеральном введении возможно понижение артериального давления. Редко, особенно у пациентов с гипертрофией предстательной железы, - затруднение мочеиспускания.

Противопоказания. Абсолютные: глаукома, механический стеноз желудочно-кишечного тракта, мегаколон. Относительные: гипертрофия предстательной железы, склонность к развитию тахикардий, беременность, особенно первые 3 месяца, период лактации. Детям противопоказано применение формы држе ретард.

Особые указания. Препарат следует отменить постепенно. С осторожностью необходимо комбинировать препарат с лекарственными средствами, оказывающими угнетающее влияние на функции ЦНС.

Производитель. KNOLL, Германия.

#### АКУПРО (ACCUPRO)

Международное наименование - *quinapril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кинаприл гидрохлорид. Таблетки 0.005, 0.01 и 0.02 г по 30, 50 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Гипотензивный препарат пролонгированного действия, блокатор ангиотензин-конвертирующего фермента. Подавляет образование ангиотензина II и устраняет его суживающее действие на артериальные и венозные сосуды. Снижает общее периферическое сосудистое сопротивление, уменьшает постнагрузку, снижает АД. Уменьшает преднагрузку, снижает давление в правом предсердии и малом круге кровообращения. Снижает образование альдостерона в надпочечниках.

Показания. Артериальная гипертензия (в том числе, реноваскулярная).

Режим дозирования. Назначают в начальной дозе 10 мг 1 или 2 раза в день. В случае недостаточного эффекта суточная доза может быть увеличена через 3 недели до 20 мг (однократно или в два приема). Средняя терапевтическая доза - 10-20 мг/сут; максимальная доза - 40 мг/сут (в 2 приема). Для больных с почечной недостаточностью при клиренсе креатинина 30-60 мл/мин и для больных старше 65 лет начальная доза составляет 5 мг/сут, поддерживающая - 5-10 мг/сут; максимальная - 20 мг/сут.

Побочное действие. Головокружение, головная боль, усталость, тошнота, сухой кашель. Возможны - ортостатическая гипотензия, астеня, кожная сыпь и зуд аллергического генеза. Редко - ортостатический коллапс, обморок, тахикардия, нарушения сердечного ритма, ухудшение течения ишемической болезни сердца, инсульт, анорексия, тошнота, боли в животе, диарея, запор, сухость во рту, нарушения функции почек, печени, поджелудочной железе, бронхит, бронхоспазм, синусит, ринит, глосит, отек Квинке, фотосенсибилизация, аллергия, изменение картины периферической крови, изменение настроения, спутанность сознания, нарушение зрения, импотенция.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек, азотемия, гиперкалиемия, двусторонний стеноз почечных артерий или стеноз артерии единственной почки с прогрессирующей азотемией, состояние после трансплантации почки, заболевания печени, первичный гиперальдостеронизм, стеноз устья аорты, митральный стеноз, гипертрофическая кардиомиопатия, наследственный отек Квинке, беременность, лактация, детский возраст, повышен-

ная чувствительность к кинаприлу и другим ингибиторам конвертирующего фермента.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с протеинурией более 1 г/сут, с выраженными нарушениями водно-электролитного баланса, больным с двусторонним стенозом почечных артерий или стенозом почечной артерии единственной почки; с хронической сердечной недостаточностью, не леченной традиционными средствами; больным с аутоиммунными заболеваниями и коллагенозами, при одновременном назначении глюкокортикостероидов, цитостатиков, антиметаболитов. Больным с низким содержанием натрия хлорида и жидкости в организме (при роте, поносе, приеме диуретиков) для профилактики реактивного снижения АД перед началом лечения следует возмостить недостаток соли и/или жидкости, снизить дозу диуретиков или отменить их; лечение кинаприлом начать с дозы 2.5 мг/сут. Гипотензивный эффект кинаприла может уменьшиться при назначении нестероидных противовоспалительных средств и усилиться при приеме нейролептиков, наркотических анальгетиков, диуретиков, других гипотензивных препаратов, применении общих анестетиков. Совместное назначение с калийсберегающими диуретиками приводит к увеличению содержания калия в крови. Препарат усиливает действие алкоголя; снижает всасывание тетрациклинов. При одновременном назначении с препаратами лития возможно уменьшение выведения лития из организма. Имеется опыт применения блокаторов ангиотензин-конвертирующего фермента у больных с тяжелыми формами хронической сердечной недостаточности, рефрактерными к традиционной терапии сердечными гликозидами и диуретиками.

Производитель. GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия.

#### АКСИД (AXID)

Международное наименование - *nizatidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - низатидин. Капсулы 0.15 г, 0.3 г по 30 шт. в упаковке. 2.5% раствор для инъекций во флаконах по 4 мл, 6 мл и 12 мл.

Производитель. LILLY, США.

(см. НИЗАТИДИН)

#### АКТАЛ (ACTAL)

Международное наименование - *alexitol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - алекситол натрий. Таблетки 0.36 г по 24 шт в упаковке.

Фармакологическое действие. Антацидное средство. Купирует диспептические явления со стороны ЖКТ (изжогу, боли и чувство дискомфорта в эпигастрии).

Показания. Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; грыжа пищеводного отверстия диафрагмы. Дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, сладостей, приема лекарственных средств, погрешностей в диете.

Режим дозирования. При возникновении диспептических симптомов назначают по 1-2 таблетки. Таблетки следует держать во рту до полного растворения. Максимальная суточная доза - 16 таблеток.

Побочное действие. Не выявлено.

Противопоказания. Детский возраст (до 12 лет).

Производитель. STERLING HEALTH, Великобритания.

#### АКТИ-5-СИРОП (АКТИ-5-SYROP)

Состав и форма выпуска. 100 мл сиропа содержит глютамат диметилглициноуксидов 1.0 г, монохлоридов калия 4.0 г, глюконолгопектоната кальция 3.0 г, фосфорной кислоты 0.5 мл, сорбита 15 г. Сироп 125 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Входящие в состав препарата



фосфорная кислота и органические кальциевые соли необходимы для формирования костного скелета, участвуют в развитии телосложения ребенка и увеличении массы тела. Сорбитол обладает желчегонным эффектом. Пироглоктамат обладает психостимулирующим и ингибирующим холинэстеразу действием. Высокие дозы препарата увеличивают концентрацию в головном мозге человека ацетилхолина.

**Показания.** Функциональная астения.

**Режим дозирования.** Детям в возрасте от 2,5 до 6 лет назначают по 2-3 чайных ложки сиропа в сутки; детям старше 6 лет - по 4-6 чайных ложек сиропа в сутки.

**Побочное действие.** Головная боль, бессонница, кожный зуд, боли в животе, диарея (в том числе у лиц, страдающих функциональными запорами).

**Противопоказания.** Эпилепсия, обструкция желчных путей. Особые указания. У больных сахарным диабетом необходимо учитывать количество сахара в диетной дозе препарата.

**Производитель.** PIERRE FABRE, Франция.

## АКТИЛИЗЕ (AKTILIZE)

**Состав и форма выпуска.** 1 флакон содержит рекомбинантного тканевого активатора плазминогена 20 мг, аргинина 698,8 мг, фосфорной кислоты 214,4 мг, полисорбата-80 2,0 мг. 1 флакон содержит рекомбинантного человеческого тканевого активатора плазминогена 50 мг, аргинина 1742 мг, фосфорной кислоты 536 мг, полисорбата-80 5,0 мг. В упаковке 1 флакон + 2 ампулы растворителя.

**Фармакологическое действие.** Рекомбинантный человеческий активатор плазминогена, входящий в состав препарата, представляет собой гликопротеин, который при введении остается в крови в неактивной форме до тех пор, пока не свяжется с фибриноном. После активации препарат индуцирует переход плазминогена в плазмин и ведет к растворению фибринового сгустка.

**Показания.** Острый артериальный и венозный тромбоз. Режим дозирования. Для проведения фибринолитической терапии вводят в/в в виде б/у в течение 1-2 мин в дозе 10 мг, затем капально в течение 3 часов в дозе 90 мг (при этом в течение 60 мин вводят 50 мг, а оставшиеся 40 мг вводят в течение 2-го и 3-го часов со скоростью 20 мг/ч).

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, повышение температуры, аллергические реакции в виде крапивницы, головные боли, редко - кровотечения, реперфузионные аритмии.

**Противопоказания.** Геморрагические диатезы, кровотечения, тяжелые цереброваскулярные заболевания, перенесенная операция или травма с давностью менее недели, артериальная гипертензия злокачественного течения, бактериальный эндокардит, острый панкреатит, осложненный сахарный диабет, серповидноклеточная анемия, детский возраст, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Если вследствие передозировки активизации возникло кровотечение, показано переливание свежезамороженной плазмы или свежей крови; кроме того, можно применять ингибиторы фибринолиза. С осторожностью назначают препарат больным с сопутствующими легочными заболеваниями, а также больным в возрасте старше 75 лет.

**Производитель.** BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.

## АКТИФЕД (ACTIFED)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - трипролидина гидрохлорид и псевдоэфедрина гидрохлорид. Таблетки (1 таблетка содержит 0,0025 г и 0,06 г активных веществ соответственно) по 30 шт. в упаковке. Сироп (1 мл - 0,0025 г и 0,006 г) 200 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Трипролидин является мощным конкурентным антагонистом H1-гистаминовых рецепторов трипролидинового класса, в значительной степени подавляет функции ЦНС, что приводит к сонливости. Псев-

доэфедрин обладает прямым и непрямым симпатомиметическим действием и существенно уменьшает отечность слизистой оболочки верхних дыхательных путей. По сравнению с эфедрином в меньшей степени вызывает тахикардию и повышает артериальное давление, оказывает меньшее стимулирующее влияние на ЦНС.

**Показания.** Заложенность носа при аллергическом рините, вазомоторном рините, обычной простуде, гриппе.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 1 таблетке или 10 мл сиропа 3 раза в день. Детям в возрасте от 6 до 12 лет - по 5 мл сиропа 3 раза в день; детям от 2 до 5 лет - по 2,5 мл сиропа 3 раза в день.

**Побочное действие.** Сонливость, нарушение сна. Редко - галлюцинации, аллергические реакции в виде кожной сыпи, тахикардия, сухость во рту, горле.

**Противопоказания.** Артериальная гипертензия тяжелого течения, ишемическая болезнь сердца, повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным сахарным диабетом, гипертиреозом, а также при повышении внутриглазного давления, гипертрофии предстательной железы, нарушении функции печени и/или почек, беременности. На фоне лечения активфедом больные не должны выполнять работу, требующую быстрой реакции. Нежелательны комбинации активфеда с гипотензивными средствами, трициклическими антидепрессантами, другими симпатомиметиками, амфетаминовыми психостимуляторами. Прием ингибиторов МАО должен быть прекращен за 2 недели до назначения активфеда. Нельзя комбинировать активфед с фуразолидоном.

**Производитель.** WELLCOME, Великобритания.

## АКТИФЕРРИН (AKTIFERRIN)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - железа-2-сульфат. Капсулы (1 капсула содержит 0,11385 г сульфата железа и 0,129 г D.L. серина) по 20 или 50 шт. в упаковке. Сироп (1 мл содержит 0,0342 г сульфата железа и 0,00258 г D.L. серина) по 100 мл во флаконе. Капли (1 мл содержит 0,0095 г) по 30 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Стимулятор гемопоэза. Комплексное соединение сульфата железа (II) и серина способствует наиболее благоприятной резорбции железа, что приводит к быстрому восстановлению нормального содержания железа в организме. Это позволяет снизить дозу железа и обеспечить хорошую переносимость препарата.

**Показания.** Железодефицитная анемия, недостаток железа различного происхождения, нарушение обмена веществ при повышенной и пониженной кислотности. Повышенная потребность организма в железе при беременности, лактации, в период активного роста, в климактерическом периоде. Препарат в виде капель и сиропа применяют для профилактики дефицита железа (без анемии) в грудном и младенческом возрасте.

**Режим дозирования.** Капсулы: по 1 капсуле однократно в день, при необходимости 1 капсула 2 раза в сутки. В зависимости от тяжести заболевания доза в начале курса может быть повышена. Сироп: взрослые и дети старше 12 лет - 1 чайная ложка 1-3 раза в день. Дети от 1 года до 9 лет (при массе тела 7,5-30 кг) - по 1,5-1 чайной ложке сиропа 1 раз в день. Детям старше 9 лет (вес тела 30-40 кг) - по 1 чайной ложке 1-2 раза в день. Капли: взрослые - 5 капель/кг массы тела в сутки, разделенные на 2-3 приема. Средняя доза: трудные дети - по 10-15 капель 3 раза в день, дошкольники - 3 раза по 25-35 капель в день, школьники - по 50 капель 3 раза в день. Лечение продолжают в течение 6 недель после исчезновения симптомов анемии, вызванной дефицитом железа.

**Побочное действие.** В редких случаях возможны легкие расстройства пищеварения (тажесть в желудке, боль в эпигаст-

рии, запоры или диарея (эти явления исчезают при уменьшении дозы).  
Противопоказания. Гемолитическая и апластическая анемия; анемия, связанная с нарушением усвоения железа; гемоцидоз.

Особые указания. Не следует назначать одновременно препараты железа и тетрациклины, так как при этом нарушается всасывание этих препаратов. Во избежание появления на зубах темного налета калии или сироп следует разбавлять небольшим количеством жидкости, или запивать его небольшим количеством жидкости. При приеме препаратов железа отмечается темное, вплоть до черного, окрашивание кала. В педиатрической практике предпочтительно использовать лекарственную форму препарата в виде сиропа или капель. Производитель. **LUDWIG MERCKLE**, Австрия.

#### АКТОВЕГИН (AKTOVEGIN)

Международное наименование — *aktovegin*.

Состав и формы выпуска. Актвегин — депротеинизированный гемодериват из телечей крови с низкомолекулярными пептидами и производными нуклеиновых кислот. Драже. Раствор для инъекций и инфузий 10% и 20%. Желе 20%. Крем 5%. Мазь 5%.

Фармакологическое действие. Входящие в состав актвегина пептиды усиливают течение энергетических зависимых процессов обмена веществ в организме. Улучшает снабжение тканей кислородом и глюкозой. Стимулирует активность ферментов окислительного фосфорилирования, повышает обмен богатых энергией фосфатов, ускоряет распад лактата и бета-гидроксипиривата, нормализует pH клетки.

Показания. Недостаточность мозгового кровообращения, ишемический инсульт, черепно-мозговые травмы, ангиопатия, трофические осложнения варикозного расширения вен нижних конечностей, язвы различного генеза, пролежни, повреждение роговицы и склеры, ожоги.

Режим дозирования. Дозы и способы применения зависят от нозологической формы и тяжести течения заболевания. Препарат назначают внутрь, парентерально, местно. В/в капельно — 250 мл раствора для в/в введения со скоростью 2–3 мл/мин ежедневно или несколько раз в неделю (можно также применять 10, 20 или 50 мл инъекционного раствора в 200–300 мл растворителя). Всего на курс лечения — 10–20 инфузий. В/м, в/в или в/а — по 5, 10 или 20 мл, медленно. Внутрь — по 1–2 драже 3 раза в день перед едой, не разжевывая, запивая небольшим количеством воды.

Побочное действие. Крапивница, чувство прилива крови, жара, повышение температуры тела.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к р-гидроксibenzoинометилловому эфиру. В/в введение противопоказано при декомпенсированной сердечной недостаточности, отеке легких, олигурии, анурии, гипергидратации, сахарном диабете, гипергликемии.

Особые указания. Из-за возможности развития анафилактических реакций рекомендуются пробные введения. При в/в применении следует контролировать показатели водно-электролитного баланса.

Производитель. **KRKA**, Словения (в сотрудничестве с *Hafslund Nycomed*, Австрия).

#### АКТОВЕГИН (AKTOVEGIN) глазное желе

Международное наименование — *aktovegin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — депротеинизированный гемодериват из телечей крови с низкомолекулярными пептидами и дериватами нуклеиновых кислот. Глазное желе 20%, по 5 г в тубах.

Фармакологическое действие. Активирует клеточный метаболизм путем увеличения транспорта и накопления глюкозы и кислорода. Способствует интенсификации процессов регенерации роговицы и слизистой оболочки глаза.

Показания. Ожог роговицы, язва роговицы различного генеза, кератит (в том числе, после трансплантации роговицы), профилактика и лечение лучевых поражений, дефект эпителия роговицы у пациентов с контактными линзами. Профилактика поражений роговицы при подборе контактных линз пациентам с дистрофическими и атрофическими процессами в роговице.

Режим дозирования. В пораженный глаз непосредственно из тубы выдавливают 1–2 капли. Кратность применения 2–3 раза в сутки.

Побочное действие. Местные реакции — зуд, жжение, слезотечение, гиперчувствительность склер.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Вскрытую упаковку использовать не более 4 недель.

Производитель. **HAFLSUND NYCOMED**, Австрия.

#### АКТРАПИД (ACTRAPID)

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — нейтральный высокоочищенный свиной инсулин. Раствор для инъекций (1 мл — 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Особые указания. Начало действия 0.5 часа. Максимальный эффект 1–3 часа. Продолжительность действия 8 часов.

Производитель. **NOVO NORDISK**, Дания.

(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

#### АКТРАПИД (ACTRAPID)

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — высокоочищенный свиной инсулин. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД, 80 ЕД, 100 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Высокоочищенный свиной инсулин короткого действия. Действие препарата начинается через 30 минут. Максимум действия достигается между 2.5 и 5 часами после введения. Действие препарата продолжается 8 часов.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет. Учитывая быстрое наступление эффекта при применении этого препарата, актрапид назначают пациентам с тяжело протекающим диабетическим кетацидозом, при опасности возникновения комы, при предстоящем оперативном вмешательстве.

Режим дозирования. Доза определяется врачом в каждом индивидуальном случае в соответствии с состоянием больного. При применении актрапида в чистом виде он обычно назначается 3 раза в сутки. Препарат можно вводить подкожно, внутримышечно или внутривенно. В течение 30 минут после введения препарата необходимо принять пищу. При индивидуальном подборе инсулинотерапии возможно применять актрапид в сочетании с длительнодействующими инсулинами.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде уртикарной сыпи, ангионевротического отека. Редко — гиподистрофия. Возможно наличие резистентности к актрапиду у пациента.

Противопоказания. Гипогликемия.

Особые указания. Актрапид можно смешивать в шприце с другими высокоочищенными инсулинами. При смешивании с цинковыми суспензиями инсулина инъекцию необходимо сделать сразу. При смешивании длительнодействующих инсулинов с короткодействующими актрапид необходимо первым набрать в шприц. Сопутствующее применение кортикостероидов, гормональных противозачаточных средств, терапия гормонами щитовидной железы может повлиять на собой повышенные потребности в инсулине. Вскрытую ампулу актрапида можно хранить при комнатной температуре в течение 6 недель.

Производитель. **TORRENT**, Индия.

**АКТРАПИД МК (ASTRAPID MC)**

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нейтральный инсулин свиной. Раствор для инъекций (1 мл - 40 ЕД, 80 ЕД или 100 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Монокомпонентный свиной инсулин. Препарат короткого действия. Начало действия 0.5 часа. Максимальный эффект 1-3 часа. Продолжительность действия 8 часов.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет; гипергликемическая кома.

Режим дозирования. Доза препарата устанавливается индивидуально в зависимости от состояния пациента, течения заболевания. Обычно препарат вводят подкожно. При необходимости можно вводить внутримышечно или внутривенно.

Побочное действие. Гипогликемия, аллергические реакции. Противопоказания. Гипогликемия, повышенная чувствительность пациента к препарату.

Особые указания. Одновременный прием кортикостероидов, бета-адреноблокаторов, ингибиторов МАО, противозачаточных средств, острая инфекция, стрессовая ситуация, период беременности требуют корректировки дозы препарата.

Производитель. **TORRENT**, Индия (по лицензии *Novo Nordisk*, Дания).

**АКТРАПИД МС (ASTRAPID MC)**

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нейтральный монокомпонентный свиной инсулин. Раствор для инъекций (1 мл - 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Особые указания. Начало действия 0.5 часа. Максимальный эффект 1-3 часа. Продолжительность действия 8 часов.

Производитель. **NOVO NORDISK**, Дания.

(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

**АКТРАПИД НМ (ASTRAPID NM)**

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - растворимый инсулин, идентичный инсулину человека. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл - 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Особые указания. Начало действия препарата через 30 мин после введения. Максимальный эффект 1-3 часа. Продолжительность действия 8 часов.

Производитель. **NOVO NORDISK**, Дания.

(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

**АКТРАПИД НМ ПЕНФИЛЛ (ASTRAPID NM PENFILL)**

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - растворимый инсулин, идентичный инсулину человека. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл - 100 ЕД). Пенфилл 1.5 мл.

Особые указания. Начало действия 0.5 часа. Максимальный эффект 1-3 часа. Продолжительность действия 8 часов.

Производитель. **NOVO NORDISK**, Дания.

(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

**АКТРАПИД ЧМ (ASTRAPID CM)**

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - вещество, идентичное натуральному человеческому инсулину. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл - 40 ЕД, 80 ЕД или 100 ЕД) по 10 мл в ампулах.

Фармакологическое действие. Имеет многокомпонентную структуру. Препарат короткого действия: действие препарата начинается через 30 мин. Максимум действия достигается между 2.5-5 часами после введения. Действие препарата продолжается 8 часов.

Показания. Инсулинозависимые формы сахарного диабета. Учитывая быстрое наступление эффекта при применении этого препарата, актрапид ЧМ назначают пациентам с тяжело протекающим диабетическим кетоацидозом, при опасности возникновения комы, при предстоящем оперативном вмешательстве. Применяют у пациентов, имеющих аллергические реакции на другие виды инсулиновых препаратов или страдающих липодистрофией.

Режим дозирования. Доза препарата определяется врачом в каждом индивидуальном случае в соответствии с состоянием больного. При применении актрапида ЧМ в чистом виде он обычно назначается 3 раза в сутки. Препарат можно вводить подкожно, внутримышечно или внутривенно. В течение 30 минут после введения препарата необходимо принять пищу. При индивидуальном подборе инсулинотерапии возможно применять актрапид ЧМ в сочетании с длительно действующими инсулинами.

Побочное действие. Отсутствует при адекватном приеме препарата.

Противопоказания. Гипогликемия.

Особые указания. Актрапид ЧМ можно смешивать в одном шприце с другими высокоочищенными инсулинами. При смешивании с цинковыми суспензиями инсулина, инъекцию необходимо сделать немедленно. При смешивании с длительно действующими инсулинами актрапид ЧМ необходимо первым набрать в шприц. Сопутствующее применение кортикостероидов, гормональных противозачаточных средств, терапии гормонами щитовидной железы может повлечь за собой повышение потребности в инсулине. Вскрытую ампулу актрапида можно хранить при комнатной температуре в течение 6 недель.

Производитель. **TORRENT**, Индия (по лицензии *Novo Nordisk*, Дания).

**АКТРАФАН НМ ПЕНФИЛЛ (ACTRAPHAN NM PENFILL)**

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нейтральный инсулин и изофан протамин инсулина, идентичного инсулину человека. Раствор для инъекций (1 мл - 100 ЕД). Пенфилл 1.5 мл.

Особые указания. Начало действия 0.5 часа. Максимальный эффект 2-8 часов. Продолжительность действия 24 часа.

Производитель. **NOVO NORDISK**, Дания.

(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

**АЛДИЗЕМ (ALDIZEM)**

Международное наименование — *diltiazem*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дилтиазема гидрохлорид. Таблетки ретард 0.06 г по 30, 50 или 100 шт. во флаконе.

Производитель. **ALKALOID**, Македония.

(см. ДИЛТИАЗЕМ)

**АЛЕКСАН (ALEXAN)**

Международное наименование — *cytarabin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цитарабин. Раствор для инъекций (1 мл - 0.02 г) 2 мл в ампулах по 30 шт. в упаковке; 5 мл в ампулах по 10 шт. в упаковке; 25 мл в ампулах по 1 шт. в упаковке.

Производитель. **HEINRICH MACK**, Германия.

(см. ЦИТАРАБИН)

**АЛЕМОКСАН (ALEMOXAN)**

Международное наименование — *clonazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - клозапин. Таблетки 0.025 и 0.1 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. **AWD**, Германия.

(см. КЛОЗАПИН)

# АЛЗОЛАМ (ALZOLAM)

Международное наименование — *alprazolam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - алпрозолам.

Таблетки 0.25, 0.5 и 1 мг по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия.

(см. КАЛПРОЗОЛАМ)

# АЛКАДИЛ (ALKADIL)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - калпроприл.

Таблетки 0.025 и 0.05 г.

Производитель. *ALKALOID*, Македония.

(см. КАЛПРОПРИЛ)

# АЛКА-ЗЕЛТЦЕР (ALKA-ZELTZER)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кислота ацетилсалициловая. 1 таблетка содержит кислоты ацетилсалициловой 0.324 г, кислоты лимонной 0.965 г, натрия бикарбоната 1.625 г. Таблетки по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат. Ацетилсалициловая кислота обладает жаропонижающим, противовоспалительным и болеутоляющим эффектами, а также антиагрегантным действием. Натрия бикарбонат нейтрализует свободную соляную кислоту в желудке, что уменьшает риск возникновения ulcerогенного действия ацетилсалициловой кислоты.

Показания. Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артрит, головная боль); профилактика тромбозов и эмболий, профилактика инфаркта миокарда.

Режим дозирования. Взрослым назначают в разовой дозе 1-2 таблетки. Максимальная суточная доза - 8 таблеток. Детям назначают в разовой дозе 0.5-1.5 таблеток; максимальная суточная доза - 4 таблетки. Перед применением препарат следует растворить в 1 стакане воды (температура воды не должна превышать 25°C).

Побочное действие. При длительном применении возможны головокружение, головная боль, шум в ушах, слабость, тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея. В отдельных случаях при длительном применении высоких доз возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; тромбоцитопения.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие анамнестических указаний на крапивницу, ринит, вызванные приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипотромбоцитемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; беременность (первый и последний триместр), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат детям в возрасте до 14 лет, больным подагрой, с заболеваниями печени; больным с анамнестическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспепсическими симптомами. Ацетилсалициловая кислота выделяется с грудным молоком, что повышает риск возникновения кровотечений у ребенка вследствие нарушения функции тромбоцитов. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, пероральных антикоагулянтов и противо-диабетических средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом. Производитель. *BAYER*, Германия.

# АЛКЕРАН (ALKERAN)

Международное наименование — *melfalan*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - мelfалан.

Таблетки 0.002 и 0.005 г по 100 шт. в упаковке. Порошок 0.1 г в комплекте с ампулой растворителя 1 мл и ампулой жидкости для разведения 9.0 мл.

Фармакологическое действие. Обладает цитостатическим действием, которое связано с нарушением синтеза ДНК в ядрах клеток тканей опухолей и лимфодной ткани. Нарушает жизнедеятельность клеток и блокирует их митотическое деление.

Показания. Множественная миелома, лимфосаркома, ретикулосаркома, аденокарцинома яичников, рак молочной железы, истинная полицитемия, локализованная саркома мягких тканей конечностей, саркома Юинга, саркома кичка.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально, зависит от нозологической формы и стадии заболевания, характера и дозировки других препаратов, назначаемых одновременно с алкераном, реакции периферической крови на лечение. При множественной миеломе назначают в дозе 0.15 мг/кг/сут дробными дозами в сочетании с 40 мг преднизолона в течение 4 дней; курсы повторяют с перерывами в 6 недель. Средняя продолжительность лечения - 1 год. При аденокарциноме яичников назначают в суточной дозе 0.2 мг/кг; кратность назначения 3 раза в сутки; курс - 5 дней; курсы повторяют каждые 4-8 недель при условии восстановления костного мозга. При карциноме молочной железы назначают в дозе 0.2-0.3 мг/кг/сут или 6 мг/м<sup>2</sup>/сут в течение 4-6 дней; курсы повторяют каждые 3-6 недель. При истинной полицитемии назначают по 6-10 мг/сут в течение 7-10 дней; затем переходят на поддерживающую дозу 2-4 мг/сут.

Побочное действие. Лейкопения, тромбоцитопения, тошнота, рвота, диарея, стоматит, кожная сыпь, зуд, аплекия, гиперурикемия. Описаны случаи развития острого лейкоза и возникновения аменореи после лечения алкераном. Крайне редко - легочный фиброз, гемолитическая анемия.

Противопоказания. Беременность, лактация. Препарат не назначают больным, недавно получавшим лучевую терапию или лечение другими цитостатическими препаратами.

Особые указания. Лечение проводится под контролем анализов периферической крови. После прекращения лечения количество лейкоцитов и тромбоцитов продолжает снижаться, поэтому при первых признаках чрезмерного снижения этих показателей лечение должно быть временно прекращено. У больных с тяжелыми и среднетяжелыми нарушениями функции почек начальная доза алкерана для внутривенного введения должна быть снижена на 50%; последующая дозировка определяется в соответствии с реакцией крови. Следует избегать одновременного назначения алкерана и кислоты налитиксовой и циклоспорина. Производитель. *WELLCOME*, Великобритания.

# АЛЛОМАРОН (ALLOMARON)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка, покрытая оболочкой, содержит аллопуринола 0.1 г и бензбромарона 0.02 г. Таблетки по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Аллопуринол конкурентно ингибирует ферментативную активность ксантиноксидазы, таким образом уменьшая образование мочевой кислоты. Бензбромарон усиливает выведение мочевой кислоты почками. Препарат снижает повышенные уровни мочевой кислоты в сыворотке крови при бессимптомной гиперурикемии и подагре. Прием препарата приводит к постепенному рассасыванию тофусов.

Показания. Гиперурикемия различного происхождения; подагра.

Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке в день после еды. При необходимости доза препарата может быть увеличена до 2-3 таблеток в сутки. Длительность курса лечения определяется индивидуально.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи с зудом, тошнота, диарея. В редких случаях возможны



васкулиты, лихорадка, транзиторное повышение уровня трансаминаз в плазме крови, лейкопения, тромбоцитопения. Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек, беременность, лактация, детский возраст (до 14 лет), повышенная чувствительность к компонентам препарата. Особые указания. При проведении лечения препаратом аллопуринол потребление пациентом жидкости должно составлять 1.5-2 л в сутки (под контролем диуреза). При одновременном назначении аллопуринола и препаратов железа возможно накопление железа в печени. Токсичность азатиоприна и меркаптопурина потенцируется при совместном применении любого из них с аллопуринолом. Одновременный с аллопуринолом прием производных кумарина усиливает их противосвертывающее действие. Производитель. **RHONE-POULENC RORER**, США-Франция.

## АЛЛОПУРИНОЛ (ALLOPURINOL)

Международное наименование — *allopurinol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — аллопуринол. Таблетки 0.1 г по 30, 50, 80, 100, 500 и 1000 шт. в упаковке. Таблетки 0.3 г по 28, 30 и 80 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Ингибирует фермент ксантиноксидазу, участвующий в превращении гипоксантина в ксантин и ксантина в мочевую кислоту, способствует выведению мочевой кислоты из организма. При пероральном применении разовой дозы препарата его концентрация в плазме достигает максимального уровня в течение 2-6 часов. Вывод аллопуринола быстро распадается на активные метаболиты. Снижая образование уратов в сыроворотке крови, аллопуринол предотвращает отложение их в тканях и почках. Показания. Гиперурикемия при первичной и вторичной подагре; подагра в сочетании с нефролитиазом, почечной недостаточностью, уратной нефропатией; мочекаменная болезнь с образованием уратов, рецидивирующие смешанные оксалатно-кальциевые почечные камни при наличии гиперурикозурии; при полном лечебном голодании для предупреждения приступов у пациентов с подагрическим диатезом; гемобластомы, цитостатическая и лучевая терапия при опухолях и лейкозах; псориаз; массивная терапия кортикостероидами. Режим дозирования. Доза препарата подбирается под контролем концентрации уратов в сыроворотке (уровень мочевой кислоты должен быть снижен до 238-298 мкмоль/литр) и содержанием мочевой кислоты в моче. Взрослым назначают при легком течении заболевания в суточной дозе 2-10 мг/кг (100-200 мг); при заболеваниях средней тяжести — 300-600 мг/сут; при тяжелом течении — 700-900 мг/сут. Детям до 15 лет назначают по 10-20 мг/кг/сут или 100-400 мг в день. Пациентам с нарушением выделительной функции почек суточная доза аллопуринола должна быть уменьшена.

Побочное действие. Диспепсические явления, кожная сыпь, гиперемия кожных покровов, лихорадка, артралгия, лимфаденопатия, повышение температуры, эозинофилия, апластическая анемия, лейкопения, агранулоцитоз, тромбоцитопения, сыпь. Редко — повышение чувствительности в виде кожной сыпи, васкулита, гранулематозного гепатита; транзиторное повышение трансаминаз в сыроворотке крови, интерстициальный нефрит, периферический неврит, острый холангит.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции печени и почек, идиопатический гемокроматоз, беременность, лактация, повышенная чувствительность к аллопуринолу. Особые указания. В начале курса лечения подагры может возникнуть обострение заболевания. Во избежание диспепсических симптомов следует принимать препарат после еды, запивая большим количеством воды. При применении препарата суточное количество потребляемой жидкости должно быть не менее 2 литров (под контролем диуреза). Для профилактики возможных в начале лечения приступов подагриче-

ского артрита можно применять нестероидные противовоспалительные средства или колхицин (0.5 мг 3 раза в день) в течение месяца и длительное. При комбинированном применении аллопуринол пролонгирует действие 6-меркаптопурина и азатиоприна, кумариновых антикоагулянтов, адеина арабинозида. Урикозурические средства, салicyлаты в больших дозах снижают активность препарата. При одновременном назначении с хлорпропамидом при нарушении выделительной функции почек пролонгируется его гипогликемическое действие. Детям препарат назначают только при злокачественных новообразованиях и врожденных нарушениях пуринового обмена.

Производитель. Аллоцим (Allocim) **SAWAI**, Япония; Зилорик (Zyloric) **WELLCOME**, Великобритания; Урозин (Urozin), **BOEHRINGER MANNHEIM**, Австрия.

## АЛЛОФЕРИН (ALLOFERIN)

Международное наименование — *alcuronium chlorid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — алкуроний хлорид. Ампулы 2 мл (10 мг).

Фармакологическое действие. Аллоферин представляет собой синтетическое производное алкалоидного токсиферина курае, является недеполяризующим миорелаксантом. Аллоферин оказывает равномерное действие, не вызывает начальной фибрилляции или фасцикулярного сокращения мышц, не ведет к послеоперационным мышечным болям. Действие препарата начинает проявляться через 30 с после внутривенного введения; полная релаксация мышц наступает через 2-4 минуты. Через 20-30 мин после введения последней дозы препарата эффект начинает ослабевать. Эффект препарата легко поддается контролю. Препарат не вызывает электролитных нарушений в организме, не оказывает воздействия на внутриглазное давление и систему свертывания крови.

Показания. Препарат применяют для мышечной релаксации, связанной с диагностическими процедурами или хирургическим вмешательством.

Режим дозирования. Вводят в/в в начальной дозе 0.25 мг/кг массы тела. Эффект препарата можно продлевать с помощью повторных инъекций. Повторная доза вводится через 30-50 мин. Затем с интервалами 15-25 минут.

Побочное действие. После введения препарата иногда наблюдаются анафилактические реакции у пациентов, имеющих в анамнезе аллергические заболевания, астму, атопию. Подобные реакции возможны у женщин молодого возраста, которым ранее вводился этот препарат или препарат сходной химической структуры. Также возможны артериальная гипотония, бронхоспазм, аритмии, остановка сердца, кожные реакции.

Противопоказания. Миастения.

Особые указания. С осторожностью следует применять препарат у пациентов с выраженными нарушениями функции печени и почек, в старческом возрасте. Применять только при интубационном наркозе и при наличии условий, необходимых для проведения искусственной вентиляции легких. Чувствительность к препарату повышается при приеме аминогликозидов, линкомицина, клиндамицина, амфотерицина В, тиазидных диуретиков, тиагиллоблокаторов. Производитель. **ROCHE**, Швейцария.

## АЛЛОЦИМ (ALLOCIM)

Международное наименование — *allopurinol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — аллопуринол. Таблетки 0.1 г по 100, 500, 1000 шт. в упаковке.

Производитель. **SAWAI**, Япония.  
(см. АЛЛОПУРИНОЛ)

## АЛЛОПРОЛ (ALLOPROL)

Международное наименование — *salbutamol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - сальбутамол сульфат. Таблетки 0,2 г по 60 шт. в упаковке.  
**Производитель.** HEMOFARM, Югославия.  
(см. САЛЬБУТАМОЛ)

## АЛПРАЗОЛАМ (ALPRAZOLAM)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - алпразолам. Таблетки 0,25, 0,5, 1,0 мг по 10, 20, 30, 50 и 100 шт. в упаковке.  
**Фармакологическое действие.** Транквилизатор из группы производных бензодиазепина. Уменьшает беспокойство, вызывает мышечную релаксацию, обладает противосудорожным действием, умеренным снотворным действием. Под влиянием препарата ускоряется период засыпания с увеличением продолжительности сна, снижается количество ночных пробуждений. Не вызывает изменений со стороны сердечно-сосудистой и дыхательной систем.

**Показания.** Неврозы, психопатии, сопровождающиеся чувством тревоги, беспокойства. Реактивные депрессивные состояния (в частности, на фоне соматических заболеваний).  
**Режим дозирования.** Устанавливается индивидуально и корректируется в процессе лечения в зависимости от достигнутого эффекта и переносимости препарата. Доза повышается осторожно, сначала в вечерний, а затем и в дневной прием. У большинства пациентов, не принимавших ранее психотропных средств, эффективны более низкие дозы, чем у больных, употребляющих антидепрессанты, малые транквилизаторы, а также у хронических алкоголиков. Рекомендуются использование минимальных эффективных доз препарата. При состоянии беспокойства и тревоги назначают в начальной дозе по 0,25-0,5 мг 3 раза в день; средняя поддерживающая доза - 0,5-4,0 мг/сут в 3 приема. При депрессии начальная дозировка - 0,5 мг 3 раза в день; возможно постепенное повышение дозы до 1,5-4,0 мг/сут. Пожилым и ослабленным пациентам назначают по 0,25 мг 2-3 раза в день; при хорошей переносимости возможно увеличение дозы. При прекращении терапии дозу следует снижать постепенно, не более, чем на 0,5 мг в 3 дня. У некоторых больных может потребоваться еще более медленная отмена препарата.

**Побочное действие.** Сонливость, головокружение, нарушение концентрации внимания, замедление психических и двигательных реакций; реже - нарушение зрения, головная боль, бессонница, депрессия, нервозность, тревога, тремор, изменение массы тела, нарушение памяти, координации, различные проявления со стороны вегетативной нервной системы, желудочно-кишечного тракта, тимолептическое действие, возбуждение, раздражительность, затруднение концентрации внимания, спутанность сознания, галлюцинации, дистония, анорексия, слабость, появление "связанной" речи, желтуха, мышечная слабость, изменение либидо, нарушение менструального цикла, недержание мочи, задержка мочеиспускания, нарушение функции почек. Возможно привыкание к препарату и развитие лекарственной зависимости.

**Противопоказания.** Острая легочная недостаточность, выраженные нарушения функции печени и почек, острый приступ глаукомы, беременность, лактация, повышенная чувствительность к бензодиазепинам.

**Особые указания.** Неполностью использование одновременно с препаратом другого успокаивающего средства. Больные, принимающие алпразолам, должны воздерживаться от всех видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрой физической и психической реакции. Эффективность и безопасность применения препарата у пациентов моложе 18 лет не установлена.

**Производитель.** Алзолам (Alzolam) *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия; Алпракс (Alprax) *TORRENT*, Индия; Зенакс (Zenax) *Dr. REDDY'S Laboratories*, Индия; Золдак (Zoldak) *CADILA*, Индия; Кассадан (Kassadan) *AWD*, Германия; Ксанакс (Xanax) *UPJOHN*, США; Неурол (Neurrol) *LECHIVA*, Чехия.

## АЛПРАКС (ALPRAKX)

Международное наименование — *alprazolam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - алпразолам. Таблетки 0,25, 0,5 и 1,0 мг по 10 шт. в упаковке.  
**Производитель.** *TORRENT*, Индия.  
(см. АЛПРАЗОЛАМ)

## АЛСИДРЕКС-Г (ALSIDREX-H)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит дигидралазина сульфата 10 мг, резерпина 0,1 мг, гидрохлортиазид 10 мг. Таблетки по 10 шт. в стрипе, 50 стрип в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный гипотензивный препарат. Препарат содержит три активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Дигидралазина сульфат снижает тонус гладкой мускулатуры артериальных сосудов, уменьшает периферическое сосудистое сопротивление, улучшает почечное кровообращение. Резерпин - симпатолитик, обладает также центральным седативным действием. Гидрохлортиазид - диуретик средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды. Резерпин ингибирует тахикардию, которая может быть вызвана дигидралазином.

**Показания.** Артериальная гипертензия.

**Режим дозирования.** Назначают по 1 таблетке 3 раза в сутки. Если после систематического приема препарата в течение 5-7 дней гипотензивный эффект недостаточен, дозу можно временно повысить до 2 таблеток 3 раза в сутки. Поддерживающая доза составляет 1-2 таблетки в сутки.

**Побочное действие.** Возможны: слабость, быстрая утомляемость, головная боль, тошнота, рвота, гипокальциемия, ощущение заложенности носа. В редких случаях возможны ортостатическая гипотония, депрессия, тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени и почек, депрессия, гипокальциемия, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, язвенный колит, тяжелые формы стенокардии и аритмий, недавно перенесенный инфаркт миокарда, феохромоцитомы, паркинсонизм, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом, подагрой, бронхобструктивным синдромом, а также лицам, профессия которых требует повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций. Во время лечения препаратом необходимо регулярно контролировать содержание калия в плазме крови. При появлении признаков депрессии препарат следует отменить.  
**Производитель.** *MENON PHARMA*, Индия.

## АЛСУКРАЛ (ALSUCRALUM)

Международное наименование — *sucralfat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - сукральфат. Таблетки 0,5 г по 60 и 250 шт. в упаковке. Таблетки 1 г по 30 и 120 шт. в упаковке. Таблетки для разжевывания 0,5 г по 60 и 250 шт. в упаковке. Порошок 1 г по 30 и 120 шт. в упаковке.  
**Производитель.** *ORION*, Финляндия.  
(см. СУКРАЛЬФАТ)

## АЛУГАСТРИН (ALUGASTRIN)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - карбонат натрия и алюминия основание. 10 мл эваси содержит 0,68 г активных веществ. Взвесь 250 мл во флаконе. Взвесь 5 и 10 мл в сашетках по 15 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антацидное, вяжущее и обволакивающее. В результате связывания препарата с соляной кислотой желудочного сока образуется хлорид алюминия, который равномерно покрывает слизистую желудка. Препарат купирует изжогу, боли в эпигастрии.

**Показания.** Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе

обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; грыжа пищеводного отверстия диафрагмы.

Режим дозирования. Назначают по 1-2 чайные ложки или 1-2 сашетки 3-4 раза в день между приемами пищи и перед сном. Препарат можно разводить в 1/4 стакана теплой кипяченой воды. При резко выраженном болевом синдроме количество доз препарата может быть увеличено.

Побочное действие. В редких случаях - запор.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Интервал времени между приемом алупента и антибиотиков тетрациклиновой группы должен составлять не менее 2 часов.

Производитель. *POLFA*, Польша.

## АЛУПЕНТ (ALUPENT)

Международное наименование — *oriprenalin*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - орипреналин сульфат. Таблетки 0,02 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь и ингаляций (1 мл - 0,02 г). Раствор для ингаляций (1 мл - 0,05 г). Дозированный аэрозоль (1 доза - 0,75 мг). Раствор для инъекций (1 мл - 0,5 мг) 1 мл в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия. (см. ОРИПРЕНАЛИН)

## АЛУПЕНТ (ALUPENT)

Международное наименование — *oriprenalin*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - орипреналин сульфат. Таблетки 0,02 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл - 0,5 мг) 1 мл в ампулах по 5 шт. в упаковке. Производитель. *ZDRAVJE*, Югославия (по лицензиям *Boehringer Ingelheim*, Германия). (см. ОРИПРЕНАЛИН)

## АЛЦИД В (ALCID-V)

Состав и формы выпуска. 1 таблетка содержит экстракта лекарственного корня 0,38 г, экстракта соцветий ромашки 0,05 г, щелочного карбоната магния 0,2 г, гидроксида алюминия 0,1 г, гидрокарбоната натрия 0,1 г, субнитрата висмута 0,1 г, коры крушины 0,03 г, плодов кориандра 0,02 г, плодов фенхеля 0,01 г. Таблетки в алюминиевой фольге по 12 шт. в упаковке по 5 упаковок в картонной коробке (60 табл.).

Фармакологическое действие. Входящие в состав препарата экстракт лекарственного корня (с низким содержанием глицириновой кислоты) и экстракт соцветий ромашки обладают синергичным противовоспалительным действием. Антицеллюзные компоненты препарата понижают кислотность желудочного сока. Щелочной субнитрат висмута оказывает вяжущее, адсорбирующее и антисептическое действие. Гидроксид алюминия наряду с антицеллюзным действием обладает адсорбирующим и вяжущим действием, одновременно образуя защитный слой на слизистой оболочке желудка. В результате повышения pH снижается пептическая активность желудочного сока. Щелочной карбонат магния и кора крушины оказывают слабительное действие при запорах, которые могут возникнуть под действием субнитрата висмута и гидроксида алюминия.

Показания. Язвенная болезнь желудка, двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, гастрит в фазе обострения.

Режим дозирования. Назначают по 2 таблетки 3 раза в день за 0,5-1 час до еды. Таблетки необходимо разжевывать и глотать с небольшим количеством воды. В тяжелых случаях назначают по 2 таб. 4 раза в день, причем последние 2 таблетки принимают вечером перед сном.

Побочное действие. Наличие в препарате субнитрата висмута может вызвать незначительные фекалии в серо-черный цвет.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек, гипермагниемия.

Особые указания. Следует избегать приема препарата в течение длительного времени в больших дозах. У больных с нарушением функции почек, а также при длительном назначении алуцида В необходим систематический контроль за концентрацией магния и других электролитов в плазме крови. Во избежание нарушения всасывания антибиотиков, принимаемых внутрь, лечение алуцидом во время антибиотикотерапии необходимо прекратить.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

## АЛЬВЕОФАКТ (ALVEOFAKT)

Состав и формы выпуска. Суспензия для интратрахеальной инстиляции (1,2 мл содержит от 50,76 до 60,00 мг фракции фосфолипидов из легких крупного рогатого скота, что соответствует общему содержанию фосфолипидов 66 мкмоль или 50 мг).

Фармакологическое действие. Альвеофакт содержит высокоочищенный сурфактант из легких крупного рогатого скота, вызывающий поверхность активного эффекта, который заключается в уменьшении поверхностного натяжения альвеол. Препарат компенсирует имеющийся дефицит естественного сурфактанта при респираторном дистресс-синдроме у новорожденных.

Показания. Профилактическое применение у новорожденных с высоким риском развития синдрома острой дыхательной недостаточности (респираторного дистресс-синдрома).

Режим дозирования. Рекомендуемая разовая доза альвеофакта составляет 1,2 мл на 1 кг массы тела и должна вводиться в течение первого часа после рождения. Препарат вводят посредством интратрахеальной инстиляции. В зависимости от потребности и искусственного дыхания после первичного введения допускается до трех последующих введений препарата в той же дозе. Общая доза не должна превышать четырех доз по 1,2 мл альвеофакта в течение первых 5 часов жизни.

Побочное действие. Специфические для альвеофакта побочные действия не известны. Непосредственно после введения препарата может иметь место кратковременная трахеальная или бронхиальная обструкция, обусловленная введением жидкости.

Противопоказания. Специфические для альвеофакта противопоказания до настоящего времени не установлены. Новорожденным с врожденными инфекциями препарат вводят по жизненным показаниям.

Особые указания. Препарат может быть использован только в условиях специализированного стационара при наличии необходимой аппаратуры и специалистов.

Производитель. *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия.

## АЛЬГЕЗАЛ (ALGEZAL)

Состав и формы выпуска. 100 г препарата содержат дитизаминсалицилат 10 г и ментокаина 1 г. Крем 40 г и 100 г в тубах по 10 шт. в упаковке. Гель 40 г и 100 г в тубах по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает противовоспалительным и анальгетическим действием (за счет дитизаминсалицилата), а также местноанестезирующим и миорелаксирующим действием (за счет ментокаина).

Показания. Артрит, артралгия, миалгия, невралгия, радикулит, тендовагинит, ушибы, растяжения, суставные выпоты. Режим дозирования. Альгезал-крем наносят тонким слоем на больное место и слегка втирают; кратность - до 3-х раз в день. Альгезал-гель наносят тонким слоем, не втирая.

Побочное действие. Местное раздражение кожи.

Противопоказания. Экзематозные и воспалительные поражения кожи; открытые раны кожи; повышенная чувствительность к активным веществам препарата.

Особые указания. Беременным, новорожденным, детям в возрасте до 7 лет, больным с нарушением выделительной функции почек следует избегать длительного применения

препарата. Следует предохранять конъюнктивы, слизистые, открытые раны, воспалительно измененную кожу от попадания препарата.  
 Производитель. **SOLVAY PHARMA—KALI-CHEMIE** PHARMA, Нидерланды.

## АЛЬДАКТОН (ALDACTON)

Международное наименование — *spironolactone*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - спиронолактон. Таблетки 0.025 и 0.1 г.  
 Производитель. **SEARLE, США**.  
 (см. СПИРОНОЛАКТОН)

## АЛЬДАКТОН (ALDACTON)

Международное наименование — *spironolactone*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - спиронолактон. Таблетки 0.025 и 0.1 г.  
 Производитель. **ICN GALENIKA**, Югославия.  
 (см. СПИРОНОЛАКТОН)

## АЛЬДАКТОН (ALDACTON)

Международное наименование — *spironolactone*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - спиронолактон. Таблетки 0.05 г по 20 и 50 шт. в упаковке. Капсулы 0.1 г по 20 и 50 шт. в упаковке. Сухое вещество для инъекций 0.2 г в ампулах по 10 шт. в упаковке.  
 Производитель. **BOEHRINGER MANNHEIM**, Австрия.  
 (см. СПИРОНОЛАКТОН)

## АЛЬДАКТОН-САЛЬТУЦИН (ALDACTONE-SALTUCIN)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка альдактон-сальтуцина содержит спиронолактона 0.05 г и бутизид 0.005 г. Таблетки по 20 и 50 шт. в упаковке. 1 капсула альдактон-сальтуцина форте содержит спиронолактона 0.1 г и бутизид 0.01 г. Капсулы по 20 и 50 шт. в упаковке.  
 Фармакологическое действие. Комбинированный диуретик. Входящий в его состав бутизид является салуретиком средней силы действия. Спиронолактон - конкурентный антагонист альдостерона, обладает калийсберегающим эффектом, предотвращает развитие гипокалиемии. Компоненты, входящие в состав препарата, усиливают диуретический и гипотензивный эффекты друг друга.  
 Показания. Отечный синдром различного генеза (при хронической сердечной недостаточности, нефротическом синдроме и другой патологии почек, синдроме портальной гипертензии при циррозе печени). Артериальная гипертензия.  
 Режим дозирования. При отеочном синдроме величина начальной дозы определяется выраженностью нарушений водно-электролитного обмена и составляет по 2-4 таб. 2 раза в день (таблетки альдактон-сальтуцин) или по 1-2 капсулы 1 раз в сутки (альдактон-сальтуцин форте) в течение 3-6 дней. После уменьшения отеочного синдрома переходят на поддерживающую терапию: таблетки альдактон-сальтуцин по 1-2 таб. 2 раза в сутки или альдактон-сальтуцин форте по 1 капсуле ежедневно или через день. При артериальной гипертензии назначают по 1-2 таблетки альдактон-сальтуцина ежедневно.

Побочное действие. В редких случаях - гиперкалиемия, гипонатриемия, развитие гипералдреномического метаболического ацидоза; у женщин - мастодиния, гирсутизм, нарушение менструального цикла, аменорея, изменение голоса; у мужчин гинекомастия, нарушение эрекции; аллергические реакции, повышение уровня мочевой кислоты, мочевины и креатинина в сыворотке крови.

Противопоказания. Печеночная кома и прекома, острая почечная недостаточность, анурия, подагра, гиперкалиемия, гипонатриемия, гиповолемия, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.  
 Особые указания. С осторожностью назначают препарат

больным с заболеваниями печени, сахарным диабетом, при риске развития дыхательного или метаболического ацидоза. Не следует назначать одновременно с препаратами, содержащими калий.  
 Производитель. **BOEHRINGER MANNHEIM**, Австрия.

## АЛЬДАРОН (ALDARON)

Международное наименование — *amiodaron*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - амидодарон. Таблетки 0.2 г по 10 шт. в упаковке.  
 Производитель. **CADILA**, Индия.  
 (см. АМИОДАРОН)

## АЛЬДОМЕТ (ALDOMET)

Международное наименование — *methyldopa*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - метилдопа. Таблетки 0.25 г по 100 шт. в упаковке.  
 Производитель. **MERCK SHARP & DOHME**, США.  
 (см. МЕТИЛДОПА)

## АЛЬМАГЕЛЬ (ALMAGEL)

Состав и форма выпуска. 5 мл суспензии содержат гидроокиси алюминия 0.3 г, гидроокиси магния 0.1 г, сорбита 0.8 г. Суспензия 170 и 200 мл во флаконах.  
 Фармакологическое действие. Антацидное, адсорбирующее, обволакивающее. Препарат нейтрализует свободную соляную кислоту в желудке, понижает пептистическую активность желудочного сока. Препарат обладает также ветрогонным, желчегонным и слабым слабительным действием.  
 Показания. Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; грыжа пищеводного отверстия диафрагмы. Дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, приема лекарственных средств, погрешностей в диете.  
 Режим дозирования. Назначают по 1-2 чайные ложки суспензии за 30 мин до еды и на ночь. При необходимости разовую дозу можно увеличить до 3 чайных ложек. После приема препарата можно выпить 1 (не более) глоток жидкости (воды, чая, фруктового сока). При достижении оптимального терапевтического эффекта рекомендуется поддерживающее лечение: по 1 чайной ложке 3 раза в день в течение 2-3 месяцев. Профилактически альмагель назначают в дозе 1-2 чайные ложки перед возможным раздражающим воздействием на слизистую ЖКТ.

Побочное действие. Редко - тошнота, рвота, спазм желудка, изменение вкусовых ощущений, запор. При длительном приеме высоких доз препарата у предрасположенных пациентов возможны развитие дефицита фосфора в организме, повышенная резорбция и экскреция кальция с мочой и возникновение остеопении.  
 Противопоказания. Выраженное нарушение функции почек, беременность, возраст до 1 месяца, болезнь Альцгеймера.  
 Особые указания. Интервал между приемом альмагеля и других лекарственных средств должен составлять 1-2 часа. Препарат не содержит сахара, поэтому его можно назначать больным с сахарным диабетом. Перед употреблением содержимое флакона следует взболтать.  
 Производитель. **PHARMACHIM**, Болгария

## АЛЬМАГЕЛЬ-А (ALMAGEL-A)

Состав и форма выпуска. 5 мл суспензии содержат гидроокиси алюминия 0.3 г, гидроокиси магния 0.1 г, сорбита 0.8 г, анестезина 0.1 г. Суспензия 170 и 200 мл во флаконах.  
 Фармакологическое действие. Антацидное, адсорбирующее, обволакивающее и местноанестезирующее. Препарат нейтрализует свободную соляную кислоту в желудке, понижает пеп-



тическую активность желудочного сока. Препарат обладает также ветрогонным, желчегонным и слабым слабительным действием.

**Показания.** Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; эзофагит; грыжа пищеводного отверстия диафрагмы. Дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, приема лекарственных средств, погрешностей в диете.

**Режим дозирования.** Назначают по 1-2 чайные ложки суспензии за 30 мин до еды и на ночь. При необходимости разовую дозу можно увеличить до 3 чайных ложек. После приема препарата можно выпить 1 (не более) глоток жидкости (воды, чая, фруктового сока). Перед употреблением содержимое флакона следует взболтать. При достижении оптимального терапевтического эффекта рекомендуется поддерживающее лечение: по 1 чайной ложке 3 раза в день в течение 2-3 месяцев. Профилактически альмагель назначают в дозе 1-2 чайные ложки перед возможным раздражающим воздействием на слизистую ЖКТ.

**Побочное действие.** Редко - тошнота, рвота, спазм желудка, изменение вкусовых ощущений, запор. При длительном приеме высоких доз препарата у предрасположенных пациентов возможны развитие дефицита фосфора в организме, повышенная резорбция и экскреция кальция с мочой и возникновение остеопении.

**Противопоказания.** Выраженное нарушение функции почек, беременность, ранний детский возраст (до 1 месяца), болезнь Альцгеймера.

**Особые указания.** Интервал между приемом альмагеля и других лекарственных средств должен составлять 1-2 часа. Препарат не содержит сахара, поэтому его можно назначать больным с сахарным диабетом. При длительном приеме препарата следует обеспечить достаточное поступление с пищей фосфора.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

#### АЛЬФАЦЕТ (ALFACET)

Международное наименование — *cefactor*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цефаклор. Капсулы 0.25 и 0.5 г по 16 или 104 шт. в упаковке. Суспензия (1 мл - 0.025 и 0.05 г) во флаконах. Сухая субстанция 1.5 и 3 г для приготовления 60 мл сиропа прибавлением 36 мл очищенной воды.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия (по лицензиям Lilly, США).  
(см. ЦЕФАКЛОР)

#### АЛЬФОГЕЛЬ (ALFOGEL)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - фосфат алюминия, лецитин, втр-агг. Гель 16 г (8.8 г фосфата алюминия) в пластиковых пакетиках по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антацидное и адсорбирующее. Препарат уменьшает пептическую активность желудочного сока, обладает буферными свойствами, предохраняет слизистую желудка от повреждающего воздействия физических и химических факторов. Препарат не изменяет физиологическое пищеварения и не вызывает реактивную секрецию соляной кислоты.

**Показания.** Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; рефлюкс-эзофагит; профилактика и лечение медикаментозных поражений слизистой ЖКТ; энтероколит, сингонит, проктит, дивертикулит, диарея у пациентов после гастроэктомии, отравления.

**Режим дозирования.** Назначают по 1-2 пакетика геля 2-3 раза в день. При необходимости (например, при отравлении) можно принять однократно содержимое 3-5 пакетиков. При язвенных поражениях ЖКТ, рефлюкс-эзофагите препарат принимают через 2 ч после еды и перед сном. При энтероколите препарат принимают перед едой 2 раза в день утром и вечером. Препарат можно разводить в половине стакана воды. Продолжительность лечения составляет от 15 до 30 дней. При необходимости курс лечения можно повторить.

**Побочное действие.** Возможны запоры.

**Противопоказания.** Выраженное нарушение функции почек. **Особые указания.** При одновременном назначении тетрациклинов и альфогеля интервал между приемом этих препаратов должен составлять не менее 2 часов. Альфогель не влияет на активность циметидина.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

#### АЛМАМАГ (ALUMAG)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит алюминия гидроксида 0.2 г, магния гидроксида 0.2 г. Таблетки по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат нейтрализует избыток соляной кислоты в желудке, уменьшает болевой синдром, не нарушая процессы пищеварения.

**Показания.** Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; гастрит с повышенной секреторной активностью в фазе обострения.

**Режим дозирования.** Назначают по 2 таблетки через 1-2 часа после еды и непосредственно перед сном. Перед употреблением таблетки следует размельчить. При необходимости разовая доза может быть увеличена до 4 таблеток.

**Побочное действие.** При длительном применении препарата возможно развитие остеопороза. У больных с нарушениями выделительной функции почек при длительном назначении препарата возможна кумуляция магния в организме и нарушение функции ЦНС.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек.

**Особые указания.** Интервал между приемом алмагала и других лекарственных препаратов должен составлять не менее 2 часов.

Производитель. POLFA, Польша.

#### АМБЕНАТ (AMBENAT)

**Состав и форма выпуска.** 1 г мази содержит этиленгликольного спирта салициловой кислоты 0.01 г, бензильного эфира никотиновой кислоты 0.015 г, натрия гепарината 75 МЕ, кадия сорбита 0.001 г. Мазь 20, 40 и 90 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** При местном применении препарат оказывает анальгетическое, противовоспалительное, сосудорасширяющее действие. Уменьшает отек, оказывает умеренное антигеморрическое действие.

**Показания.** Невралгия, миалгия, заболевания суставов различного генеза, последствия травм, ушибов, растяжение связок, вывих суставов.

**Режим дозирования.** Тонкий слой мази наносят 2-3 раза в день и тщательно втирают.

**Побочное действие.** Аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, крапивница, отек Квинке).

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** Препарат предназначен только для наружного применения.

Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия.

#### АМБОСЕК (AMBOSEX)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - этинилэстрадиол и метилтестостерон. Таблетки (1 таблетка содержит

0.004 мг и 4 мг активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Амбосекс - комбинированный препарат, в состав которого входят эстрогены и андрогенный гормоны. Этинилэстрадиол вызывает пролиферацию эндометрия, стимулирует развитие матки и вторичных половых признаков, смягчает и устраняет расстройства в организме женщин при нарушении менструальной функции.

**Показания.** Климактерический синдром, недержание мочи при климактерическом синдроме, гипопаратиреоидная кахексия, фригидность, гипертрофия предстательной железы, инволюционная меланхолия, остеопороз, отосклероз, болезнь Рейно, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки (в составе комбинированной терапии).

**Режим дозирования.** Амбосекс применяют от 2 до 4 таблеток в сутки под язык.

**Побочное действие.** При длительном приеме в высоких дозах - вирилизация, феминизация, возникновение отеков, нарушение функции печени.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени, новообразования в половых органах.

**Особые указания.** При одновременном применении амбосекса с гипотензивными препаратами или антикоагулянтами требуется коррекция дозы.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### АМБОСЕКС (AMBOSEX) раствор для инъекций

**Состав и форма выпуска.** Раствор для инъекций (1 ампула содержит эстрадиола бензоата 0.001 г, эстрадиола фенилпропионата 0.004 г, тестостерона фенилпропионата 0.04 г и тестостерона изопропионата 0.04 г в растительном масле) в ампулах по 1 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Амбосекс - комбинированный гормональный препарат, содержащий эстрогены и андрогены. Тестостерон оказывает анаболический эффект. Эстрогены являются средством заместительной терапии.

**Показания.** Климактерические нарушения менструального цикла; синдромы, вызванные мужским или женским климаксом; остеопороз, артрит; недержание мочи; инволюционная меланхолия; расстройства периферического кровообращения; стенокардия, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки (в составе комбинированной терапии); болезнь Кушинга; гипопаратиреоидная кахексия; синдром Хирн-Фроммеля.

**Режим дозирования.** Амбосекс назначают по 1 мл в месяц. Препарат вводят внутримышечно глубоко. При остеопорозе препарат вводят в дозе 2 мл.

**Побочное действие.** При длительном приеме в высоких дозах - вирилизация, феминизация, возникновение отеков, нарушение функции печени; повышение риска развития тромбоэмболических осложнений.

**Противопоказания.** Выраженное нарушение функции печени, склонность к тромбообразованию, новообразования в половых органах.

**Особые указания.** При совместном применении амбосекса с гипотензивными препаратами или антикоагулянтами требуется коррекция дозы.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### АМБРОБЕНЕ (AMBROBENE).

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - амброксола гидрохлорид. Таблетки 30 мг по 20 шт. в упаковке. Капсулы ретард 75 мг по 10 и 20 шт. в упаковке. Раствор для перорального применения (1 мл - 7.5 мг) 40 и 100 мл во флаконах. Сироп (5 мл - 15 мг) 100 мл во флаконе. Раствор для инъекций 2 мл (15 мг) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

**Производитель.** LUDWIG MERCKLE, Австрия.

(см. АМБРОКСОЛ)

#### АМБРОКСОЛ (AMBROXOL)

**Международное наименование** — *ambroxol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - амброксола гидрохлорид. Таблетки 30 мг. Капсулы ретард 75 мг. Раствор для перорального применения (1 мл - 7.5 мг). Сироп (5 мл - 15 мг) во флаконах. Раствор для ингаляционного введения (1 мл - 7.5 мг). Раствор для инъекций (1 мл - 7.5 мг) в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Обладает секретомоторным и секретолитическим действием; стимулирует серозные клетки желез слизистой оболочки бронхов, увеличивая содержание слизистого секрета и, таким образом, изменяет нарушенное соотношение серозного и слизистого компонентов мокроты. Одновременно активизируются гидролизующие ферменты и усиливается высвобождение лизоэма из клеток Кларка, тем самым снижается вязкость мокроты. Кроме того препарат усиливает движение ресничек мерцательного эпителия, увеличивая мукоцилиарный транспорт мокроты. Амброксол также стимулирует образование сурфактанта и обладает значительным подавляющим кашлевый эффект.

**Показания.** Острые и хронические заболевания дыхательных путей с выделением вязкой мокроты, астматический бронхит, бронхитальная астма с затруднением отхождения мокроты, бронхоэктатическая болезнь.

**Режим дозирования.** Таблетки: обычная суточная доза для взрослых 60 мг. Назначают по 1 таблетке 2 раза в день; при необходимости 3 раза в день с пищей, запивая небольшим количеством жидкости. Ретард капсулы назначают по 1 шт. в день утром. Раствор в течение первых 2-3 дней назначают по 4 мл 3 раза в сутки, а затем по 2 мл 3 раза в сутки. Препарат в виде сиропа назначают взрослым в первые 2-3 дня по 10 мл 3 раза в день, а затем по 5 мл 3 раза в день. В тяжелых случаях заболевания дозу препарата не уменьшают в течение всего курса лечения. Раствор для ингаляций в дозе 2-3 мл взрослым и детям старше 5 лет назначают по 1-2 ингаляции в день. В случае, когда нет возможности проводить более 1 ингаляцию в день, следует дополнительно применять таблетки, растворили сироп перорально. Парентерально препарат можно вводить внутримышечно, внутривенно или подкожно взрослым по 1 ампуле (при необходимости 2 ампулы) 2-3 раза в день. Детям перорально обычно применяют сироп. В возрасте 2 лет - 2.5 мл 3 раза в день, старше 5 лет - по 5 мл 2-3 раза в день. При ингаляционном применении детям до 5 лет назначают по 1-2 ингаляции в день по 2 мл. Внутримышечно детям в возрасте до 2 лет назначают по 1/2 ампулы 2 раза в день; от 2 до 5 лет - по 1/2 ампулы 3 раза в день. При синдроме дыхательной недостаточности суточную дозу препарата можно увеличить детям до 10 мг/кг массы тела, взрослым до 30 мг/кг массы тела, кратность введения 3-4 раза. Препарат можно применять в виде длительной и/или капельной инфузии.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека. При длительном применении высоких доз - боль в эпигастрии, тошнота, рвота.

**Противопоказания.** Первый триместр беременности, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Лекарственную форму препарата в виде сиропа можно назначать пациентам, страдающим сахарным диабетом. У пациентов, страдающих бронхальной астмой, во избежание неспецифического раздражения дыхательных путей и их спазма перед ингаляцией амброксола можно применять бронхолитики.

**Производители.** Амбробене (Ambrobene) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Бронхопонт (Bronchopont) HEINRICH MACK, Германия; Диглоброксол (Diglobroxol) DIGNOS-CHEMIE, Германия; Лазолван (Lasolvan) ECZACI BASI,

Турция; Ласольван (Lasolván) **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия.

#### АМИКАЦИН (AMIKACIN)

Международное наименование — *amikacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амикацина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл - 0,05, 0,25 и 0,5 г) в ампулах или флаконах. Сухое вещество для инъекций 0,1 и 0,5 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Полусинтетический антибиотик широкого спектра действия из группы аминогликозидов. Бактериолитик. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (синегнойной палочки, кишечной палочки, клебсиеллы, сerratии, протей, энтеробактер, сальмонеллы, шигеллы), а также некоторых грамположительных микроорганизмов (стафилококков, в том числе, устойчивых к пенициллину, метициллину, некоторым цефалоспорином), некоторых штаммов стрептококков. Выводится в основном почками, создает высокие концентрации в моче. Показания. Бактериальные инфекции тяжелого течения: перитонит, сепсис (в том числе, сепсис новорожденных), менингит, остеомиелит, эндокардит, пневмония, эмпиема плевры, абсцесс легкого, гнойные инфекции кожи и мягких тканей, инфицированные ожоги, часто рецидивирующие инфекции мочевыводящих путей, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат чаще вводят внутримышечно; возможно также внутривенное введение (струйное в течение 2 минут или капельное). При инъекциях средней тяжести суточная доза для взрослых и детей составляет 10 мг/кг массы тела; кратность 2-3 раза в сутки. Новорожденным и недоношенным детям назначают в начальной дозе 10 мг/кг, затем каждые 12 часов выводят по 7,5 мг/кг. При инфекциях, вызванных синегнойной палочкой, и инфекциях, угрожающих жизни, амикацин назначают в дозе 15 мг/кг в сутки в 3 приема. Продолжительность лечения при внутривенном введении составляет 3-7 дней, при в/м - 7-10 дней. Больным с нарушением выделительной функции почек требуется коррекция режима дозирования в зависимости от значений клиренса креатинина. Побочное действие. Возможны - повышение концентрации печеночных трансаминаз и билирубина в крови; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, лихорадка, редко - отек Квинке); изменения картины периферической крови (анемия, лейкопения, гранулоцитопения, тромбоцитопения); тошнота, рвота, головная боль, сонливость. Нефротоксичность (от легких проявлений /олигурия, протеинурия, микрогематурия/ до тяжелых проявлений /почечная недостаточность/). Ототоксичность (от легких проявлений /снижение слуха, вестибулярные расстройства/ до тяжелых проявлений /необратимая глухота/). Очень редко - нарушение нервно-мышечной проводимости.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к антибиотикам - аминогликозидам, неврит слухового нерва, тяжелые нарушения функции почек, уремия, беременность.

Особые указания. Высоко эффективны комбинации амикацина с карбенциллином, бензилпенициллином, цефалоспорином. При одновременном назначении амикацина и "петлевых" диуретиков (фуросемида, урегита), карбенциллина, цефалоспоринов повышается риск развития токсических побочных реакций.

Производитель. Амикин (Amikin) **BRISTOL-MYERS SQUIBB**, США; Амикацин (Amikacin) **ICN GALENKA**, Югославия; Амикацин (Amikacin) **PHARMACHIM**, Болгария; Амикозит (Amicozitol) **ECZACIBASI**, Турция.

#### АМИКАЦИН (AMIKACIN)

Международное наименование — *amikacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амикацина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл - 0,05 г или 0,25 г) 2 мл в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. **ICN GALENKA**, Югославия (в сотрудничестве с **Bristol-Myers Squibb**, США).

(см. АМИКАЦИН)

#### АМИКАЦИН (AMIKACIN)

Международное наименование — *amikacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амикацина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл - 0,5 г или 0,25 г) 2 мл во флаконах.

Производитель. **PHARMACHIM**, Болгария.

(см. АМИКАЦИН)

#### АМИКИН (AMIKIN)

Международное наименование — *amikacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амикацина сульфат. Сухое вещество для инъекций 0,1 и 0,5 г во флаконах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. **BRISTOL-MYERS SQUIBB**, США.

(см. АМИКАЦИН)

#### АМИКОЗИТ (AMIKOZIT)

Международное наименование — *amikacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амикацина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл - 0,05 или 0,25 г) 2 мл во флаконах.

Производитель. **ECZACIBASI**, Турция.

(см. АМИКАЦИН)

#### АМИКСИД (AMIXID)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - амитриптилин и хлоридазепоксид. Амиксид: 1 таблетка содержит 0,025 г и 0,01 г активных веществ соответственно. Амиксид-Н: 1 таблетка содержит 0,0125 г и 0,005 г активных веществ. Амиксид-5: 1 таблетка содержит 0,025 г и 0,005 г активных веществ. Таблетки по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированное лекарственное средство, в состав которого входит антидепрессант амитриптилин и транквилизатор хлоридазепоксид. Показания. Депрессия различного генеза, сопровождающаяся тревожным синдромом.

Режим дозирования. Доза препарата устанавливается индивидуально. Начальная доза - по 1 таблетке 2-3 раза в день. При необходимости доза препарата может быть увеличена до 6 таблеток в сутки.

Побочное действие. Спутанность сознания, дезориентация, атаксия, тремор, головокружение, головная боль, беспокойство, дистония, нарушение аккомодации, повышение внутриглазного давления, миалгия, сухость во рту, паралистическая непроходимость кишечника, тошнота, рвота, диарея, аллергические реакции в виде кожной сыпи, алопеция. При длительном применении возможно увеличение массы тела.

Противопоказания. Острый период инфаркта миокарда, прием ингибиторов МАО, повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата, беременность, лактация. Особые указания. С осторожностью препарат назначают пациентам, страдающим задержкой мочи, повышенным внутриглазного давления, заболеваниями сердечно-сосудистой системы, гипертонией, нарушениями функции печени и почек. Во время приема препарата нельзя употреблять алкоголь.

Производитель. **SUN PHARMACEUTICAL**, Индия.

#### АМИНОВЕНОЗ-Н-ДЕТСКИЙ (AMINOVENOS-N-PAD)

Состав и форма выпуска. 1 л препарата аминовеноз-Н-детский 6% (10%) содержит: L-изолецитин 3,84 г (6,40 г), L-лейцин 6,45 г (10,75 г), L-лизин-моноацетат 5,994 г (10,0 г),

L-лизин 4.25 г (7.09 г), L-метионин 2.58 г (4.62 г), N-ацетил-L-цистеин 0.5178 г (0.5178 г), L-цистеин 0.38 г (0.38 г), L-фенил-аланин 2.74 г (4.57 г), L-треонин 3.09 г (5.15 г), L-триптофан 1.10 г (1.83 г), L-валин 402.425 г (7.09 г), L-аргинин 3.84 г (6.40 г), L-гистидин 2.48 г (4.14 г), аминокислотная кислота 2.48 г (4.14 г), L-аланин 4.30 г (7.16 г), L-пролин 9.71 г (16.19 г), L-серин 5.42 г (9.03 г), N-ацетил-L-тирозин 4.05 г (6.76 г), L-тирозин 3.29 г (5.49 г), L-яблочная кислота 0.75 г (1.50 г). Общие аминокислоты - 60 г/л (100 г/л), общий азот - 8.6 г/л (14.4 г/л). Раствор 100 и 250 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Препарат представляет собой раствор аминокислот, набор которых сходен с таковым в материнском молоке. Теоретическая осмолярность 6% раствора - 520 мосм/л; 10% раствора - 869 мосм/л.

Показания. Парентеральное питание недоношенных, грудных детей и детей в возрасте до 3 лет.

Режим дозирования. Аминокислоты N-детский 6%: грудным детям назначают в суточной дозе 25-41.5 мл/кг массы тела (1.5-2.5 г аминокислот/кг). Детям в возрасте до 3 лет назначают в суточной дозе 25-33 мл/кг массы тела (1.5-2.0 г аминокислот/кг). Аминокислоты N-детский 10%: грудным детям назначают в суточной дозе 15-25 мл/кг; детям до 3 лет - 15-20 мл/кг. Побочное действие. Тромбозы в месте инфузии, метаболический ацидоз, гипераммониемия.

Противопоказания. Нарушение обмена аминокислот, шок, нарушения функции почек и/или печени, гипергидратация, метаболический ацидоз, септические явления.

Особые указания. При парентеральном введении аминокислот необходимо регулярно контролировать следующие лабораторные показатели: азот мочевины, кислотно-щелочное равновесие, концентрация электролитов в плазме, активность ферментов печени, содержание липидов, уровень аминокислот в сыворотке; показатели диуреза. Электролиты и углеводы вводят в сбалансированных количествах, одновременно, но через другую систему. До введения препарата необходимо получить достоверную информацию о состоянии выделительной функции почек ребенка. Производитель. FRESSENIUS, Германия.

#### АМИНОГЛЮТЕТИМИД (AMINOGLUTETIMID)

Международное наименование — *aminoglutetimid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - 2-(пара-аминофенил)-2-этил-глутамид (аминоглутетимид). Таблетки 0.25 г.

Фармакологическое действие. Ингибитор синтеза стероидов. В условиях нормальной функции коры надпочечников уменьшение продукции кортикостероидов, обусловленное действием аминоглутетимида, компенсируется реактивным повышением секреции АКГТ. При гиперфункции коры надпочечников подавляет гиперпродукцию глюко- и минералокортикоидов. Оказывает угнетающее влияние на функцию щитовидной железы. Воздействует на метастазы и рост рецидивирующих опухолей, приводит к уменьшению их размеров или даже к их исчезновению. Свойства препарата обусловлены способностью блокировать ароматизацию А-колыца в процессе превращения андрогенов в эстрогены путем ингибирования цитохром-Р-450-зависимой ферментной системы ароматизации. Подавляющее действие заключается в конкурентном связывании с цитохромом Р-450. Угнетает различные цитохром-зависимые фазы гидроксирования, необходимые для биосинтеза стероидных гормонов.

Показания. Рак молочной железы у мужчин после кастрации, рак молочной железы у женщин в постменопаузе или после овариэктомии, в первую очередь, у больных с эстроген-рецепторположительными опухолями. Паллиативное лечение метастазирующего рака предстательной железы. Синдром Иценко-Кушинга, обусловленный опухолью коры надпочечников, гиперплазией коры надпочечников или эктопической продукцией АКГТ. Некоторые формы гиперальдостеронизма.

Режим дозирования. Назначают в начальной дозе по 25 мг 2 раза в сутки; каждую неделю дозу увеличивают на 250 мг до максимально переносимой дозы, не превышая при этом 1.0 г в сутки. В качестве заместительной терапии назначают гидрокортизон в суточной дозе 30 мг (по возможности, 20 мг утром и 10 мг после обеда) или кортизона ацетат в суточной дозе 37.5 мг (25 мг утром и 12.5 мг после обеда). При аденеме коры надпочечников назначают по 250 мг препарата 2-3 раза в сутки. При кардиоме надпочечников - по 250 мг 2-4 раза в сутки. При синдроме эктопической продукции АКГТ - по 250 мг 4-7 раз в сутки. При гиперальдостеронизме - по 250 мг 3-6 раз в сутки.

Побочное действие. Редко - спутанность сознания, летаргия (эти явления проходят, как правило, через 6-8 недель лечения). При применении высоких доз возможны атония, тошнота, диарея. Возможны также аллергические реакции (кожная сыпь, лихорадка); угнетение кроветворения (лейкопения, агранулоцитоз, тромбоцитопения, панцитопения); угнетение функции щитовидной железы; холестаза.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к аминоглутетимиду или глутиниду в анамнезе, индуцируемая порфирия, беременность.

Особые указания. В процессе лечения следует регулярно контролировать артериальное давление, функцию щитовидной железы и картину периферической крови. В случае развития гипотиреоза следует назначить заместительную терапию тироксина; при угнетении синтеза альдостерона - дополнительно назначить минералокортикостероиды. В начале лечения следует избегать выполнения работ, требующих быстрой психомоторной реакции. В период лечения следует предостеречься от беременности негормональными противозачаточными средствами. При синдроме Иценко-Кушинга необходим регулярный контроль за уровнем кортизона в плазме крови для коррекции назначаемых доз аминоглутетимида.

Производители. Аминоглутетимид (Aminoglutetimid) POLFA, Польша; Мамомет (Mamomet) PLIVA Хорватия (в сотрудничестве с Ciba-Geigy, Швейцария); Орметен (Orimeten) CIBA-GEIGY, Швейцария.

#### АМИНОГЛЮТЕТИМИД (AMINOGLUTETIMID)

Международное наименование — *aminoglutetimid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - 2-(пара-аминофенил). Таблетки 0.25 г.

Производитель. POLFA, Польша. (см. АМИНОГЛЮТЕТИМИД)

#### АМИНОПЕД 5%, 10% (AMINOPED 5%, 10%)

Состав и форма выпуска. 1 л аминокислот 5% содержит лево-вращающие изомеры аминокислот: изолейцина 2.55 г, лейцина 3.8 г, метионина 1.0 г, фенилаланина 1.55 г, треонина 2.55 г, триптофана 2.0 г, валина 3.05 г, аргинина 4.55 г, гистидина 2.3 г, аспарагиновой кислоты 0.7 (соотв. цистину 0.52 г), аминокислотной кислоты 1.0 г, аланина 7.95 г, глициновой соли глутаминовой кислоты 9.91 г, аспарагиновой кислоты 3.3 г, глутаминовой кислоты 0.225 г, пролина 3.05 г, серина 1.0 г, ацетилтирозина 0.65 г (соотв. тирозину 0.53 г), таурина 0.15 г; в также воду для инъекций. Общее количество аминокислот 50 г/л. Общее количество азота 7.6 г/л. Энергетическая ценность 200 ккал/л. 1 л аминокислот 10% содержит лево-вращающие изомеры аминокислот: изолейцина 5.1 г, лейцина 7.6 г, метионина 2.0 г, фенилаланина 3.1 г, треонина 5.1 г, триптофана 4.0 г, валина 6.1 г, аргинина 9.1 г, гистидина 4.6 г, ацетилтирозина 0.7 г (соотв. цистину 0.52 г), аминокислотной кислоты 2.0 г, аланина 15.9 г, глициновой соли глутаминовой кислоты 19.82, аспарагиновой кислоты 6.6 г, (+)-глутаминовой кислоты 0.45 г, пролина 6.1 г, серина 2.0 г, ацетилтирозина 1.3 г (соотв. тирозину 1.06 г); в также таурин 0.3 г, лимонной кислоты 0.576 г, воду для инъекций. Общее





Показания. Печеночная недостаточность, в т.ч. сопровождающаяся энцефалопатией; печеночная кома.

Режим дозирования. Раствор вводят в/а капально. Аминостерил N-Нера 5% обычно назначают по 40-50 капель в минуту при массе тела пациента 70 кг. Максимальная суточная доза - 1.5 г аминокислот на 1 кг массы тела (2100 мг/сут при массе 70 кг). Аминостерил N-Нера 8% назначают по 30-35 капель в минуту при массе тела 70 кг.

Побочное действие. Внутривенное введение аминостерила может привести к повышению кислотопроизводства и развитию стрессовой язвы.

Противопоказания. Нарушения обмена аминокислот, состояние гипергидратации, гипонатриемия, гипокалиемия, выраженная сердечная недостаточность.

Особые указания. Предрасположенным пациентам при применении аминостерила целесообразно проводить профилактику образования стрессовой язвы назначением H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторов.

Производитель. FRESINIUS, Германия.

#### АМИНОСТЕРИЛ КЕ НЕФРО (AMINOSTERIL KE NEPHRO)

Состав и форма выпуска. 1 л раствора содержит: L-изолейцин 7.52 г, L-лейцин 11.38 г, L-лизин 9.63 г, L-метионин 6.59 г, L-фенилаланин 7.76 г, L-треонин 6.78 г, L-триптофан 2.91 г, L-валин 9.53 г, L-гистидин 4.90 г, L-яблочная кислота 6.53 г. Раствор 250 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Представляет собой 6.7% раствор L-аминокислот, содержащий незаменимые аминокислоты и полузаменимый гистидин. Общее количество аминокислот в 1 литре раствора 67 г. Общее количество азота в 1 литре раствора 8.8 г. Калорийность раствора 300 ккал/л. Теоретическая осмолярность 539 мосм/л.

Показания. Послеоперационная азотемия, острая и хроническая почечная недостаточность; заместительная терапия при потере аминокислот в результате диализа или гемодиализации.

Режим дозирования. Назначают ежедневно по 250-500 мл путем капельной медленной инфузии. Максимальная скорость вливания около 20 капель в минуту при массе тела пациента 70 кг.

Противопоказания. Нарушения метаболизма аминокислот, выраженные нарушения функции печени, сердечная недостаточность.

Особые указания. Во время применения препарата необходимо регулярно контролировать концентрацию электролитов в плазме крови, уровень мочевины, креатинина, мочевой кислоты. Терапия проводится под контролем водного баланса организма.

Производитель. FRESINIUS, Германия.

#### АМИНОСТЕРИЛ КЕ 10% (AMINOSTERIL KE 10%)

Состав и форма выпуска. 1 л раствора содержит: изолейцин 4.67 г, лейцин 7.06 г, лизинонотрихлорид 7.45 г, лизин 5.97 г, метионин 4.10 г, фенилаланин 4.82 г, треонин 4.21 г, триптофан 1.82 г, валин 5.92 г, аргинин 10.64 г, гистидин 2.88 г, глицин 15.94 г, аланин 15.00 г, пролин 15.00 г, яблочная кислота 8.08 г, натрий 30 ммоль, калий 20 ммоль, магний 5.0 ммоль, хлор 60 ммоль. 1 л раствора содержит 16 г азота. Раствор 500 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Аминостерил КЕ 10% представляет собой раствор аминокислот для парентерального питания. Калорийность 1 л - 400 ккал; осмолярность 1050 мосм/л.

Показания. Частичное парентеральное питание. Для полного парентерального питания - в сочетании с необходимым количеством электролитов, жиров и углеводов.

Режим дозирования. Назначают в/в капельно со скоростью 20-30 капель/мин при массе тела пациента 70 кг. Доза препа-

рата составляет до 1.3 мл на кг массы тела в час. Максимальная доза 2 г аминокислот на кг массы пациента в сутки.

Противопоказания. Нарушения метаболизма аминокислот, выраженные нарушения функции почек, печени; сердечно-сосудистая недостаточность.

Особые указания. Электролиты, жиры и углеводы при необходимости их одновременного применения с аминостерилом должны вводиться в сбалансированном соотношении.

Производитель. FRESINIUS, Германия.

#### АМИНОСТЕРИЛ L-600 (AMINOSTERIL L-600)

Состав и форма выпуска. 1 л раствора содержит: изолейцин 1.40 г, лейцин 2.20 г, лизин 1.60 г, метионин 2.2 г, фенилаланин 2.2 г, треонин 1.0 г, триптофан 0.5 г, валин 1.6 г, аргинин 5.0 г, гистидин 1.2 г, аланин 17.1 г, пролин 3.5 г, яблочная кислота 3.5 г, натрий 30 ммоль, калий 25 ммоль, хлор 55 ммоль, сорбит 100 г, рибофлавин 0.002 г, никотинамид 0.015 г, декпантенол 0.01 г, пиридоксин 0.002 г. Раствор 500 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Раствор для парентерального питания.

Показания. Парентеральное питание.

Режим дозирования. Применяется внутривенно капельно со средней скоростью введения 20-40 капель в минуту, раствор назначается в дозе 30 мл на кг массы тела в сутки, что соответствует 3.0 г сорбита на кг массы тела в сутки.

Побочное действие. Аллергические реакции, тошнота, лихорадка, потливость, тахикардия.

Противопоказания. Нарушения обмена белков, тяжелая почечная недостаточность, повышенная чувствительность организма к фруктозе, отравление метанолом, нарушения функции печени, гиперкалемия, хроническая сердечная недостаточность в фазе декомпенсации.

Особые указания. Во избежание побочных реакций препарат следует вводить медленно, в соответствии с инструкцией.

Производитель. HEMOFARM, Югославия (по лицензии Fresenius, Германия).

#### АМИНОСТЕРИЛ ФОРТЕ (AMINOSTERIL FORTE)

Состав и форма выпуска. 1 л раствора содержит: изолейцин 2.80 г, лейцин 4.40 г, лизин 3.20 г, метионин 4.40 г, фенилаланин 4.40 г, треонин 2.0 г, триптофан 1.0 г, валин 3.2 г, аргинин 10 г, гистидин 2.4 г, аланин 34 г, пролин 7.0 г, яблочная кислота 7.0 г, натрий 30 ммоль, калий 30 ммоль, хлор 60 ммоль, сорбит 100 г, рибофлавин 0.002 г, никотинамид 0.015 г, декпантенол 0.01 г, пиридоксин 0.002 г. Раствор 500 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Раствор для парентерального питания.

Показания. Парентеральное питание.

Побочное действие. Аллергические реакции, тошнота, лихорадка, потливость, тахикардия.

Противопоказания. Нарушения обмена белков, тяжелая почечная недостаточность, повышенная чувствительность организма к фруктозе, отравление метанолом, нарушения функции печени, гиперкалемия, хроническая сердечная недостаточность в фазе декомпенсации.

Особые указания. Для уменьшения вероятности возникновения побочных реакций препарат следует вводить медленно, в соответствии с инструкцией.

Производитель. HEMOFARM, Югославия (по лицензии Fresenius, Германия).

#### АМИНОСТЕРИЛ КЕ (AMINOSTERIL KE)

Состав и форма выпуска. 1 л раствора содержит: изолейцин 2.5 г, лейцин 3.7 г, лизин 3.3 г, метионин 2.15 г, фенилаланин 2.55 г, треонин 2.2 г, триптофан 1.0 г, валин 3.1 г, аргинин 6.0 г, гистидин 1.5 г, аланин 17.1 г, пролин 7.5 г, яблочная кислота 4.7 г, натрий 30 ммоль, калий 20 ммоль, хлор 60 ммоль, сорби-

тол 150 г, рибофлавин 0.002 г, никотинамид 0.015 г, декспантенол 0.01 г, пиридоксин 0.002 г. Раствор 500 мл во флаконах. Фармакологическое действие. Раствор для парентерального питания.

**Показания.** Профилактика и терапия белковой недостаточности.

**Режим дозирования.** Применяется внутривенно капельно со средней скоростью введения 20–40 капель в минуту, раствор назначается в дозе 30 мл на кг массы тела в сутки, что соответствует 3.0 г сорбита на кг массы тела в сутки.

**Побочное действие.** Аллергические реакции, тошнота, лихорадка, потливость, тахикардия.

**Противопоказания.** Нарушения обмена белков, тяжелая почечная недостаточность, отравление метанолом, нарушения функции печени, гиперкалиемия, хроническая сердечная недостаточность в фазе декомпенсации, повышенная чувствительность к фруктозе.

**Особые указания.** Препарат следует вводить медленно, по инструкции, для уменьшения вероятности возникновения побочных реакций.

**Производитель.** HEMOFARM, Югославия (по лицензии Fresenius, Германия).

#### АМИНОФИЛЛИН (AMINOPHYLLIN)

Международное наименование — *teofyllamin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — теофиллин. Раствор для инъекций (1 мл — 0.025 г) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** FAR-CA, Италия.  
(см. ТЕОФИЛЛАМИН)

#### АМИНОФИЛЛИН (AMINOPHYLLIN)

Международное наименование — *teofyllamin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — теофиллин. Таблетки 0.1 г по 50 шт. в упаковке.

**Производитель.** HEMOFARM, Югославия.  
(см. ТЕОФИЛЛАМИН)

#### АМИНОФИЛЛИН (AMINOPHYLLIN)

Международное наименование — *teofyllamin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — теофиллин. Таблетки 0.1 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки ретард 0.35 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для внутривенного введения 0.25 г в ампулах по 50 шт. в упаковке. Раствор для внутримышечного введения 0.5 г в ампулах по 50 шт. в упаковке. Свечи ректальные 0.36 г по 5 шт. в упаковке.

**Производитель.** LEK, Словения.  
(см. ТЕОФИЛЛАМИН)

#### АМИНОФИЛЛИН (AMINOPHYLLIN)

Международное наименование — *teofyllamin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — теофиллин. Таблетки ретард 0.35 г по 20 шт. в упаковке. Раствор (1 мл — 25 мг) в ампулах по 10 и 50 шт. в упаковке).

**Производитель.** POLFA, Польша.  
(см. ТЕОФИЛЛАМИН)

#### АМИНОФУЗИН 5% SX-E (AMINOFUSIN 5% SX-E)

**Состав и форма выпуска.** 1 л раствора содержит левоэвращающие изомеры аминокислот: изолейцина 1.55 г, лейцина 2.2 г, метионина 1.85 г, фенилаланина 1.5 г, треонина 1.0 г, триптофана 0.45 г, валина 1.5 г, аргинина 5.0 г, гистидина 1.5 г, ацетилсерина 0.2 г, аминокислоты глицина 7.0 г, аланина 6.0 г, глутаминовой кислоты 1.1 г, глициновой соли глутаминовой кислоты 4.55 г, пролина 7.0 г, серина 3.0 г, ацетил-тирозина 0.95 г, калий -гидрофосфата 6.097 г, а также глицерол-1(2)-дигидрофосфатной смеси двуназриевых солей 3.061 г, хлорида натрия 2.338 г, хлорида магния 1.017 г, лимонной кислоты 1.0 г, хлорида кальция 0.441 г, малоновой

кислоты 0.47 г, сорбита 50.0 г, ксилитола 50.0 г, воду для инъекций. Общее количество аминокислот: 50 г/л. Общее количество азота: 7.7 г/л. Раствор во флаконах 500 мл по 10 шт. и 1000 мл по 6 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат соответствует физиологическим потребностям организма в аминокислотах, электролитах, энергетических субстратах (сорбитол, ксилитол). Энергетическая ценность — 600 ккал/л. В тех случаях, когда энтеральное питание невозможно или неэффективно, введение аминокислот улучшает состояние больных с белковой недостаточностью и легкими или умеренно выраженными катаболическими нарушениями.

**Показания.** Парентеральное питание (полное или частичное).

**Режим дозирования.** Дозу подбирают в соответствии с потребностью в аминокислотах из расчета 20–40 мл/кг массы тела/сут (соотв. 1–2 г аминокислот/кг массы тела/сут). У больного весом 70 кг — около 1.4–2.8 г/сут. Вводят в/в капельно; максимальная скорость инфузии 2.5 мл/кг массы тела/час. У больного весом 70 кг — 175 мл/час, что соответствует приблизительно 60 каплям за 1 минуту.

**Побочное действие.** Не отмечается, если применяется в соответствии с инструкцией. У предрасположенных пациентов возможны тошнота и гиперемия кожных покровов.

**Противопоказания.** Нарушения метаболизма аминокислот, почечная недостаточность, выраженная печеночная недостаточность, тяжелые формы сердечной недостаточности, гипергидратация (в том числе, водная интоксикация), гиперлактатемия, гипергликемия, ацидоз, непереносимость фруктозы или сорбита, недостаточность фруктозо-1,6-дифосфатазы, отравление метиловым спиртом.

**Особые указания.** Следует избегать слишком быстрой инфузии, так как она может привести к быстрому выведению нитредентов через почки, а также (в случае предрасположенности) появлению тошноты и гиперемии кожных покровов.

**Производитель.** KABI PHARMACIA, Швеция.

#### АМИНОФУЗИН L 300, L 600, L 10% (AMINOFUSIN L 300, L 600, L 10%)

**Состав и форма выпуска.** 1 л аминокислот L 300 содержит левоэвращающие изомеры аминокислот: изолейцина 0.8 г, лейцина 1.1 г, лизина моногидрохлорида 1.25 г, метионина 1.05 г, фенилаланина 1.1 г, треонина 0.5 г, триптофана 0.25 г, валина 0.75 г, аргинина 2.0 г, гистидина 0.5 г, аланина 6.0 г, глицина 5.0 г, глутаминовой кислоты 4.5 г, пролина 7.0 г, а также сорбита 25.0 г, ксилитола 25.0 г, гидроксидов натрия 1.6 г, гидроксидов калия 1.68 г, ацетата магния 1.07 г, малоновой кислоты 3.0 г, аскорбиновой кислоты 0.4 г, изонитрата 0.5 г, никотинамида 0.06 г, пиридоксина гидрохлорида 0.04 г, рибофлавина-5-фосфат натрия соли 2.5 мг, воду для инъекций. Общее количество аминокислот 50 г/л. Общее количество азота 3.8 г/л. 1 л аминокислот L 600 содержит изолейцина 1.55 г, лейцина 2.2 г, лизина моногидрохлорида 2.5 г, метионина 2.1 г, фенилаланина 2.2 г, треонина 1.0 г, триптофана 0.45 г, валина 1.5 г, аргинина 4.0 г, аланина 6.0 г, глицина 10.0 г, глутаминовой кислоты 9.0 г, гистидина 1.0 г, пролина 7.0 г, а также сорбита 50.0 г, ксилитола 50.0 г, гидроксидов натрия 1.6 г, ацетата магния 1.07 г, малоновой кислоты 3.0 г, аскорбиновой кислоты 0.4 г, изонитрата 0.5 г, никотинамида 0.06 г, пиридоксина гидрохлорида 0.04 г, рибофлавина-5-фосфат натрия соли 2.5 мг, воду для инъекций. Общее количество аминокислот 50 г/л. Общее количество азота 7.6 г/л. 1 л аминокислот L 10% содержит изолейцина 3.1 г, лейцина 4.4 г, лизина моногидрохлорида 5.0 г, метионина 4.2 г, фенилаланина 4.4 г, треонина 2.0 г, триптофана 0.9 г, валина 3.0 г, аргинина 8.0 г, аланина 12.0 г, глицина 20.0 г, глутаминовой кислоты 18.0 г, гистидина 2.0 г, пролина 14.0 г, а также гидроксидов натрия 1.60 г, гидроксидов

калия 1.68 г, ацетата магния 1.07 г, малоновой кислоты 0.67 г, инозиатола 0.5 г, никотинамида 0.06 г, гидроксидом гидрохлорида 0.04 г, рибофлавина-5-фосфат натрия соли 2.5 мг, воду для инъекций. Общее количество аминокислот 100 г/л. Общее количество азота 15.2 г/л. Раствор 500 мл во флаконах по 10 шт. и 1000 мл по 6 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препараты соответствуют физиологическим потребностям организма в аминокислотах, электролитах, энергетических субстратах, витаминах и воде. В тех случаях, когда энтеральное питание невозможно или неэффективно, введение амиофузина L 300 и амиофузина L 10% улучшает состояние больных с белковой недостаточностью и легкими катаболическими нарушениями; амиофузин L 600 — с тяжелой белковой недостаточностью и катаболическими нарушениями. Амиофузин L 10% не вызывает увеличения ОПК, не содержит углеводов. Энергетическая ценность амиофузина L 300 — 300 ккал/л; амиофузина L 600 — 600 ккал/л. Амиофузин L 300 за счет низкой осмолярности и физиологического значения pH не вызывает раздражения и испытания периферических вен.

Показания. Парентеральное питание (полное или частичное). Амиофузин L 300 и амиофузин L 10% показаны при легкой белковой недостаточности; амиофузин L 600 — при тяжелой белковой недостаточности. Амиофузин L 10% показан в случаях необходимости ограничения введения жидкости.

Режим дозирования. Амиофузин L 300 и амиофузин L 600 вводят в/в капельно со скоростью 40 капель/мин; при повышенной потребности в жидкости — со скоростью 60 капель/мин. Средняя суточная доза для больного с массой тела 70 кг составляет 3 л. Скорость инфузии амиофузина L 10% составляет 35 капель/мин. Суточная доза зависит от потребности больного в белке; максимальная доза для взрослого — 1500 мл/сут.

Побочное действие. Не отмечается, если препарат применяют в соответствии с инструкцией. У предрасположенных пациентов возможны тошнота и гиперемия кожных покровов. Противопоказания. Нарушения метаболизма аминокислот, почечная недостаточность, выраженная печеночная недостаточность, гиперкалиемия, гипергидратация, тяжелые формы сердечной недостаточности, ацидоз; для амиофузина L 300 и амиофузина L 600 — непереносимость фруктозы или сорбита, недостаточность фруктозо-1,6-дифосфатазы, отравление метиловым спиртом.

Особые указания. Следует избегать слишком быстрой инфузии, так как она может привести к быстрому выведению ингредиентов через почки, а также (в случае предрасположенности) появлению тошноты и гиперемии кожных покровов.

Производитель. KABI PHARMACIA, Швеция.

## АМИОДАРОН (AMIODARON)

Международное наименование — амидарон.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — амидарона гидрохлорид. Таблетки 0.2 г. Сухое вещество для инъекций 0.15 г в ампулах. Раствор (1 мл — 0.05 г) в ампулах.

Фармакологическое действие. Оказывает антиаритмическое и антиангинальное действие. Обладает частичной блокирующей активностью в отношении альфа- и бета-адренорецепторов сердечно-сосудистой системы. Урежает ЧСС, что приводит к снижению потребности миокарда в кислороде. Уменьшает сопротивление коронарных артерий, что приводит к увеличению коронарного кровотока. Не оказывает существенного влияния на сократимость миокарда и системное артериальное давление. Антиаритмическое действие амидарона связано с его способностью вызывать prolongацию потенциала действия и эффективного рефрактерного периода клеток предсердий, АВ соединения и желудочков сердца, что приводит к снижению автоматизма синусового узла, замед-

нию проводимости в АВ соединении, снижению возбудимости.

Показания. Профилактика приступов стенокардии. Лечение и профилактика пароксизмальных нарушений ритма (наджелудочковая тахикардия, в том числе, и при синдроме Вольфа-Паркинсона-Уайта; желудочковая тахикардия, трепетание предсердий, синусовая тахикардия) и экстрасистол (наджелудочковой и желудочковой).

Режим дозирования. Для профилактики приступов стенокардии, а также для лечения и профилактики экстрасистол назначают в течение первых 8–14 дней по 1 таблетке 3–4 раза в сутки. Затем переходят на поддерживающее лечение — по 1 таблетке 1 раз в сутки; через каждые 5 дней приема препарата следует делать 2 дня перерыва. Возможна и другая схема поддерживающего лечения: после 3–х недель назначения препарата делают недельный перерыв. Продолжительность курса лечения амидароном составляет от нескольких месяцев до 1–2 лет. Для купирования пароксизмальных нарушений ритма препарат вводят в/в струйно медленно в разовой дозе 5 мг/кг массы тела. После струйного введения переходят на капельную инфузию в дозе 150–300 мг в 250–500 мл 5% раствора глюкозы; продолжительность инфузии от 20 мин до 2 ч. Лечение пароксизмальных аритмий можно начинать и с капельного введения амидарона. В/в введение амидарона можно проводить в течение 3 дней (по 600–1200 мг один раз в сутки), затем следует перейти на пероральное назначение препарата (в первые 8–14 дней по 1 таблетке 2–3 раза в сутки; в дальнейшем — по 1 таблетке в сутки с перерывами). Детям назначают в начальной суточной дозе 8–10 мг/кг массы тела в течение 8–14 дней; затем переходят на назначение поддерживающей дозы.

Побочное действие. Тошнота, тяжесть в эпигастрии, брадикардия, замедление АВ проводимости, аллергические кожные реакции, зуд, фотосенсибилизация. При длительном назначении в редких случаях возможно развитие нарушений функции щитовидной железы (гипотиреоз, гипертиреоз); периферической neuropathy; пневмония, альвеолит; пигментации кожных покровов; образование желтоватых липидных отложений в роговице; нарушение функции печени. При парентеральном применении возможны также ощущение жара, потливость, артериальная гипотония, аритмогенное действие; бронхоспазм, апноэ (у больных с тяжелой дыхательной недостаточностью); повышение внутричерепного давления; местное — флебит.

Противопоказания. Синусовая брадикардия, синдром слабости синусового узла, синоатриальная блокада, АВ блокада, гипотиреоз, гипертиреоз, выраженная артериальная гипотония, коллапс, шок, лактация, повышенная чувствительность к йоду.

Особые указания. Беременным амидарон назначают только по жизненным показаниям. Парентеральное введение амидарона можно применять только в специализированных отделениях стационаров под постоянным контролем АД, ЧСС и ЭКГ. Не следует назначать амидарон одновременно с хинолоном, бета-адреноблокаторами, антагонистами кальция, дигоксином, варфарином, кумарином, доксепином. При проведении длительного лечения амидароном необходимо регулярно контролировать функцию щитовидной железы, проводить осмотры окулиста и рентгенологическое исследование легких.

Производители. Амидарон (Aldaron) CADILA, Индия; Кордарон (Cordarone) SANOFI, Франция; Кордарон (Cordarone) KRKA, Словения (в сотрудничестве с Sanofi, Франция); Кордарон (Cordarone) TORRENT, Индия (по лицензии Sanofi, Франция); Опакорден (Opacorden) POLFA, Польша; Седакорон (Sedacoron) EBEWE, Австрия.

## АМИТРИД (AMITRID)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит гидрохлорид-



азид 0.05 г и амилорида гидрохлорида 0.005 г. Таблетки по 30 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает диуретическое и натрийуретическое действие средней силы, связанное с влиянием гипотиазида. Не вызывает гипокалиемии, что связано с калийсберегающим эффектом амилорида. Вызывает снижение АД.

Показания. Отечный синдром различного генеза (при хронической сердечной недостаточности, нефротическом синдроме и другой патологии почек, синдроме портальной гипертензии при циррозе печени). Артериальная гипертензия. Режим дозирования. При отеочном синдроме величина начальной дозы определяется выраженностью нарушений водно-электролитного обмена и составляет 1-4 таб. ежедневно. После уменьшения отеочного синдрома переходят на поддерживающую терапию, назначая по 1-2 таб. препарата через 1-2-3 дня. При артериальной гипертензии назначают в начальной дозе 0.5-1 таб. ежедневно. При достижении желаемого гипотензивного эффекта переходят на назначение 0.5 таб. ежедневно или через день.

Побочное действие. Возможны - гипонатриемия, сухость во рту, жажда, повышение концентрации в крови мочевой кислоты, мочевины, креатинина, ортостатическая гипотония, тахикардия. Редко - боли в груди, аритмия, извращение вкуса, нарушения функции ЖКТ, головная боль, головокружение, нервозность, спутанность сознания, депрессия, бессонница, сонливость, астения, нарушение зрения, парестезии, импотенция, реакции гиперчувствительности, малялия, артралгия, заложенность носа, диурезия, никтурия.

Противопоказания. Гиперкалиемия (уровень калия в плазме более 5.5 ммоль/л), выраженные нарушения функции почек, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата, сульфонидамид.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с заболеваниями печени, сахарным диабетом, при риске развития дыхательного или метаболического ацидоза. Применение амитрида у беременных показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное отрицательное влияние на плод. Не следует назначать одновременно с амитридом калийсберегающий диуретик или калийсодержащие препараты.

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.

**АМИТРИПТИЛИН (AMITRIPTYLIN)** объединенный препарат

Международное наименование — *amitriptylin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амитриптилин гидрохлорид. Драже 0.01 и 0.025 г. Таблетки 0.025 г. Раствор для инъекций (1 мл - 0.01 и 0.025 г) в ампулах.

Фармакологическое действие. Антидепрессант с выраженным седативным эффектом. Имеет центральное антихолинергическое, антигистаминное, антисеротониновое действие; снижает обратное всасывание катехоламинов и серотонина в синаптической щели.

Показания. Депрессивная фаза маниакально-депрессивного психоза, депрессии (в том числе и в детском возрасте), смешанные эмоциональные расстройства и нарушения в поведении, детский энурез (за исключением детей с гипотоническим мочевым пузырем), психогенная анорексия.

Режим дозирования. Обычная начальная доза - 25-50 мг на ночь. Затем в течение 5-6 дней доз индивидуально увеличивают до 150-200 мг в сутки (максимальная часть дозы принимается на ночь). Если в течение той же недели не наступило улучшение, суточную дозу увеличивают до 300 мг. При исчезновении признаков депрессии дозу уменьшают до 50-100 мг в сутки и продолжают такую терапию не менее 3 месяцев.

В пожилом возрасте при легких нарушениях, которые лечатся амбулаторно, препарат назначают в дозе 50-100 мг в сутки (обычно один раз в сутки на ночь). При ночном энурезе у детей назначают по 12.5-25 мг на ночь. Детям школьного возраста обычно назначают 1-3 раза в сутки по 12.5-25 мг амитриптилина. Начало терапевтического действия проявляется обычно лишь через 7-10 дней лечения. Если состояние больного не улучшается в течение 3 недель, то лечение продолжают не рекомендуется.

Побочное действие. Сонливость, дезориентация, возбуждение, психозы, галлюцинации, экстрапирамидальные расстройства, сухость во рту, потливость, запоры, кислото-горький привкус во рту, задержка мочи, нарушения зрения, тахикардия, дрожь, утомляемость, ортостатическая гипотония, нарушения сердечной деятельности, снижение потенции, изменение либидо, гинекомастия, галакторея, нарушения кроветворения, кожные аллергические реакции и расстройства деятельности печени (очень редко).

Противопоказания. Глаукома, паралистическая непроходимость кишечника, эпилепсия, пилоростеноз, одновременное лечение ингибиторами МАО.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат в первом триместре беременности, при ишемической болезни сердца (стенокардия, аритмия), сердечной недостаточности, гипертрофии предстательной железы. Во время лечения не следует употреблять алкогольные напитки. Амитриптилин не рекомендуется назначать более 6-8 месяцев. Амитриптилин можно назначать не ранее, чем через 14 дней после отмены ингибиторов МАО.

Производители. Амитриптилин (*Amitriptylin*) *LECHIVA*, Чехия; Амитриптилин (*Amitriptylin*) *POLFA*, Польша; Амитриптилин (*Amitriptylin*) *WEIMER PHARMA*, Германия; Амитриптилин Спота (*Amitriptylin spofa*) *SLOVACOFARMA*, Словакия; Апо-Амитриптилин (*Apo-amitriptylin*) *APOTEX*, Канада; Триптизол (*Triptyzol*) *LEK*, Словения.

**АМИТРИПТИЛИН (AMITRIPTYLIN)**

Международное наименование — *amitriptylin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амитриптилин гидрохлорид. Раствор для инъекций 2 мл (0.02 и 0.05 г) в ампулах по 5, 10 и 50 шт. в упаковке.

Производитель. *LECHIVA*, Чехия.

(см. АМИТРИПТИЛИН)

**АМИТРИПТИЛИН (AMITRIPTYLIN)**

Международное наименование — *amitriptylin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амитриптилин гидрохлорид. Драже 0.01 и 0.025 г по 60, 100 и 1000 шт. в упаковке.

Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. АМИТРИПТИЛИН)

**АМИТРИПТИЛИН (AMITRIPTYLIN)**

Международное наименование — *amitriptylin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амитриптилин гидрохлорид. Таблетки 0.025 г по 25 шт. в упаковке. Раствор для инъекций 2 мл (0.02 г) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия.

(см. АМИТРИПТИЛИН)

**АМИТРИПТИЛИН СПОФА (AMITRIPTYLIN SPOFA)**

Международное наименование — *amitriptylin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амитриптилин гидрохлорид. Таблетки 0.025 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. *SLOVACOPHARMA*, Словакия.

(см. АМИТРИПТИЛИН)

**АМОКСИКЛАВ (AMOKSIKLAV)**

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - амоксициллин тригидрат и клавулановой кислоты калиевая соль. Таблетки (1 таблетка содержит 0.5 и 0.125 г активных веществ соответственно) по 16 шт. в упаковке. Сухое вещество для приготовления 100 мл суспензии (1 мерная ложка содержит амоксицилина 0.125 г и клавулановой кислоты 0.031 г). Сухое вещество для приготовления 100 мл суспензии форте (1 ложка содержит амоксицилина 0.25 г и клавулановой кислоты 0.062 г). Сухое вещество 0.0625 г для приготовления 20 мл капель (1 мл капель содержит амоксицилина 0.05 г и клавулановой кислоты 0.0125 г).

**Фармакологическое действие.** Комбинированный антибиотик для применения внутрь, содержит амоксициллин (полусинтетический пенициллин) и клавулановую кислоту, которая обеспечивает устойчивость амоксицилина к воздействию бета-лактамаз, расширяет его спектр действия. Действие препарата бактерицидное. Имеет широкий спектр действия, включающий грамположительные и грамотрицательные кокки, грамотрицательные бактерии (кишечную палочку, клебсиеллы, сальмонеллы, шигеллы).

**Показания.** Бактериальные инфекции верхних и нижних дыхательных путей (в том числе, синусит, бронхит, пневмония); средний отит, ангина, скарлатина; пиелонефрит, цистит, уретрит, простатит; инфекции кожи и мягких тканей, гонорея и др., - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Взрослым и подросткам старше 14 лет назначают по 0.5-1 таб. 4 раза в сутки. Разовая доза препарата для детей зависит от возраста и составляет: для детей 7-14 лет - 1 мерная ложка суспензии форте или 2 ложки суспензии; для детей 1-7 лет - 1/2 мерной ложки суспензии форте или 1 ложка суспензии; детям от 3 месяцев до 1 года - 1/2 ложки суспензии или 1.25 мл капель; детям до 3 месяцев - 0.75 мл капель. Кратность назначения препарата - 4 раза в сутки. Продолжительность курса лечения - до 14 дней.

**Побочное действие.** Аллергические реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит; редко - лихорадка, боли в суставах, эозинофилия; крайне редко - анафилактический шок). Тошнота, рвота, диарея; возможно транзиторное повышение активности ферментов печени.

**Противопоказания.** Инфекционный мононуклеоз, лимфопатия лейкоз, беременность, повышенная чувствительность к пенициллинам и клавулановой кислоте.

**Особые указания.** Все жидкие формы амоксиклава перед применением внутрь необходимо интенсивно встряхивать. У пациентов, имеющих перекрестную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками.

Производитель. *LEK, Словения.*

**АМОКСИЦИЛЛИН (AMOXICILLIN)**

Международное наименование — *amoxicillin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - амоксициллин. Таблетки, покрытые оболочкой, 1.0 г. Капсулы 0.25 и 0.5 г. Раствор для перорального применения (1 мл - 0.1 г). Суспензия для перорального применения (5 мл - 0.125 г).

**Фармакологическое действие.** Бактерицидный антибиотик из группы полусинтетических пенициллинов. Имеет широкий спектр действия, включающий грамположительные и грамотрицательные кокки, некоторые грамотрицательные палочки (кишечная палочка, шигелла, сальмонелла, клебсиелла). К препарату устойчивы микроорганизмы, продуцирующие пеницилиназу. Препарат кислотоустойчив, всасывается быстро и практически полностью.

**Показания.** Бактериальные инфекции: бронхит, пневмония, ангина, пиелонефрит, уретрит, колонитерит, гонорея и др., - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. **Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения инфекции и чувствительности возбудителя. Взрослым и детям старше 10 лет (с массой тела более 40 кг) препарат назначают по 0.5 г 3 раза в сутки; при тяжелом течении инфекции доза может быть повышена до 1.0 г 3 раза в сутки. Детям в возрасте 5-10 лет назначают по 0.25 г 3 раза в сутки. Детям в возрасте от 2 до 5 лет назначают по 0.125 г 3 раза в сутки. Детям младше 2 лет назначают в суточной дозе 20 мг/кг массы тела в 3 приема. Детям в возрасте до 10 лет желательно назначать препарат в виде суспензии. При лечении острой неосложненной гонорее назначают 3 г однократно, желательно одновременно назначить 1 г пробенецида. При лечении женщин указанную дозу рекомендуется повторить. **Побочное действие.** Аллергические реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит; редко - лихорадка, боли в суставах, эозинофилия; крайне редко - анафилактический шок). Возможно развитие суперинфекций (особенно у пациентов с хроническими заболеваниями или пониженной резистентностью организма).

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к пенициллинам, инфекционный мононуклеоз.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат беременным; пациентам, склонным к аллергическим реакциям. У больных, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками.

**Производитель.** Гонаформ (Gonoform) *LUDWIG MERCKLE, Австрия*; Хискоцил (Hiconcil) *KRKA, Словения* (в сотрудничестве с *Bristol Laboratories, Панама*).

**АМПИЦИД (AMPICID)**

Международное наименование — *ampicillin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ампициллин. Раствор для инъекций 0.5, 1.0, 2.0 и 5.0 г в ампулах.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE, Австрия.*

(см. АМПИЦИЛЛИН объединенный препарат)

**АМПИЦИЛЛИН (AMPICILLIN) объединенный препарат**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ампициллина тригидрат. Капсулы 0.25 и 0.5 г. Сухое вещество в гранулах для приготовления суспензии во флаконах. Сухое вещество в гранулах для приготовления сиропа во флаконах. Сухое вещество для инъекций 0.1, 0.25, 0.5 и 1.0 г во флаконах. Раствор для инъекций 0.5, 1.0, 2.0 и 5.0 г в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик из группы полусинтетических пенициллинов. Бактериолитик широкого спектра действия: активен в отношении грамположительных и грамотрицательных кокков, кишечной палочки, сальмонеллы, шигелл, энтерококков, листерий, некоторых штаммов гемофильной палочки. Разрушается пенициллиназой. Кислотоустойчив.

**Показания.** Бактериальные инфекции: бронхит, пневмония, дизентерия, сальмонеллез, длительное носительство сальмонеллы, кошпош, пиелонефрит, эндокардит, менингит, сепсис и др., - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя к препарату. При инфекциях среднетяжелого течения назначают взрослым в/м по 0.25-0.5 г каждые 6-8 ч. При тяжелых инфекциях назначают в/м по 1-2 г каждые 6-8 ч или в/в по 0.5 г каждые 6 ч. При неинтенсивном препарате вводят в суточной дозе до 14 г; кратность введения 6-8 раз в сутки. При гонорее и уретрите назначают внутрь в дозе 3.5 г однократно или в/м по 0.5 г 2 раза в течение одного дня. Детям при тяжелых и среднетяжелых инфекциях дыха-

тельных путей, мочеполового тракта назначают в/м по 25-50 мг/кг массы тела 4 раза в сутки. При менингите суточная доза препарата составляет 100-200 мг/кг; кратность введения 6-8 раз в сутки. При нетяжелом течении инфекций у детей предпочтительнее назначать препарат в виде суспензии. Суточная доза для детей в возрасте до 3 лет - 100-200 мг/кг массы тела; для детей старше 3 лет - от 50 до 100 мг/кг. Суточную дозу делят на 4 приема; препарат принимают за 0.5-1 ч до еды. Продолжительность курса лечения зависит от локализации инфекции и особенностей течения заболевания и составляет от 5 до 14 дней.

**Побочное действие.** Аллергические реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит; редко - лихорадка, боли в суставах, эозинофилия; крайне редко - анафилактический шок). Возможно токсическое действие на центральную нервную систему (при применении высоких доз у больных с почечной недостаточностью); диспептические явления, кандидоз, кишечный дисбактериоз.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к пенициллинам, нарушение функции печени, возраст до 1 месяца. **Особые указания.** С осторожностью назначают препарат беременным и кормящим женщинам. В процессе лечения ампициллином необходим систематический контроль функции почек, печени и картины периферической крови. Гранулы растворяют в кипяченной воде комнатной температуры. Перед каждым применением тщательно взбалтывают. При применении препарата у больных с бактериемией (сепсис) возможна реакция бактериолиза (реакция Яриша-Герксгеймера). У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками.

**Производитель.** Ампицид (Ampicid) **LUDWIG MERCKLE**, Австрия; Ампициллин 125 Берлин-Хеми (Ampicillin 125 Berlin-Chemie) Ампициллин 250 Берлин-Хеми (Ampicillin 250 Berlin-Chemie) **BERLIN-CHEMIE**, Германия; Ампициллин (Ampicillin) **HEMOFARM**, Югославия; Ампициллин (Ampicillin) **PHARMACHIM**, Болгария; Кампициллин (Campicillin) **CADILA**, Индия; Пентрексил (Pentrexil) **ICN GALENIKA**, Югославия.

#### АМПИЦИЛЛИН 125 БЕРЛИН-ХЕМИ (AMPICILLIN 125 BERLIN-CHEMIE)

**Международное наименование — ampicillin.**  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - ампициллина тригидрат. Гранулы для приготовления суспензии (5 мл - 0.125 г) 18 г во флаконе на 60 мл. Гранулы для приготовления суспензии (5 мл - 0.125 г) 30 г во флаконе на 100 мл.  
**Производитель.** **BERLIN-CHEMIE**, Германия.  
(см. АМПИЦИЛЛИН объединенный препарат)

#### АМПИЦИЛЛИН 250 БЕРЛИН-ХЕМИ (AMPICILLIN 250 BERLIN-CHEMIE)

**Международное наименование — ampicillin.**  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - ампициллина тригидрат. Гранулы для приготовления суспензии (5 мл - 0.25 г) 18 г во флаконе на 60 мл. Гранулы для приготовления суспензии (5 мл - 0.25 г) 30 г во флаконе на 100 мл.  
**Производитель.** **BERLIN-CHEMIE**, Германия.  
(см. АМПИЦИЛЛИН объединенный препарат)

#### АМПИЦИЛЛИН (AMPICILLIN)

**Международное наименование — ampicillin.**  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - ампициллина тригидрат. Сухое вещество 0.25 и 0.5 г во флаконах в комплекте с растворителем в ампулах.  
**Производитель.** **PHARMACHIM**, Болгария.  
(см. АМПИЦИЛЛИН объединенный препарат)

#### АМПИЦИЛЛИН (AMPICILLIN)

**Международное наименование — ampicillin.**  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - ампициллина тригидрат. Капсулы 0.25 и 0.5 г по 16 шт. в упаковке. Сухое вещество для приготовления суспензии (5 мл - 0.25 г) во флаконе объемом 60 мл.  
**Производитель.** **HEMOFARM**, Югославия.  
(см. АМПИЦИЛЛИН объединенный препарат)

#### АМСИДИЛ (AMSIDYL)

**Международное наименование — amsacrin.**  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - амсакрин. Раствор для инъекций (1 ампула с 1.7 мл раствора содержит 0.085 г активного вещества и 1.592 N,N-диметилацетамида) ампулы по 6 шт. в упаковке в комплекте с 6 ампулами растворителя.

**Фармакологическое действие.** Циклоспецифический препарат, действует в основном на переход клеток из G в S-фазу, вызывает повреждение хромосом.  
**Показания.** Острый миелоблейоз, бластный криз хронического миелоблейоза, гистиоцитарная лимфома, лимфогранулематоз, рак яичников, саркома, рак молочной железы.  
**Режим дозирования.** Индукционная терапия: внутривенно, под ежедневным контролем картины крови, в течение 5 дней в суточной дозе 90 мг на 1 м<sup>2</sup> поверхности тела (доза на курс 450 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела). При выраженном подавлении функции костного мозга длительность лечения может быть сокращена до 3-4 дней. Если не достигнута гипоплазия костного мозга в требуемом размере, лечение может быть продолжено еще на 3 дня (весь курс - 8 дней), курсовая доза - 720 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела. Для достижения ремиссии требуется проведение повторных курсов лечения через 1-3 недели по той же схеме. При нарушении функции печени и почек дозу препарата снижают до 60-75 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела (курсовая доза за 5 дней - 300-375 мг/м<sup>2</sup>). При дальнейшем ухудшении функции печени и почек доза может быть еще снижена. При значительном уменьшении количества лейкоцитов в крови или выраженном угнетении костного мозга возможно снижение дозы препарата или его отмена. Поддерживающая терапия: доза составляет 1/3 индукционной (150 мг/м<sup>2</sup>), эта доза может быть введена внутривенно однократно или разделена на 3 дня. Курс повторяется с 3-4 недельными интервалами. При проведении каждого курса поддерживающей терапии число гранулоцитов должно быть снижено на 1000-1500/мкл, число тромбоцитов на 50000-100000/мкл, при достижении такого эффекта доза может быть увеличена на 20%. До курса лечения число гранулоцитов должно быть выше 1500/мкл, тромбоцитов - выше 100000/мкл, в противном случае необходимо переждать с началом проведения курса до достижения этих значений. Амсидил в комбинации с другими цитостатиками применяется в дозах соответствующих схем лечения. Применяются следующие схемы лечения солидных опухолей: 1. 30-40 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в/в 3 дня подряд каждые 3-4 недели; 2. 50-70 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела 1 раз в неделю в течение 4 недель; 3. 100-120 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела 1 раз в 3-4 недели.

**Побочное действие.** Лейкопения, тромбоцитопения, панцитопения; тошнота, рвота, диарея; судороги, галлюцинации; алоpecia, местное раздражение кожи, флебит, аллергические реакции, нарушение сердечного ритма, сердечная недостаточность, остановка сердца, нарушения функции печени (вплоть до печеночной недостаточности), изменения со стороны органов зрения (кровоизлияния, амблиопия, ограничение поля зрения, миопия), кровотечения.

**Противопоказания.** Миелосупрессия (вызванная лекарством или лучевой терапией), беременность, лактация.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат пациентам с тяжелыми инфекциями, эпилепсией или сердечно-сосудистыми заболеваниями в анамнезе. У больных,

достигших возраста половой зрелости, во время лечения и 3 месяца после его окончания необходимо проводить противозачаточные мероприятия. Больным должно проводиться регулярное эхо-кардиографическое обследование, ЭКГ-контроль, контроль уровня электролитов в крови (особенно калия).  
Производитель. *GODECKE/PARKE-DAVIS*, Германия.

## АНАВЕНОЛ (ANAVENOL)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит дигидроэргокристин 0,5 мг, эскулина 1,5 мг, рутинозид 30 мг. Драже по 60 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает противоотечное, венолитоизирующее и артериолоспазмолитическое действие. Действуя аденолитически, дигидроэргокристин расширяет артериолы, повышая одновременно венозный тонус путем влияния на гладкую мускулатуру стенки сосуда. Рутин и эскулин понижают повышенную проницаемость и хрупкость капилляров. Прием препарата способствует регрессии симптомов при нарушениях венозного кровообращения и микроциркуляции.

Показания. Варикозное расширение вен, предварикозный синдром, посттромботический синдром; как вспомогательное средство для лечения варикозных язв, тромбозов, посттравматических расстройств циркуляции.

Режим дозирования. Начальная доза - 2 драже 3 раза в день в течение недели, затем дозировку понижают до поддерживающей дозы по 1 драже 3 раза в день. Препарат принимают после еды.

Побочное действие. Редко - кожные аллергические реакции (крапивница), набухание слизистой оболочки носа, головная боль, головокружение, утомляемость, тошнота, рвота, легкая диарея, расстройства менструации (метро-, меноррагия).  
Противопоказания. Кровотечение.

Особые указания. Дигидроэргокристин проникает через плацентарный барьер, переходит в молоко кормящих матерей; биологический период полураспада - 24 часа.

Производитель. *LECHIVA*, Чехия.

## АНАДУР (ANADUR)

Международное наименование — *nandrolon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нандролон фенилпропионат. Раствор (2 мл) содержит активного вещества 0,05 г, бензилового спирта 0,1 г, арахисового масла до 2 мл. Ампулы (2 мл) по 2 и 10 шт. в упаковке. Одноразовые шприцы (2 мл) по 3 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Синтетическое производное анabolicкого стероида нандролон пролонгирующего действия. Усиливает задержку в организме азота, уменьшает потерю кальция, активизирует процессы кроветворения, повышает резистентность костного мозга к миелотоксическим препаратам. Андрогенные свойства препарата выражены слабо.

Показания. Состояния, характеризующиеся отрицательным азотистым балансом (злокачественные новообразования, раковая кахексия, тяжелые соматические заболевания длительного течения); состояния, характеризующиеся отрицательным балансом кальция (старческий и постклимактерический остеопороз, длительная терапия глюкокортикоидными стероидами); некоторые формы анемий (при гипервотемии, врожденная апластическая анемия); как вспомогательное средство при цитостатической терапии раковых заболеваний (кроме рака предстательной железы).

Режим дозирования. Назначают 1 раз в месяц внутримышечно в средней дозе 1 ампула. При анемии на фоне гипервотемии и как вспомогательное средство на фоне цитостатической терапии назначают в дозе до 3 ампул. В/м инъекции препарата следует делать глубоко, предпочтительно в ягодичные мышцы.

Побочное действие. Отеки. При длительном лечении препа-

ратом, а также при применении высоких доз могут отмечаться побочные эффекты, связанные с андрогенным действием: у женщин - акне, повышение секреции сальных желез, огрубение голоса, тиреизм, выпадение волос, нарушения менструального цикла, усиление или ослабление либидо, гипертрофия клитора, увеличение массы тела; редко - депрессия, повышенная утомляемость; у лиц мужского пола в постпубертатном периоде - увеличение полового члена, подавление функции яичек, олигоспермия, гинекомастия, усиление или ослабление либидо. При длительной терапии в редких случаях могут отмечаться черный стул, потемнение мочи, стрии, присоединение интеркуррентных инфекций, лихорадка.

Противопоказания. Рак предстательной железы, рак грудной железы у мужчин, рак молочной железы с метастазами у женщин при наличии гиперкальциемии, беременность, препубертатный возраст, нарушение функции печени, нефроз, нефротическая форма гломерулонефрита, гиперкальциемия или ее наличие в анамнезе.

Особые указания. С особой осторожностью следует назначать больным с ИБС, хронической сердечной недостаточностью, артериальной гипертензией, нарушением мозгового кровообращения, почечной недостаточностью, эпилепсией, мигренью, аденомой предстательной железы. В процессе лечения необходим систематический контроль концентрации в крови кальция (особенно у больных с раком молочной железы и при наличии метастазов в кости), холестерина (особенно у больных с сопутствующей патологией сердечно-сосудистой системы), глюкозы (у больных с сахарным диабетом), а также функционального состояния печени. В процессе лечения препаратом должно быть обеспечено достаточное поступление в организм пациента белка и энергетических субстратов. При возникновении нарушений менструального цикла и/или появлении признаков вирилизации следует прекратить лечение. Анадул может подавлять лактацию. Анадул может усиливать действие непрямых антикоагулянтов и пероральных сахароснижающих препаратов при одновременном применении.  
Производитель. *KABI PHARMACIA*, Швеция.

## АНАЛГИН (ANALGIN)

Международное наименование — *metamizol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метамизол натрия. Таблетки 0,5 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *ALKALOID*, Македония; *PHARMACHIM*, Болгария.  
(см. МЕТАМИЗОЛ)

## АНАЛГИН (ANALGIN)

Международное наименование — *metamizol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метамизол натрия. Таблетки 0,5 г. Раствор для инъекций.

Производитель. *AGANALL TRADERS* и *J.R. SHARMA OVERSEAS*, Индия.  
(см. МЕТАМИЗОЛ)

## АНАЛГИН (ANALGIN)

Международное наименование — *metamizol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метамизол натрия. Раствор (1 мл - 0,5 г) 2 и 5 мл в ампулах по 50 шт. в упаковке.

Производитель. *ICN GALENIKA*, Югославия.  
(см. МЕТАМИЗОЛ)

## АНАЛГИН (ANALGIN)

Международное наименование — *metamizol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метамизол натрия. Таблетки 0,5 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. *HEMOFARM*, Югославия.  
(см. МЕТАМИЗОЛ)



**АНАЛЬГИН 500 БЕРЛИН-ХЕМИ (ANALGIN 500 BERLIN-CHEMIE)**Международное наименование — *metamizol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метамизол натрия. Таблетки 0,5 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.  
(см. МЕТАМИЗОЛ)**АНАЛЬГИН-ХИНИН (ANALGIN-CHININ)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества — аналгин и хинина гидрохлорид. Драже (0,2 г и 0,05 г активных веществ соответственно) по 10 шт. в алюминиевой фольге.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает анальгетическое, противовоспалительное и жаропонижающее действие. Благодаря хинину обладает противомикробным (в отношении пневмококков) и противомаларийным действием, усиливает иммунитет и понижает возбудимость сердечной мышцы.

Показания. Простудные заболевания, грипп, пневмония, бронхопневмония, мышечный и суставной ревматизм, невраглия, неврит, плевроит, герпес, менингит, зубная боль, послеродовые боли.

Режим дозирования. Внутрь по 1-2 драже 1-3 раза в день. Принимать препарат следует сразу после еды.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, кожного зуда; угнетающее влияние на ЦНС.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, гемолитическая лихорадка, заболевание среднего и внутреннего уха. Относительное: декомпенсация сердечной деятельности, последний триместр беременности.

Особые указания. При идиосинкразии к хинину уже малые дозы могут вызывать эритему, крапивницу, гипертензию, маточные кровотечения, гемолитическую лихорадку.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.**АНАНДРОН (ANANDRON)**Международное наименование — *nilutamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — илутамид. Таблетки 0,05 г и 0,1 г по 20, 40 или 60 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Анандрон представляет собой нестероидный чистый антиандроген, не обладающий действием на другие стероидные рецепторы и в связи с этим лишенный любой другой гормональной и антигормональной активности. При сочетании с хирургической или химической кастрацией отмечается полный периферический антиандрогенный эффект, характеризующийся подавлением возможного действия повышенных концентраций тестостерона.

Показания. Метастазирующий рак предстательной железы при наличии или отсутствии местного процесса, в комбинации с хирургической или фармакологической кастрацией.

Режим дозирования. Лечение анандрон следует начинать непосредственно после хирургической или фармакологической кастрации. Для лечения доза составляет 300 мг/день на протяжении 4 недель. Поддерживающая терапия — 150 мг/день.

Побочное действие. Нарушение аккомодации; интерстициальный легочный синдром; эффект типа антабуса, умеренное снижение гемоглобина; тошнота, рвота.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции печени, выраженная анемия.

Особые указания. Лечение следует прекратить при наличии симптомов поражения интерстиция легких, необъяснимых абдоминальных болях, признаках желтухи и увеличении уровня трансаминаз сыворотки в 3 раза по сравнению с нормой; при снижении уровня гемоглобина. Во время применения препарата необходимо воздерживаться от употребления алкоголя и вождения транспорта.

Производитель. *ROUSSEL UCLAF*, Франция.**АНАПИРИН (ANAPYRIN)**

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит метамизола натрия 0,2 г, аминофеназола 0,25 г, кофеина натрия бензоата 0,1 г. Таблетки по 6 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает жаропонижающее, анальгетическое, противовоспалительное действие. Обладает стимулирующим ЦНС эффектом: повышает работоспособность, уменьшает усталость и сонливость, сужает сосуды мозга.

Показания. Головная боль, мигрень, зубная боль, ревматические боли, простудные заболевания, дисменорея.

Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке 3-4 раза в день. Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата, аллергические заболевания, лейкопения, повышенная возбудимость ЦНС.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.**АНАПОЛОН (ANAPOLON)**Международное наименование — *oxymetholon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — оксиметолон. Таблетки 0,05 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Анаболический стероид, применяется для лечения апластической и рефрактерной анемии. Стимулирует продукцию эритропоэтина, активирует гемопоэз. Применение препарата ведет к усилению синтеза гемоглобина.

Показания. Апластическая анемия; рефрактерная анемия; миелосупрессия в результате лечения цитостатиками или проведения лучевой терапии.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 2-5 мг/кг массы тела в сутки. Детям — по 2-4 мг/кг массы тела в сутки. Продолжительность курса до 6 месяцев. Дозу препарата и продолжительность курса следует корректировать в зависимости от терапевтического эффекта. При применении препарата в составе комплексной терапии с цитостатическими средствами или лучевой терапией максимальная суточная доза составляет 150 мг.

Побочное действие. Гепатотоксичность, вирусизация, тошнота, рвота, мышечные судороги, озноб, диарея; при сопутствующей антикоагулянтной терапии — кровотечения.

Противопоказания. Карцинома предстательной железы, карцинома молочной железы у мужчин, нефроз, нефротическая форма гломерулонефрита, выраженное нарушение функции печени, беременность, ранний детский возраст, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Препарат не должен использоваться для наращивания мышечной массы в связи с серьезным побочным действием. Лечение препаратом желательно проводить под контролем свертывающей системы крови. Анаполон назначают в комплексе с другими лекарственными препаратами, использующимися для лечения анемии.

Производитель. *SYNTEX*, Швейцария.**АНАФРАНИЛ (ANAFRANIL)**Международное наименование — *clomipramin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — клонипрамина гидрохлорид. Драже 0,01, 0,25 г по 30 шт. в упаковке. Таблетки-ретард 0,075 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для инъекций 2 мл (0,025 г) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

(см. КЛОМИПРАМИН)

**АНАЦИД (ANACID)**

Состав и форма выпуска. 100 г суспензии содержат гидроокиси магния 2,0 г, гель гидроокиси алюминия (в количестве,

соответствующем 3,8 г окиси алюминия). Суспензия 240 мл во флаконах. Суспензия 5 мл в пакетах по 30 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Антацидное, адсорбирующее, обволакивающее. Препарат нейтрализует свободную соляную кислоту в желудке, понижает пептическую активность желудочного сока, предохраняет слизистую оболочку желудка от раздражающих воздействий.

Показания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; симптоматические язвы различного генеза; эрозии слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта; острый гастрит различного генеза (в частности, при отравлении каустическими веществами); хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; рефлюкс-эзофагит; острый панкреатит, обострение хронического панкреатита; гиперфосфатемия; дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, приема лекарственных средств (в частности, нестероидных противовоспалительных препаратов, глюкокортикоидов), погрешностей в диете. Как вспомогательное средство при броодильной и гипотонической диспепсии. Режим дозирования. Дозу подбирают индивидуально в зависимости от формы заболевания и состояния больного. При болях, изжоге назначают по 1-2 капсулы на прием. Для длительного применения назначают по 1-2 капсулы 6-8 раз в день в интервалах между частыми приемами пищи (или вместо еды) в течение 4-6 недель. При рефлюкс-эзофагите назначают по 1 капсуле через короткое время после еды.

Побочное действие. При длительном применении в больших дозах (более 200 мл в сутки) возможно развитие гипопаратиремии, гиперкальциурии и остеопении у пожилых пациентов. У лиц молодого возраста возможно развитие нефрокальциноза и нарушений функций почек. У больных с сопутствующей почечной недостаточностью может отмечаться жажда, артериальная гипотония, снижение рефлексов. Противопоказания. Выраженные нарушения функций почек, беременность, ранний детский возраст (до 1 месяца). Особые указания. Интервалы между приемом антацида и других лекарственных средств должен составлять 1-2 часа. Производитель. GALENA, Чехия.

## АНБОЛ (ANBOL)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0,3 г по 20 и 300 шт. в упаковке. Производитель. JCN GALENIKA, Югославия. (см. АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА)

## АНГИЗЕМ (ANGIZEM)

Международное наименование — *diltiazem*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — дилтиазем-дигидрат. Таблетки 0,03 г, 0,06 г по 10 шт. в упаковке. Производитель. SUN PHARMACEUTICAL, Индия. (см. ДИЛТИАЗЕМ)

## АНГИНИН (ANGININ)

Международное наименование — *pyricarbat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — пирикарбат. Таблетки 0,25 г по 100 шт. в упаковке. Производитель. BANYU, Япония. (см. ПИРИКАРБАТ)

## АНГИОГРАФИН (ANGIOGRAFIN)

Международное наименование — *megluminamidotrizoat*. Состав и форма выпуска. 1 ампула содержит 0,65 г амидотризоата меглумина в водном растворе. Ампулы 2 мл по 5, 20 и 100 шт. в упаковке. Ампулы 10 мл по 10, 20 и 100 шт. в упаковке. Ампулы 20 мл по 20, 120, 240 или 480 шт. в упаковке. Флаконы 50 мл по 10, 50, 100, 200 и 500 шт. в упаковке.

Инфузионный раствор 100 мл во флаконах по 10, 50, 100 и 250 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Йодосодержащее внутрисосудистое контрастное средство для диагностики.

Показания. Ангиография, специальная селективная коронарография, компьютерная томография, изображение полостей тела.

Режим дозирования. См. инструкцию.

Побочное действие. Тошнота, рвота, покраснение кожи, чувство жара, боль, аллергические реакции, анафилактический шок, сердечная и почечная недостаточность; при случайном попадании в окружающие ткани — местное уплотнение, болезненность.

Противопоказания. Гипертиреоз, узловой зоб, выраженные нарушения функции печени и почек, тяжелые формы хронической сердечной и сердечно-сосудистой недостаточности, эмфизема легких, атеросклероз сосудов головного мозга, судорожный синдром церебрального генеза, декомпенсированный сахарный диабет, плазматомы, беременность, тяжелое состояние пациента, повышенная чувствительность к йодосодержащим контрастным веществам.

Особые указания. Не разрешается применять препарат для миелографии, вентрикулографии, гистерографии. Радиоизотопные исследования щитовидной железы можно проводить не ранее, чем через 6 недель после введения ангиографина. Дефицит воды и электролитов должен быть возмещен до введения ангиографина. При феохромоцитоме из-за опасности сосудистого криза рекомендуется премедикация бета-адренорецепторов.

Производитель. SCHERING, Германия.

## АНГИОПРИЛ (ANGIOPRIL)

Международное наименование — *captopril*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — калтоприл. Таблетки 0,025 и 0,05 г по 10 шт. в упаковке. Производитель. TORRENT, Индия. (см. КАЛТОПРИЛ)

## АНДАПСИН (ANDAPSIN)

Международное наименование — *sucralfat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — сукралфат. Таблетки 0,5 г по 100 и 250 шт. в упаковке. Таблетки 1,0 г по 60 и 120 шт. в упаковке. Производитель. FARMOS, Финляндия. (см. СУКРАЛФАТ)

## АНДРИОЛ (ANDRIOL)

Международное наименование — *testosteron undecanoat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — тестостерона ундеканат. Капсулы 0,4 г по 30 и 60 шт. во флаконах. Фармакологическое действие. Мужской половой гормон. Участвует в эмбриогенезе, стимулирует развитие первичных половых структур, вторичных мужских половых признаков, активизирует андрено- и потенцию; опосредованно через ЦНС влияет на половое поведение. Обладает анаболическими эффектами: участвует в росте скелета, увеличении массы поперечнополосатой мускулатуры, вызывает задержку азота, фосфора, калия, серы.

Показания. Заместительная терапия при первичном и вторичном гипогонадизме (гипопитуитаризм, энхондизм, посткастриционный синдром); мужской климакс; некоторые виды бесплодия; остеопороз вследствие недостатка андрогенов.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Назначают ежедневно по 0,12-0,16 г препарата в течение 2-3 недель, затем переходят на поддерживающую дозу 0,04-0,12 г ежедневно. Кратность приема — 2 раза (утром и вечером).

Побочное действие. Принадли, повышенное половое возбуждение; преждевременное половое созревание мальчиков, по-

вышенная частота эрекции, увеличение в размере полового члена, преждевременное закрытие эпифизов; гипотермия, снижение объема эякулята; задержка натрия и воды, головкружение, тошнота.

**Противопоказания.** Рак предстательной железы, гинекомастия, заболевания печени.

**Особые указания.** В случае появления андрогензависимых побочных реакций лечение следует прекратить. После исчезновения побочных эффектов следует возобновить лечение уменьшенными дозами препарата.

Производитель. *ORGANON*, Нидерланды.

#### АНДРОКУР (ANDROCUR) АНДРОКУР-ДЕПО (ANDROCUR-DEPO)

Международное наименование — *cyproteron acetat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — ципротерона ацетат. Андроккур: таблетки 0,05 г по 20 и 50 шт. в упаковке. Андроккур-депо: масляный раствор для инъекций (1 мл - 0,1 г) 3,0 мл в ампулах по 3 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антиандрогенное действие, обусловленное блокадой рецепторов андрогенов; обладает протестостероидной активностью, контрацептивным действием у женщин.

**Показания.** У мужчин: контроль полового влечения в случае сексуальных отклонений, иноперабельная карцинома предстательной железы. У женщин: тяжелые явления андрогенизации. У детей: идиопатическая преждевременная половая зрелость.

**Режим дозирования.** Мужчины: для контроля полового влечения при сексуальных отклонениях назначают по 1 таблетке 2 раза в день, реже по 2 таблетки 2 раза в день или временно по 2 таблетки 3 раза в день. Андроккур-депо вводят в дозе 1-2 ампулы (глубоко в мышцу) каждые 10-14 дней. При неоперабельной карциноме предстательной железы после орхизектомии назначают по 2 таблетки 1-2 раза в день или вводят по 1 ампуле Андроккура-депо каждые 14 дней. Если операция не проводилась, назначают по 2 таблетки 2-3 раза в день или вводят в/м по 1 ампуле 1 раз в неделю. Женщинам препарат назначают только внутрь в комбинации с препаратом Диане-35. Детям препарат назначают только внутрь.

**Побочное действие.** Изменение массы тела, беспокойство, депрессия, усталость, ухудшение способности концентрировать внимание. У мужчин: подавление сперматогенеза, гинекомастия. У женщин: подавленность (при комбинированной терапии), чувство напряженности в груди. У детей: негативное воздействие на гипоталамус, приводящее к утрате коры надпочечников (при высокодозной терапии). В отдельных случаях при высокодозной терапии — тяжелые нарушения функции печени.

**Противопоказания.** Заболевания печени (в том числе опухоли, если они не вызваны метастазами карциномы предстательной железы), синдромы Дубина-Джонсона и Ротора; кахексия (если она не связана с карциномой предстательной железы), тяжелые формы депрессии, тромбоэмболии (в том числе, в анамнезе), тяжелый сахарный диабет с поражениями сосудов, серповидно-клеточная анемия, беременность, лактация, идиопатическая желтуха беременных или тяжелый зуд и герпес беременных в анамнезе.

**Особые указания.** При одномоментном употреблении алкоголя возможно снижение эффекта контроля полового влечения. В период лечения необходим тщательный контроль функции печени, коры надпочечников и картины крови; у больных сахарным диабетом — контроль уровня глюкозы в крови. У женщин до начала терапии следует исключить беременность. У детей, получающих высокие дозы андроккура, при нагрузках высокой интенсивности может возникнуть необходимость в заместительной терапии глюкокортикостероидами по причине скрытой надпочечниковой недостаточности.

Производитель. *SCHERING*, Германия.

#### АНЕКСАТ (ANEXATE)

Международное наименование — *flumazenil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — флумазенил. Раствор для инъекций 5 мл (0,5 мг) и 10 мл (1 мг) в ампулах. Фармакологическое действие. Конкурентный антагонист бензодиазепинов на уровне рецепторов. Снотворно-седативное действие бензодиазепинов быстро исчезает после в/в инъекции препарата.

**Показания.** Устранение центрального седативного действия бензодиазепинов (выведение больного из наркоза, поддерживаемого бензодиазепинами; лечение передозировки бензодиазепинов; диагностика бензодиазепинового отравления).

**Режим дозирования.** В анестезиологии для выведения больного из наркоза анекسات вводят в/в в начальной дозе 0,2 мг. При отсутствии эффекта в течение 60 сек вводят повторно в дозе 0,1 мг. При необходимости проводят повторные инъекции до достижения общей дозы 1 мг. Для лечения передозировки бензодиазепинов вводят в начальной дозе 0,3 мг. При отсутствии эффекта в течение 60 сек препарат вводят повторно. Допустимая суммарная доза 2 мг. Продолжительность в/в введения — 15 сек.

**Побочное действие.** В редких случаях наблюдаются приливы крови к лицу, тошнота, рвота. После быстрого введения препарата отдельные больные предъявляют жалобы на чувство страха, сердцебиение, ощущение опасности.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Беременным препарат назначают по жизненным показаниям. В течение 24 часов после введения препарата больным следует воздержаться от вождения автотранспорта. При анестезии не следует вводить анексат до окончания действия миорелаксантов.

Производитель. *ROCHE*, Швейцария.

#### АНКОТИЛ (ANCOTIL)

Международное наименование — *flucytosin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — флукцитозин. Таблетки 0,5 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инфузий 250 мл во флаконах по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Обладает фунгистатическим и фунгицидным действием в отношении дрожжевых грибов (кандиды), а также возбудителей хромобластомикоза, криптококкоза.

**Показания.** Общий кандидоз, криптококкоз и хромобластомикоз; аспергиллез (только в сочетании с амфотерицином В). **Режим дозирования.** Назначают внутрь или в/в капельно в средней дозе по 37,5-50 мг/кг массы тела каждые 6 часов. Суточная доза 150-200 мг/кг. Продолжительность лечения зависит от локализации и тяжести течения заболевания. При общем кандидозе курс лечения от 2 до 4 недель; при кандидозе мочевых путей назначают в течение одних суток.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, рвота, диарея, кожная сыпь. Реже — лейкопения, тромбоцитопения, повышение активности ферментов печени в сыворотке крови.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени, беременность, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** При одномоментном лечении препаратом анкотил и цитостатиками необходим контроль за картиной периферической крови. При совместном назначении анкотила и амфотерицина В действие препаратов усиливается.

Производитель. *ROCHE*, Швейцария.

#### АНОПИРИН (ANOPYRIN)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — ацетилсалициловая кислота. 1 «буферная» таблетка содержит ацетилсалициловой кислоты 0,4 г, карбоната кальция 0,111 г, глицина 0,1 г. Таблетки по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Входящая в состав препарата

ацетилсалициловая кислота оказывает анальгетическое, жаропонижающее и противовоспалительное действие. Карбонат кальция нейтрализует свободную соляную кислоту в желудке. Глицина защищает слизистую оболочку желудка и ускоряет растворение ацетилсалициловой кислоты. Таким образом, карбонат кальция и глицин уменьшают риск возникновения побочных эффектов в отношении ЖКТ, которые могут быть вызваны ацетилсалициловой кислотой.

**Показания.** Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром легкой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артралгия, головная боль). Ревматизм.

**Режим дозирования.** При лихорадке и болевом синдроме взрослые назначают по 1-2 таблетки 2-3 раза в сутки (обычно до 4-6 таблеток). При остром ревматизме суточная доза составляет 100 мг/кг массы тела в 5-6 приемов. Максимальная суточная доза - 6 г. Разовая доза для детей до 6 месяцев - 50-100 мг; от 6 месяцев до 1 года - 100-150 мг; 1-6 лет - 150-250 мг; 6-15 лет - 250-500 мг; кратность назначения - 2-3 раза в сутки. Перед применением препарат рекомендуется растворить в небольшом количестве воды; после приема дополнительно запить жидкостью.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, анорексия, боли в эпигастрии. При длительном применении - головокружение, головная боль, шум в ушах, слабость, диарея. В отдельных случаях при длительном применении высоких доз возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; нарушения кровотечения (тромбоцитопения, апластическая анемия, агранулоцитоз; вплоть до паницитопении). При длительном применении - гипохромная анемия, которая может сопровождаться кровотечением из желудочно-кишечного тракта. Описаны единичные случаи тяжелого поражения почек с папиллярным некрозом; глухота; синдрома Стивенсона-Джонсона, Лайелла, синдрома Рёйа у детей (визуальная гиперпигментация, метаболический ацидоз, нарушения со стороны нервной системы и психики, рвота, нарушения функции печени).

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие анамnestических указаний на крапивницу, ринит, вызванных приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипотромбоцитемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; беременность (первый и последний триместр), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат детям в возрасте до 14 лет, больным подагрой, с заболеваниями печени; больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспепсическими симптомами. Ацетилсалициловая кислота выделяется с грудным молоком, что повышает риск возникновения кровотечений у ребенка вследствие нарушения функции тромбоцитов. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, пероральных антикоагулянтов и противодиабетических средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом.

**Производитель.** SLOVAKOFARMA, Словакия.

#### АНСАИД (ANSAID)

**Международное наименование — florbiprophen.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - фторбипрофен. Таблетки 0.05 и 0.1 г по 30, 40 и 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Противовоспалительное, связанное с подавлением биосинтеза простагландинов, сочетается с болеутоляющим и жаропонижающим действием.

Хорошая всасываемость препарата обеспечивает быстрое уменьшение симптомов воспаления.

**Показания.** Ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, острый бурсит и тендинит, болевой синдром при острой подагре и травмах мягких тканей, дисменорея. Режим дозирования. Начальная доза составляет от 100 до 300 мг в сутки, поддерживающая доза 100 мг в день, разделенная на 2-3 приема после еды.

**Побочное действие.** Расстройства со стороны желудочно-кишечного тракта, задержка жидкости в организме, снижение уровня гемоглобина. Препарат тормозит агрегацию тромбоцитов, повышает уровень мочевой кислоты в сыворотке крови, вызывает изменение зрительных ощущений.

**Противопоказания.** Бронхиальная астма, анемия, эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, нарушения функции печени, почек, склонность к аллергическим реакциям, беремености, повышенная чувствительность к препарату. **Особые указания.** Фторбипрофен следует принимать одновременно с аспирином, который снижает уровень препарата в крови. Блокаторы H<sub>2</sub>-гистаминовых рецепторов повышают содержание фторбипрофена в крови. При взаимодействии с антиагрегантами уменьшается скорость всасывания фторбипрофена, а при взаимодействии с антикоагулянтами увеличивается риск возникновения кровотечений. Препарат усиливает действие гипотензивных средств.

**Производитель.** UPJOHN, США.

#### АНТАГОЗАН (ANTAGOSAN)

**Международное наименование — aprotinin.**

**Состав и форма выпуска.** 1 мл препарата содержит апротинина 20000 КИЕ (единицы ингибитора кининогенина).

**Производитель.** BEHRING, Германия.

(см. АПРОТИНИН)

#### АНТЕЛЕПСИН (ANTELEPSIN)

**Международное наименование — clonazepam.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - клоназепам. Таблетки 1.0 и 25.0 мг.

**Производитель.** AWD, Германия.

(см. КЛОНАЗЕПАМ)

#### АНТЕОВИН (ANTEOVIN)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - левоиоргестрел и этинилэстрадиол. 1 таблетка белого цвета содержит 0.05 мг и 0.05 мг активных веществ соответственно. 1 таблетка розового цвета содержит 0.125 мг и 0.05 мг активных веществ соответственно. В упаковке по 11 таблеток белого цвета и 10 таблеток розового цвета.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат, содержащий эстрогены и гестагены. Действие препарата связано с торможением овуляции. Антеовин изменяет течение секреторной фазы менструального цикла, вызывает атрофические изменения в эндометрии и нарушает способность имплантировать оплодотворенную яйцеклетку, изменяет шеечный секрет.

**Показания.** Гормональная контрацепция у женщин.

**Режим дозирования.** Прием таблеток белого цвета начинают на 5-й день от первого дня менструации. В течение 11 дней принимают ежедневно в одно и то же время по 1 таблетке белого цвета, а затем в течение 10 дней принимают ежедневно в одно и то же время по 1 таблетке розового цвета. Прием препарата желательно производить вечером. Затем делают перерыв в приеме препарата в течение 7 дней. В этот период вследствие отмены антеовина наступает менструальноподобное кровотечение. Вие зависимости от возникновения и длительности кровотечения следующий 21-дневный курс приема препарата нужно начинать сразу после окончания 7-дневного перерыва.



Побочное действие. Тошнота, потеря аппетита, рвота, диарея, набухание молочных желез, артериальная гипертензия. Противопоказания. Тромбозомболии, гормональнозависимые опухоли, выраженное нарушение функции печени, выраженная гиперлипидемия, серповидно-клеточная анемия, инфаркт миокарда в анамнезе.

Особые указания. В случае, если женщина забыла принять таблетку, то пропущенную таблетку принимают в кратчайший срок, при этом очередная таблетка принимается в обычное время. Надежный противозачаточный эффект наступает лишь во втором цикле приема препарата.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### АНТИ-БИТ (ANTI-BIT)

Международное наименование — *pyretrin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пиретрин. Шампунь (100 мл препарата содержит 0.408 г активного вещества) по 150 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Средство от педикулез. Препарат безвреден для теплокровных животных.

Показания. Педикулез.

Режим дозирования. Волосы смачивают водой, затем наносят Анти-Бит, в течение трех минут втирают препарат в корни волос. Затем волосы промывают теплой водой и процедуру повторяют еще раз. Для полной уверенности рекомендуется процедуру повторить через 2 дня.

Побочное действие. Зуд, раздражение кожных покровов, эритема.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Процедуру следует проводить в резиновых перчатках.

Производитель. ECZACIBASI, Турция.

#### АНТИТАБ (ANTITAB)

Состав и форма выпуска. Сигареты из лечебных трав по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Средство для лечения никотиновой зависимости.

Показания. Никотиновая зависимость.

Режим дозирования. Курильщик закуривает сигарету анти-таб, когда испытывает сильное желание закурить. За 1 курс в среднем используется 10 коробок сигарет.

Побочное действие. Головная боль, сухость во рту.

Противопоказания. Заболевания сердечно-сосудистой системы, беременность.

Особые указания. Во время применения препарата нельзя употреблять табачные изделия.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

#### АНТУРАН 100 (ANTURAN 100)

Международное наименование — *sulphinpyrason*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — сульфипиразон. Таблетки 0.1 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Усиливает выведение почками мочевой кислоты при условии сохранения фильтрационной и секреторной функции почек. После нескольких недель непрерывного применения вызывает выраженное уменьшение интенсивности и частоты приступов подагры, уменьшение болей в суставах и увеличение их подвижности. Через несколько недель или месяцев отмечается исчезновение тофусов и периартикулярных отложений мочевой кислоты; предотвращается образование новых отложений.

Показания. Подагра; гиперурикемия вследствие приема салиуретиков.

Режим дозирования. Средняя суточная доза 300-400 мг; кратность 2-4 раза в сутки. Первую дозу следует принимать как можно раньше утром, а последнюю — как можно позже вече-

ром. Максимальная суточная доза 600 мг. При длительной терапии оптимальной считается такая доза, которая поддерживает уровень мочевой кислоты в сыворотке крови ниже 6 мг/100 мл.

Побочное действие. Желудочно-кишечные расстройства (встречаются редко). Очень редко — желудочно-кишечные кровотечения, кожная сыпь, анемия, лейкопения, тромбоцитопения, агранулоцитоз. Ущажение приступов подагры в начале лечения.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, нарушения функции печени и почек, повышенная чувствительность к сульфипиразону и другим производным пиразона.

Особые указания. С особой осторожностью следует подбирать дозы больным, имеющим указания в анамнезе на язву желудка и двенадцатиперстной кишки, почечно-каменную болезнь, нарушения функции почек. В начале лечения больной должен получать достаточное количество жидкости, а при необходимости следует предпринять меры с целью повышения pH мочи. При аллергических реакциях, уменьшении числа тромбоцитов и/или лейкоцитов в крови препарат следует отменить. При беременности назначать препарат не рекомендуется, хотя нет четких данных о каких-либо вредных воздействиях сульфипиразона на эмбрион и плод.

Производитель. CIBA-GEIGY, Швейцария.

#### АПИЗАРТРОН (APISARTHRON)

Состав и форма выпуска. Мазь 20 и 40 г в тубах. 100 г мази содержит пчелиного яда 300 ЕД, метилсалицилата 10 г, ализотиоцианата 1 г.

Фармакологическое действие. Пчелиный яд, входящий в состав препарата, содержит ряд высокоактивных компонентов, среди которых: гистамин, пептиды мелиттин и апафин, ферменты гиалуронидаза и фосфолипаза А. Мелиттин обладает токсическим, местнораздражающим, прямым гемолитическим эффектами, а также кураеподобным действием на скелетную и гладкую мускулатуру и мышцу сердца. Апафин влияет на функцию ЦНС. Фосфолипаза А и гиалуронидаза обладают прямым фармакологическим влиянием на проницаемость клеточных мембран.

Показания. Подострые и хронические полиартриты, периартриты, миалгии, невралгии, хронические невриты, нарушения периферического кровообращения. Профилактика и лечение спортивных травм.

Режим дозирования. 3-5 см мази наносят на поврежденную поверхность и распределяют в виде слоя толщиной 1 мм. После втирания мази через 2-5 мин появляется покраснение и чувство тепла. Рекомендуется наносить мазь 2 раза в день.

Побочное действие. Возможны кожные аллергические реакции в месте нанесения препарата.

Противопоказания. Заболевания почек, печени и поджелудочной желез, сахарный диабет, новообразования, туберкулез, тяжелые инфекционные заболевания, сепсис, заболевания системы кровообращения в фазе декомпенсации, психические заболевания, халексия, беременность, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Следует беречь глаза и слизистые оболочки от попадания препарата.

Производитель. ESPARMA, Германия.

#### АПИЛАРНИЛПРОП (APILARNILPROP)

Состав и форма выпуска. Натуральный комбинированный препарат. Активные вещества — апиларил (биофиллизованный экстракт личинок трутня) и прополис. Драже по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. В препарате сочетаются биогенно-стимулирующее действие апиларина с противобактериальным, антимикотическим, противоотечным,

трофическим, заживляющим, местным анестезирующим, гепатотропным действием прополиса.

**Показания.** Общая физическая слабость, астения; нарушение обмена веществ; период реконвалесценции, послеоперационный период; остеопороз; задержка полового созревания, сексуальная астения; умственная усталость, преждевременное старение. Местные воздействия: заболевания полости рта, включая хронические краевые парадонтозы; острые и хронические ларинго-трахео-бронхиты. Дисфункция печени различного генеза (вирусного, алкогольного, при сопутствующих заболеваниях поджелудочной железы, двенадцатиперстной кишки).

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 3-8 драже в день после еды. Детям назначают в суточной дозе 1-3 драже (в зависимости от возраста и показаний).

**Побочное действие.** Аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Производитель.** SICOMED, Румыния.

#### АПО-АМИТРИПТИЛИН (APO-AMITRIPTYLIN)

Международное наименование — *amitriptylin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амитриптилин.

Таблетки 0.01, 0.025, 0.05 и 0.075 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. АМИТРИПТИЛИН)

#### АПО-АСА (APO-ASA)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0.325 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА)

#### АПО-АТЕНОЛ (APO-ATENOL)

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - атенолола гидрохлорид. Таблетки 0.05 и 0.1 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. АТЕНОЛОЛ)

#### АПО-ГИДРО (APO-HYDRO)

Международное наименование — *hydrochlorothiazid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гидрохлортиазид. Таблетки 0.025, 0.05 и 0.1 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. ГИДРОХЛОРТИАЗИД)

#### АПО-ДИАЗЕПАМ (APO-DIAZEPAM)

Международное наименование — *diazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диазепам. Таблетки 0.0025 и 0.01 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. ДИАЗЕПАМ)

#### АПО-ДИКЛО (APO-DICLO)

Международное наименование — *diclofenac sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Таблетки 0.025 и 0.05 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

#### АПО-ДИЛТИАЗ (APO-DILTIAZ)

Международное наименование — *diltiazem*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дилтиазем гидрохлорид. Таблетки 0.03 и 0.06 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. ДИЛТИАЗЕМ)

#### АПО-ДИПИРИДАМОЛ (APO-DIPYRIDAMOL)

Международное наименование — *dipyridamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дипиридамола.

Таблетки 0.025 и 0.075 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. ДИПИРИДАМОЛ)

#### АПО-ИБУПРОФЕН (APO-IBUPROFEN)

Международное наименование — *ibuprofen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ибупрофен.

Таблетки 0.2, 0.3, 0.4, 0.6 и 0.8 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. ИБУПРОФЕН)

#### АПОКАНДА (APOCANDA)

Международное наименование — *clotrimazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - клотримазол. Раствор 1% по 20 и 50 мл. Спрей 1% 30 мл в баллончике. Крем 1% 0.02г. Таблетки вагинальные 0.1 г по 6 шт. и 0.2 г по 3 шт.

в упаковке.

Производитель. APOEPHRA, Германия.

(см. КЛОТРИМАЗОЛ)

#### АПО-КАПТО (APO-CAPTO)

Международное наименование — *captopril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - каптоприл.

Таблетки 0.025, 0.05 и 0.1 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. КАПТОПРИЛ)

#### АПО-ЛОРАЗЕПАМ (APO-LORAZEPAM)

Международное наименование — *lorazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лоразепам.

Таблетки 0.5, 1.0 и 2.0 мг.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. ЛОРАЗЕПАМ)

#### АПО-НАПРОКСЕН (APO-NAPROXEN)

Международное наименование — *naproxen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - напроксен.

Таблетки 0.125, 0.25, 0.375 и 0.5 г.

Производитель. APOTEX, Канада.

(см. НАПРОКСЕН)

#### АПОНЕВРОН (APONEURON)

Международное наименование — *amfetaminil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амфетаминил. Драже 0.01 г по 25 и 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Апоневрон обладает центральным стимулирующим действием с повышением психоэмоциональной активности вплоть до развития легкой эйфории. Эффект после приема препарата развивается уже через 6-8 часов. При клиническом испытании апоневрона лекарственной зависимости выявлено не было.

**Показания.** Важная терапия реактивных депрессий, навязчивых состояний, неврастении и невроза ожидания, а также психогенно обусловленной импотенции. Соматические заболевания, сопровождающиеся слабостью, быстрой утомляемостью, нарушением внимания и снижением работоспособности. Апоневрон применяется также для уменьшения побочных эффектов при лечении антигистаминными, противозастойными, снотворными препаратами и транквилизаторами.

**Режим дозирования.** Назначают по 1-2 драже утром и по 1 драже в обед. При необходимости дневная доза может быть доведена до 6-8 драже.

**Побочное действие.** При применении в средних дозах побочное действие не выявлено.

**Противопоказания.** Психомоторное возбуждение, гиперти-

реоз, тиреотоксикоз, тяжелые формы сердечной недостаточности и артериальной гипертензии.

Особые указания. Во время лечения апоневроном следует воздержаться от приема алкоголя.

Производитель. АРОСЕРНА, Германия.

#### АПО-ПИРОКСИКАМ (АРО-PIROXICAM)

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пироксикам. Капсулы 0.01 и 0.02 г.

Производитель. АРОТЕХ, Канада.

(см. ПИРОКСИКАМ)

#### АПО-ТИМОЛ (АРО-TIMOL)

Международное наименование — *timolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тимолола малеат. Таблетки 0.005, 0.01 и 0.02 г по 100, 500 и 1000 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Неселективный бета-адреноблокатор. Обладает антиангинальным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Уменьшает автоматизм синусового узла, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость, снижает сократимость миокарда, снижает потребность миокарда в кислороде.

Показания. Артериальная гипертензия; профилактика приступов стенокардии; вторичная профилактика после перенесенного инфаркта миокарда; профилактика приступов мигрени.

Режим дозирования. При артериальной гипертензии назначают по 10 мг 2 раза в сутки в случае монотерапии апо-тимололом и по 5 мг 2 раза в сутки в случае присоединения апо-тимолола к предшествующему гипотензивному лечению. Если через 1-2 недели лечения отмечается недостаточная выраженность гипотензивного эффекта дозу увеличивают на 10 мг каждые 2 недели. Максимальная суточная доза — 60 мг. При стенокардии назначают в начальной дозе по 5 мг 2-3 раза в сутки. При необходимости каждые 3 дня дозу можно увеличивать на 5-10 мг. Максимальная суточная доза 45 мг. Для вторичной профилактики апо-тимолол назначают через 7-28 дней после острого инфаркта миокарда в начальной дозе по 5 мг 2 раза в сутки; через 2 дня дозу повышают до 10 мг 2 раза в сутки. Для профилактики приступов мигрени рекомендуют дозу по 10 мг 2 раза в сутки; максимальная доза — 30 мг/сут. Если после 6-8 недель лечения не отмечено удовлетворительного эффекта, препарат следует отменить.

Побочное действие. Сердечная недостаточность, брадикардия, АВ блокада, одышка, бронхоспазм, похолодание конечностей, парестезии, мышечная слабость, артериальная гипотония. Редко — головная боль, бессонница, кошмарные сновидения, астения, снижение способности к быстрым психическим и двигательным реакциям, возбуждение, депрессия, парестезии и похолодание конечностей, тошнота, рвота, диарея, кожные аллергические реакции, обострение псориаза, сухость кожных покровов.

Противопоказания. АВ блокада II и III степени, синоаурикулярная блокада, брадикардия (ЧСС менее 55 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, артериальная гипотония, хроническая сердечная недостаточность IIБ-III стадии, острая сердечная недостаточность, вазомоторный ринит, болезнь Рейно и другие облитерирующие заболевания сосудов, метаболический ацидоз, лактация. Безопасность и эффективность применения апо-тимолола у беременных женщин и детей не изучена.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции печени, почек, сахарным диабетом (особенно избыточного типа).

Производитель. АРОТЕХ, Канада.

#### АПО-ТИМОП (АРО-TIMOP)

Международное наименование — *timolol maleat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тимолол малеат. Глазные капли 0.25% и 0.5% по 5 и 10 мл во флаконах.

Производитель. АРОТЕХ, Канада.

(см. ТИМОЛОЛ МАЛЕАТ)

#### АПО-ФУРОСЕМИД (АРО-FUROSEMID)

Международное наименование — *furosemid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фуросемид. Таблетки 0.02, 0.04 и 0.08 г.

Производитель. АРОТЕХ, Канада.

(см. ФУРОСЕМИД)

#### АПО-ЦЕФАЛЕКС (АРО-CERNALEX)

Международное наименование — *cefalexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефалексин. Таблетки 0.25 и 0.5 г.

Производитель. АРОТЕХ, Канада.

(см. ЦЕФАЛЕКСИН)

#### АПРАНАКС (APRANAX)

Международное наименование — *naproxen natrium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — напроксен натрия соль. Таблетки 0.275 г голубого цвета по 10 и 30 шт. в упаковке. Таблетки 0.55 г оранжевого цвета по 16 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее действие. Подавляет провоспалительные факторы. Вызывает ослабление или исчезновение болевого синдрома, в том числе, и болей в суставах. Начало анальгетического действия — через 15-30 мин после назначения препарата внутрь. Противовоспалительный эффект наступает к концу первой недели лечения.

Показания. Суставной синдром при ревматоидном артрите, обострении подагры; боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата; болевой синдром после операции, при аднексите, перичерной дисменорее; головная и зубная боль. Режим дозирования. В острой стадии заболевания назначают по 550 мг 2 раза в сутки. Максимальная суточная доза 1375 мг. Для поддерживающей терапии назначают в средней суточной дозе 550-825 мг в 2 приема (утром и на ночь). При остром приступе подагры первая доза препарата составляет 825 мг; затем назначают по 275 мг каждые 8 часов. При дисменорее назначают в первой дозе 550 мг; затем назначают по 275 мг каждые 6-8 ч в течение 3-4 дней. Таблетки следует принимать целиком, запивая жидкостью; можно принимать препарат во время еды.

Побочное действие. Наиболее часто наблюдаются расстройства со стороны ЖКТ (тошнота, рвота, ощущение дискомфорта в эпигастрии). Возможны — кожная сыпь, крапивница, отек Квинке; головная боль, сонливость, замедление скорости реакций. В редких случаях — возникновение эрозивно-язвенных поражений, кровотечения и перфорации ЖКТ; эозинофильная пневмония; тромбоцитопения, гранулоцитопения, апластическая анемия, гемолитическая анемия; нарушения слуха, нарушение функции почек или печени.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспириновая" астма, нарушения кровообращения, выраженные нарушения функции печени и/или почек, повышенная чувствительность к напроксену. Препарат не назначают при беременности, лактации, детям до 16 лет (по причине отсутствия достаточного опыта по применению).

Особые указания. При одновременном назначении апранакса с оральными антикоагулянтами или гепарином возможно усиление действия этих препаратов. При необходимости определения 17-кетостероидов апранакс следует отменить за 48 ч до исследования.

Производитель. *SYNTEX*, Швейцария.

## АПРОТИНИН (APROTININ)

Международное наименование — *aprotinin*.

Состав и форма выпуска. Полипептид, получаемый из легких крупного рогатого скота. Сухое вещество в ампулах + растворитель в ампулах.

Фармакологическое действие. Препарат представляет собой изолированный из легких телят поливалентный ингибитор протеиназы. Он инактивирует важнейшие протеиназы (плазмин, кининогены, трипсин, химотрипсин) плазмы, кровяных клеток и тканей, которые играют важную роль в патологических процессах. Препарат оказывает ингибирующее действие на каталитическое взаимодействие отдельных факторов фибринолиза и процессов свертывания крови. Активность аprotинина выражают в единицах ингибитора кининогена.

Показания. Локальный гиперфибринолиз: послеоперационные и постпартальные кровотечения, а также гиперменорея; генерализованный первичный гиперфибринолиз после массивного притока активаторов фибриногена в кровоток (в послеоперационный период, при кардионе проста, эмболии околоплодных вод); генерализованный вторичный фибринолиз в акушерстве; в качестве вспомогательной терапии в начальной фазе коагулопатии, после применения гепарина и замещения факторов свертывания до наступления эффекта; массивные кровотечения во время тромболитической терапии; острый панкреатит, некроз поджелудочной железы; ангионевротический отек; обширные и глубокие повреждения тканей, дегенеративные ревматические поражения суставов.

Режим дозирования. Острый фибринолиз: от 1 миллиона до нескольких миллионов ед. вводимым внутривенным введением. Последующая дозировка устанавливается в соответствии с результатами лабораторных анализов. При остром панкреатите назначают от 500000 до нескольких миллионов ед. в виде нескольких в/в струйных введений. В процессе лечения дозы препарата уменьшают. Ревматологический: 200000 ед. в виде внутривенных инъекций, возобновляемых по необходимости. Побочное действие. Очень редко аллергические реакции. Эмбриотоксическое действие. При быстром введении возможны недомогание, тошнота.

Противопоказания. Аллергия к аprotинину, ДВС синдром, за исключением случаев выраженного реакционного фибринолиза; первый и третий триместры беременности.

Особые указания. При фибринолизе и остром простом фибринолизе применять аprotинин можно только после элиминации всех проявлений ДВС синдрома и при протекторном действии гепарина. Перед началом терапии желательно проведение кожной пробы на индивидуальную чувствительность пациента к препарату.

Производители. Антаганон (Antaganon) *BEHRING*, Германия; Гордокс (Gordox) *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика; Инипрол (Iniprol) *SANOFI*, Франция; Контрикал (Kontikal) *AWD*, Германия; Трасилол (Trasilot) *BAYER*, Германия.

## АПУЛЕИН (APULEIN)

Международное наименование — *budesonid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - будесонид. 1 г препарата содержит 0.00375 г активного вещества. Мазь 15 г в тубе. Крем 15 г в тубе.

Фармакологическое действие. Глюкокортикостероид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное и противоэрозивное действие.

Показания. Различные формы дерматоза, псориаза, экземы; красный плоский лишай.

Режим дозирования. На пораженные участки кожи 1-2 раза в день наносят тонкий слой мази или крема.

Побочное действие. Стероидные угри, жжение, зуд, раздражение, сухость и атрофия кожи, стрии, гипертрихоз, вторичное инфицирование пораженного участка кожи, гипопигментация. При длительном применении и/или при нанесении на большие поверхности возможны системные побочные эффекты.

Противопоказания. Сенсибилизация к кортикостероидам, бактериальные, вирусные, грибковые кожные заболевания, туберкулез кожи, кожные проявления сифилиса, опухоль кожи, эритематозные угри, периоральный дерматит, беременность, лактация.

Особые указания. Рекомендуется предохранять слизистые поверхности от попадания на них апулеина. В случае применения препарата при обыкновенных или розовых угрях возможно обострение заболевания.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

## АРБИФЛЕКС (ARBIFLEX)

Международное наименование — *pentoxifyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пентоксифиллин. Таблетки 0.2 и 0.4 г.

Производитель. *TORRENT*, Индия.

(см. ПЕНТОКСИФИЛЛИН)

## АРГОСУЛЬФАН (ARGOSULFAN)

Состав и форма выпуска. 1 г крема содержит: *argentum sulfathiazolum* 0.02 г, *methylum hydroxybenzoicum* 0.00066 г, *propylum hydroxybenzoicum* 0.00033 г, *vehiculum* до 1.0 г. Крем по 40 г в тубе.

Фармакологическое действие. Аргосульфан - средство, содержащее в своем составе серебро. Препарат обладает антибактериальным действием в основном на грамотрицательные микроорганизмы при местном применении. Ион серебра тормозит рост и деление бактерий путем связывания с ДНК. Сульфатизол также препятствует размножению бактерий, частично всасываясь с поверхности раны. Препарат купирует боль и жжение в ране, предотвращает инфицирование, ускоряет заживление.

Показания. Ожоги всех степеней, лучевые ожоги, пролежни, трофические язвы голени.

Режим дозирования. На пораженную поверхность наносят тонкий слой препарата 2-3 мм, покрывают стерильной марлей. Препарат можно применять открытым способом или с помощью окклюзионной повязки. Препарат наносят на пораженную поверхность 1-2 раза в сутки.

Побочное действие. При применении препарата по показаниям в рекомендуемой дозировке побочного действия препарата не обнаружено.

Противопоказания. Сенсибилизация к сульфаниламидам, врожденный дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, беременность. Противопоказан также недоношенным детям, новорожденным.

Особые указания. При нанесении препарата на инфицированные раны может появиться экссудат. В таком случае перед следующим нанесением крема рану промывают 3% водным раствором борной кислоты или 1% раствором хлорескисидина. Производитель. *POLFA*, Польша.

## АРДУАН (ARDUAN)

Международное наименование — *pipecurionium bromid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лиофилизированный пипекурония бромид. Ампулы 4 мг по 25 шт. в упаковке с 25 ампулами растворителя.

Фармакологическое действие. Недеполяризующий миорелаксант. Обладает курареподобным эффектом. В обычных дозах не вызывает существенных изменений в деятельности



сердечно-сосудистой системы. В больших дозах препарат обладает слабой ганглиоблокирующей активностью.

**Показания.** Релаксация мышц при хирургических вмешательствах различного типа, в том числе, при операциях на сердце.

**Режим дозирования.** Непосредственно перед введением 4 мг сухого арулана разводят прилагаемым растворителем. Полученный раствор вводится только внутривенно. Для полной релаксации обычно достаточно 0.04-0.06 мг/кг массы тела. Для продолжения релаксации повторная доза препарата вводится из расчета 0.02-0.03 мг/кг.

**Побочное действие.** У некоторых пациентов может иметь место проходящая брадикардия.

**Противопоказания.** Миастения, ранние сроки беременности. Особые указания. Арулан может применяться только в условиях специализированного стационара при наличии соответствующей эндотрахеальной техники и аппаратуры для искусственной вентиляции легких. Для устранения миорелаксирующего эффекта используют 1-3 мг неостигмина после внутривенного введения 0.25-0.5 мг атропина.

**Производитель.** GEDEON RICTER, Венгерская республика.

## АРЕДИА (ARELIA)

Международное наименование — *памидронат*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - динатрийпамидронат. Раствор 5 мл (0.015 г) в ампулах. Стерильное лиофилизованное сухое вещество 0.015 и 0.03 г во флаконах. Фармакологическое действие. Сильнодействующий ингибитор остеокластной костной резорбции, уменьшает костные боли.

**Показания.** Вызываемое опухолями разрушение костей, сопровождающееся гиперкальциемией (или без нее). Метастатическое поражение костей.

**Режим дозирования.** Дозу подбирают индивидуально с учетом исходного уровня кальция в сыворотке крови. Обычно вводят 15-90 мг путем внутривенной медленной инфузии в 0.9% растворе натрия хлорида. Скорость введения не должна превышать 15-30 мг/2 часа, а концентрация - 15 мг/125 мл. Суммарную дозу вводят либо однократно, либо в виде нескольких инфузий в течение 2-4 последовательных дней. До и после лечения необходимо провести регидратацию физиологическим раствором. При отсутствии гиперкальциемии вводят 30 мг 1 раз в неделю в течение 4 последовательных недель, затем однократно каждые 2 недели. 30 мг препарата разбавляют в 250 мл раствора натрия хлорида, вводят в течение более 2 часов.

**Побочное действие.** Незначительная транзиторная гипертермия, лимфопения, бессимптомная проходящая гипокальциемия.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату или другим бифосфонатам, нарушение функции почек, беременность, лактация, детский возраст.

**Особые указания.** Препарат нельзя вводить в виде болюсной инъекции. Не комбинировать с другими бифосфонатами или препаратами, содержащими кальций, для внутривенного применения. Аредия и кальцитонин обладают синергическим действием. Из-за способности связываться с костной тканью препарат может мешать проведению скинтиграфических исследований костей.

**Производитель.** CIBA-GEIGY, Швейцария.

## АРЕЛИКС (ARELIX)

Международное наименование — *пиретанид*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пиретанид. Таблетки 0.006 г по 20, 50 и 100 шт.

**Фармакологическое действие.** Диуретик. Увеличивает экскрецию ионов натрия, хлора, калия. Оказывает гипотензивное действие, механизм которого связан с уменьшением

содержания ионов натрия в гладкомышечных клетках стенок артерий и артериол.

**Показания.** Отечный синдром различного генеза (при хронической сердечной недостаточности, циррозе печени, заболеваниях почек). Артериальная гипертония.

**Режим дозирования.** При отеочном синдроме назначают в начальной дозе 6 мг. При недостаточной выраженности диуретического эффекта дозу можно усилить. Для лечения артериальной гипертонии назначают в суточной дозе 6-12 мг; для длительного поддерживающего лечения назначают, как правило, в дозе 6 мг в сутки.

**Побочное действие.** После длительного применения высоких доз препарата возможны гипокальциемия, гипонатриемия, гипохлоремия, гиповолемия.

**Противопоказания.** Острая почечная недостаточность, хроническая почечная недостаточность (при олигурии и анурии), печеночная кома, выраженная гиповолемия, гипокальциемия, гипонатриемия, беременность (первый триместр), лактация.

**Особые указания.** При одновременном применении ариеликса и идиодистаина возможно уменьшение диуретического эффекта. У больных сахарным диабетом, получающих антидиабетические средства, может потребоваться увеличение дозы ариеликса. На фоне применения ариеликса возможно усиление действия мнорелаксантов.

**Производитель.** HOECHST, Германия.

## АРИФОН (ARIFON)

Международное наименование — *индапамид*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - индапамид генимират. Таблетки 2.5 мг по 30 шт. в упаковке.

**Производитель.** SERVIER, Франция; ZORKA PHARMA, Югославия (по лицензии Servier, Франция).

(см. ИНДАПАМИД)

## АРТЕПАРОН (ARTEPARON)

Международное наименование — *mucopolysaccharidopolysulfas*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - мукополисахаридный полиэфир серной кислоты. Раствор (1 мл - 0.05 г) в ампулах по 5 и 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Артепарон - лекарственное средство, применяемое для лечения артрозов. Артепарон ингибирует ферменты, вызывающие поражение хрящевой ткани, способствует восстановлению клеток хрящевой ткани и суставной сумки, способствует продукции внутрисуставной жидкости, улучшает трофику хрящевой ткани.

**Показания.** Артрозы коленного сустава и суставов пальцев, хондропатия коленной чашечки.

**Режим дозирования.** В виде внутримышечных инъекций артепарон назначают по 1 мл 2 раза в неделю в течение 7-8 недель. Препарат вводят медленно глубоко в ягодичную мышцу. По окончании курса лечения для закрепления достигнутого эффекта можно в дальнейшем проводить несколько инъекций с интервалом в неделю. При внутрисуставном введении используется доза 0.5-1 мл. Инъекции проводят 2 раза в неделю с промежутком 3-4 дня в течение 5 недель. При заболевании суставов пальцев в область сустава подожко вводят 0.5 мл препарата. При лечении нескольких суставов общая доза вводимого препарата не должна превышать 1 мл.

**Побочное действие.** Головная боль, повышение потоотделения, тахикардия, одышка, аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуда, кровоизлияние на кожные покровы и слизистые. В редких случаях применение препарата может вызвать анафилактический шок.

**Противопоказания.** Наличие в анамнезе указаний на непереносимость препаратов гепарина, геморрагический диатез, тяжелая артериальная гипертония, тяжелый сахарный диабет, эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, нарушение функции печени или почек, острый период инфаркта

миокарда, беременность, возраст до 15 лет, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** В начале лечения для определения переносимости препарата желательно ввести 0.3 мл препарата в виде пробной дозы.

Производитель. *LIUTPOLD PHARMA*, Германия.

#### АРФОНАД (ARFONAD)

Международное наименование — *trimetaphan camsilat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - триметопан камсилат. Сухое вещество 0.25 г в ампулах + растворитель в ампулах.

Фармакологическое действие. Ганглиоблокатор. Вызывает быстрое, значительное и кратковременное понижение АД. За счет расширения периферических артериальных сосудов арфонад уменьшает постнагрузку, снижает напряжение левого желудочка, снижает АД. За счет дилатации периферических вен уменьшается преднагрузка на сердце, что приводит к улучшению системной и внутрисердечной гемодинамики, снижению давления в малом круге кровообращения, регрессии симптомов при отеке легких.

Показания. Управляемая гипотония, гипертонический криз, острая левожелудочковая недостаточность (отек легких) на фоне гипертонического криза.

Режим дозирования. Для управляемой гипотонии вводят внутривенно капельно с начальной скоростью 3 мг/мин после адекватного наркоза и фиксации пациента в необходимом для операции положении. Для поддержания эффекта обычно бывает достаточно вводить препарат со скоростью 10-30 капель (0.5-1.5 мг) в минуту. При отеке легких или при гипертоническом кризе препарат вводят однократно в дозе 0.1-0.2 мг/кг массы тела.

Побочное действие. Возможны: тошнота, рвота, ощущение тепла. В редких случаях отмечены тахикардия, паралитическая кишечная непроходимость, атония мочевого пузыря. Противопоказания. Шок, ишемический инсульт, субаракноидальное кровоизлияние, анемия, гиповolemия, асфиксия, феохромоцитома, почечная недостаточность (острая и хроническая), печеночная недостаточность, глаукома, беременность.

**Особые указания.** Следует осторожно применять препарат у пациентов, получавших предшествующее лечение гипотензивными и мочегонными препаратами, а также у пациентов с отягощенным аллергологическим анамнезом.

Производитель. *ROCHE*, Швейцария.

#### АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА (ACIDUM ASCORBICUM)

Международное наименование — *acidum ascorbicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аскорбиновая кислота. Таблетки 0.5 г. Драже 0.5 г. "Шипучие" таблетки. Таблетки для разжевывания. Раствор в ампулах.

Фармакологическое действие. Аскорбиновая кислота участвует в регулировании окислительно-восстановительных процессов, углеводного обмена, свертываемости крови, регенерации тканей, в образовании стероидных гормонов, повышает сопротивляемость организма, уменьшает сосудистую проницаемость.

Показания. Профилактика и лечение С-витаминной недостаточности, обеспечение повышенной потребности организма в витамине С в период роста, беременности, лактации, при тяжелых нагрузках, переутомлении, в период реконвалесценции после длительно и тяжело протекающих заболеваний, а зимний период, при повышенном риске развития инфекционных заболеваний.

Режим дозирования. Принимают по 0.5-1.0 г 1-2 раза в день. Побочное действие. Аллергические реакции, гипервитаминоз.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Всасывание витамина С уменьшается при одновременном применении оральных контрацептивов, употреблении свежих фруктовых или овощных соков, щелочного питья. Препарат повышает всасывание пенициллина, железа, уменьшает действие гепарина, непрямым антикоагулянтов, увеличивает риск возникновения кристаллурии при лечении салицилатами.

Производитель. Аскорбиновая кислота (Ascorbic Acid) *NATCO*, Индия; Биовит Витамин С 500 (Biovit vitamin C 500) *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция; Витамин С (Vitamin C) *PIERRE FABRE*, Франция; Витамин С (Vitamin C) *SICOMED*, Румыния; Редоксон (Redoxon) *ROCHE*, Швейцария; Таксофит-витамин С (Taxofit-vitamin C) *KLOSTERFRAU*, Германия.

#### АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА (ACIDUM ASCORBICUM)

Международное наименование — *acidum ascorbicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аскорбиновая кислота. Таблетки 0.5 г по 50 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. *NATCO*, Индия.

(см. АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА)

#### АСЛАВИТАЛ (ASLAVITAL)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - прокаи гидрохлорид и активизирующий фактор. Ампулы 5 мл (1 ампула содержит 0.1 г прокаина гидрохлорида и один активизирующий фактор) по 6, 12 и 100 шт. в упаковке. Драже (1 драже содержит 0.1 г прокаина гидрохлорида, один активизирующий фактор и один антиаггегенный фактор) по 25 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Эйтрофический регенеративный фактор, обладающий клеточным биокаталитическим воздействием. Обладает антиаггегенными свойствами. Улучшает мозговое кровообращение и метаболические процессы в нервных клетках. Расширяет коронарные и периферические сосуды.

Показания. Профилактика и лечение старения, особенно церебрального и сердечно-сосудистого. Психическая и физическая астения, умственная усталость, нарушения памяти и способности концентрации внимания; состояния депрессии и повышенной эмоциональности; атеросклероз сосудов мозга, сердца, конечностей; профилактика тромбоэмболий.

Производитель. *SICOMED*, Румыния.

#### АСПАРАГИНАТ КАЛИЯ И МАГНИЯ (KALII ET MAGNII ASPARAGINAT)

Международное наименование — *kali et magnii asparaginat*

Состав и формы выпуска. Активные вещества - калия аспарагинат и магния аспарагинат. Драже (1 драже содержит 0.14 г и 0.158 г активных веществ соответственно) по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл - 0.04 г и 0.0452 г активных веществ соответственно) 10 мл в ампулах по 5 шт. в упаковке. 1 л раствора для инфузий содержит DL-аспарагиновой кислоты 15.16 г, калия гидроокиси - 3.9 г, MgO 1.116 г, сорбита 20 г, воды для инъекций - до 1000 мл, К - 58.4 ммоль, Mg - 27.7 ммоль. Раствор для инфузий 500 мл во флаконах. Раствор для инфузий 10 мл (К-0.1142 г (2.92 ммоль), Mg-0.0337 г (1.38 ммоль), DL-аспарагиновой кислоты 0.758 г) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Аспарагинат переносит ионы калия и магния и способствует их проникновению во внутриклеточное пространство. Поступая в клетки, аспарагинат включается в процессы метаболизма. Ион магния способствует проявлению терапевтического эффекта препарата.

Показания. Гипокалиемиа. В качестве вспомогательной терапии при стенокардии, инфаркте миокарда, сердечной недостаточности, нарушениях сердечного ритма, в том числе, вызванных передозировкой препаратов наперстянки.

Режим дозирования. Препарат перорально в лечебной дозе назначают по 2 драже 3 раза в сутки; профилактическая и

поддерживающая доза - по 1 драже 3 раза в сутки. При нарушениях сердечного ритма препарат вводят медленно внутривенно или в виде капельного вливания. Для а/в струйного медленного введения применяют раствор для инъекций: 1-2 ампулы раствора разводят в 50-100 мл физиологического раствора или в том же объеме 5-10% раствора глюкозы; кратность назначения - 1-2 раза в сутки. Раствор для инфузий вводят а/в капельно по 300 мл 1-2 раза в сутки со скоростью 20-30 капель в минуту. Можно применять раствор для инфузий в ампулах: 50 мл раствора (5 ампул) следует развести в 500 мл 10% раствора глюкозы.

Побочное действие. Тошнота, рвота, диарея, нарушение проводимости миокарда. В редких случаях при а/в введение возможна парадоксальная реакция в виде увеличения числа эритроцитов. При быстром внутривенном введении - гиперкалиемия и гипермагниемия.

Противопоказания. Острая и хроническая почечная недостаточность, гиперкалиемия, гипермагниемия, АВ блокада, тяжелая миастения. Инфузионный раствор не назначают пациентам с повышенной чувствительностью к сорбитолу. Особые указания. Вместе с аспарагинатом калия и магния в случае необходимости можно вводить строфантин или препараты наперстянки.

Производитель. Аспарагинат калия и магния Берлин-Хеми (K-Mg Asparaginat Berlin-Chemie) BERLIN-CHEMIE, Германия; Панангин (Panangin) GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### АСПАРАГИНАТ КАЛИЯ И МАГНИЯ БЕРЛИН-ХЕМИ (KALII ET MAGNII ASPARAGINATUM BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *kali et magnii asparaginat*. Состав и форма выпуска. Активные вещества - калия аспарагинат и магния аспарагинат. В 1 л инфузионного раствора содержится: DL-аспаргиновой кислоты 15.16 г, калия гидроксид 3.9 г, MgO 1.116 г, сорбита 20 г, воды для инъекций до 1000 мл, K 58.4 ммоль, Mg 27.7 ммоль. В 1 ампуле содержится: K - 0.1142 г (2.92 ммоль), Mg - 0.0337 г (1.38 ммоль), DL-аспаргиновой кислоты 0.758 г. Флаконы по 500 мл. Ампулы по 10 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. BERLIN-CHEMIE, Германия.  
(см. АСПАРАГИНАТ КАЛИЯ И МАГНИЯ)

#### АСПИЗОЛ (ASPIZOL)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. Порошок для инъекций 0.5 г во флаконах по 5 и 25 шт. в упаковке + вода для инъекций в ампулах. Фармакологическое действие. Анальгетическое, жаропонижающее и противовоспалительное. Ингибирует агрегацию тромбоцитов.

Показания. Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (после операций, невралгия, миалгия, артралгия, головная боль); ревматизм, ревматоидный артрит; тромбодисбет поверхностных вен.

Режим дозирования. При лихорадке и болевом синдроме назначают по 0.5-1.0 г внутримышечно или внутривенно. Максимальная суточная доза - 5 г. Для приготовления раствора для а/в введения содержимое 1 флакона с сухим веществом растворяют в 250 мл раствора натрия хлорида, глюкозы или сорбита.

Побочное действие. Возможны тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, головокружение, головная боль, шум в ушах, слабость. При длительном применении высоких доз - возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; тромбоцитопения.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в

фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие анамнестических указаний на крапивницу, ринит, вызванных приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; беременность, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. У детей и подростков аспизол применяют только при неэффективности других препаратов. С осторожностью назначают препарат больным подагрой, с заболеваниями печени; больным с анамнестическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспепсическими симптомами. Ацетилсалициловая кислота выделяется с грудным молоком, что повышает риск возникновения кровотечений у ребенка вследствие нарушения функции тромбоцитов. Препарат усиливает действие гепарина, пероральных антикоагулянтов и противоадиабетических средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом.

Производитель. BAYER, Германия.

#### АСПИРИН (ASPIRIN)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0.5 г по 30, 100, 1000 шт. в упаковке. Производитель. PIERRE FABRE, Франция.  
(см. АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА)

#### АСПИРИН (ASPIRIN)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0.5 г по 100 шт. в упаковке. Производитель. J.R. SHARMA OVERSEAS и PROMED EXPORTS, Индия.  
(см. АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА)

#### АСПИРИН ДИСПЕРГИРУЕМЫЙ (ASPIRIN DISPERGUS)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. 1 таблетка содержит ацетилсалициловой кислоты 0.35 г, кальция карбоната 0.105 г, лимонной кислоты безводной 0.035 г. Таблетки по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает противовоспалительным, анальгетическим, жаропонижающим, а также антиагрегантным действием. Обезболивающий и жаропонижающий эффекты наступают быстро по причине быстрого всасывания препарата.

Показания. Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артралгия, головная боль); профилактика тромбозов и эмболий, профилактика инфаркта миокарда.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 1-3 таблетки до 4-х раз в сутки. Максимальная суточная доза составляет 11 таблеток. Детям в возрасте от 1 года до 12 лет назначают по 0.25-0.5 таблетки 3-4 раза в сутки. Перед применением препарат следует растворить в стакане воды.

Побочное действие. При длительном применении возможны головокружение, головная боль, шум в ушах, слабость, тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея. В отдельных случаях, при длительном применении высоких доз возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; тромбоцитопения.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие анамнестических указаний на крапивницу, ринит, вызванных приемом

ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; беременность (первый и последний триместр), ранний детский возраст (до 1 года), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат детям в возрасте до 14 лет, больным подагрой, с заболеваниями печени; больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспепсическими симптомами. Ацетилсалициловая кислота выделяется с грудным молоком, что повышает риск возникновения кровотечений у ребенка вследствие нарушения функции тромбоцитов. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, пероральных антикоагулянтов и противодиабетических средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом.

Производитель. *NATCO*, Индия.

#### АСПИРИН P (ASPIRIN S)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. 1 таблетка содержит ацетилсалициловой кислоты 0,35 г, кальция карбоната 0,105 г, лимонной кислоты безводной 0,035 г. Таблетки по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Обладает противовоспалительным, анальгетическим, жаропонижающим, а также антиагрегантным действием. Обезболивающий и жаропонижающий эффекты наступают быстро по причине быстрого всасывания препарата.

**Показания.** Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артралгия, головная боль); профилактика тромбозов и эмболий, профилактика инфаркта миокарда.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 1-3 таблетки до 4-х раз в сутки. Максимальная суточная доза составляет 11 таблеток. Детям в возрасте от 1 года до 12 лет назначают по 1/4-1/2 таблетки 3-4 раза в сутки. Перед применением препарат следует растворить в стакане воды.

**Побочное действие.** При длительном применении возможны головокружение, головная боль, шум в ушах, слабость, тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея. В отдельных случаях, при длительном применении высоких доз возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие анамnestических указаний на крапивницу, ринит, вызванных приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; беременность (первый и последний триместр), ранний детский возраст (до 1 года), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат детям в возрасте до 14 лет, больным подагрой, с заболеваниями печени; больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспепсическими симптомами, кормящим матерям. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, пероральных антикоагулянтов и противодиабетических средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом.

Производитель. *J.R. SHARMA OVERSEAS*, Индия.

#### АСПИРИН 100 (ASPIRIN 100)

**Международное наименование** — *acidum acetylsalicylicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0,1 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Обладает жаропонижающим, противовоспалительным и болеутоляющим эффектами. Уменьшает агрегацию тромбоцитов, предотвращает образование тромбов.

**Показания.** Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артралгия, головная боль). Учитывая величину дозы активного вещества в 1 таблетке, препарат применяют в основном в педиатрической практике.

**Режим дозирования.** Детям до 2 лет дозировка подбирается индивидуально врачом. Разовая доза для детей в возрасте от 2 до 3 лет - 1 таблетка; от 4 до 6 лет - 2 таблетки; от 7 до 9 лет - 3 таблетки. Кратность назначения - 1-3 раза в сутки. Продолжительность лечения - 1-2 недели.

**Побочное действие.** При длительном применении возможны головокружение, головная боль, шум в ушах, слабость, тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея. В отдельных случаях, при длительном применении высоких доз возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции почек; транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз в сыворотке крови; очень редко - тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие анамnestических указаний на крапивницу, ринит, вызванных приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат при дефиците глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, нарушении функции почек и/или печени, больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспепсическими симптомами. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, непрямым антикоагулянтов, пероральных противодиабетических средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом. Препарат снижает эффективность спиронолактона, фуросемида, препаратов, выводящих мочевую кислоту.

Производитель. *BOEYER*, Германия.

#### АСПИРИН C (ASPIRIN C)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. 1 "шипучая" таблетка содержит ацетилсалициловой кислоты 0,4 г и аскорбиновой кислоты 0,24 г. Таблетки по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат. Ацетилсалициловая кислота обладает жаропонижающим, противовоспалительным и болеутоляющим эффектами, а также антиагрегантным действием.

**Показания.** Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артралгия, головная боль).

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 1-2 таблетки до 3-х раз в сутки. Максимальная суточная доза составляет 10 таблеток. Детям в возрасте от 1 года до 12 лет назначают по 0,25-0,5 таблетки 3-4 раза в сутки. Перед применением препарат следует растворить в стакане воды.

**Побочное действие.** При длительном применении возможны



головкружение, головная боль, шум в ушах, слабость, тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея. В отдельных случаях, при длительном применении высоких доз возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие в анамнезе указаний на крапивницу, ринит, вызванных приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; беременность (первый и последний триместр), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат детям в возрасте до 14 лет, больным подагрой, заболеваниями печени; больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспептическими симптомами, кормящим матерям. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, пероральных антикоагулянтов и противодиабетических средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом.

Производитель. **BAYER**, Германия.

#### АСПРО-С ФОРТЕ (ASPRO-C FORTE)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. Гранулят для приготовления раствора (1 пакетик содержит ацетилсалициловой кислоты 0,5 г, кислоты аскорбиновой 0,3 г, сахарозы 1,7 г, сахарина натрия 0,01 г) в пакетиках по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает противовоспалительное, анальгетическое, жаропонижающее действие.

**Показания.** Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артралгия, головная боль).

**Режим дозирования.** Для взрослых и детей старше 14 лет разовая доза составляет 1 пакетик; суточная - 5 пакетиков. Для детей от 6 до 14 лет разовая доза - 1 пакетик; суточная доза - 2 пакетика. Непосредственно перед применением гранулят растворяют в стакане воды.

**Побочное действие.** Возможны: тошнота, анорексия, боли в эпигастрии. При длительном применении - головкружение, головная боль, шум в ушах, слабость, диарея. При длительном применении высоких доз возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие в анамнезе указаний на крапивницу, ринит, вызванных приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек и печени; беременность (первый и последний триместр), детский возраст (до 6 лет), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным подагрой; больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспептическими симптомами, кормящим матерям. Следует избегать одновременного применения аспро-С форте и препаратов железа. При назначении препарата пациентам с сахарным диабетом следует учитывать содержание сахара в пакетике. Не следует назначать препарат одновре-

менно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом.

Производитель. **NICHOLAS**, Австрия.

#### АСС-МЕРКЛЕ (ASS-MERCKLE)

**Международное наименование** — *acidum acetylsalicylicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0,1, 0,3 и 0,5 г.

Производитель. **LUDWIG MERCKLE**, Австрия.

(см. АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА)

#### АСС+С-МЕРКЛЕ (ASS+C-MERCKLE)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. 1 "шипучая" таблетка содержит ацетилсалициловой кислоты 0,4 г и аскорбиновой кислоты 0,24 г. Таблетки по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат. Ацетилсалициловая кислота обладает жаропонижающим, противовоспалительным и болеутоляющим эффектами, а также антиагрегантным действием.

**Показания.** Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артралгия, головная боль).

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 1-2 таблетки до 3-х раз в сутки. Максимальная суточная доза составляет 10 таблеток. Детям в возрасте от 1 года до 12 лет назначают по 0,25-0,5 таблетки 3-4 раза в сутки. Перед применением препарат следует растворить в стакане воды.

**Побочное действие.** При длительном применении возможны головкружение, головная боль, шум в ушах, слабость, тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея. В отдельных случаях при длительном применении высоких доз возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие в анамнезе указаний на крапивницу, ринит, вызванных приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; беременность (первый и последний триместр), ранний детский возраст (до 1 года), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат детям в возрасте до 14 лет, больным подагрой, с заболеваниями печени; больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспептическими симптомами, кормящим матерям. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, пероральных антикоагулянтов и противодиабетических средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом.

Производитель. **LUDWIG MERCKLE**, Австрия.

#### АСС 100-МЕРКЛЕ (ASS 100-MERCKLE)

**Международное наименование** — *acidum acetylsalicylicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0,1 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Обладает жаропонижающим, противовоспалительным и болеутоляющим эффектами. Уменьшает агрегацию тромбоцитов, предотвращает образование тромбов.

**Показания.** Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артралгия, голо-

аная боль). Учитывая величину дозы активного вещества в 1 таблетке, препарат применяют в основном в педиатрической практике.

**Режим дозирования.** Детям до 2 лет дозировка подбирается индивидуально врачом. Разовая доза для детей в возрасте от 2 до 3 лет - 1 таблетка; от 4 до 6 лет - 2 таблетки; от 7 до 9 лет - 3 таблетки. Кратность назначения - 1-3 раза в сутки. Продолжительность лечения - 1-2 недели.

**Побочное действие.** При длительном применении возможны головокружение, головная боль, шум в ушах, слабость, тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея. В отдельных случаях при длительном применении высоких доз - возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции почек; транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз в сыворотке крови; очень редко - тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие анamnестических указаний на крапивницу, ринит, вызванных приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; витаминизация К; выраженные нарушения функции почек; повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат при дефиците глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, нарушении функции почек и/или печени, больным с анamnестическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспептическими симптомами. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, непрямых антикоагулянтов, пероральных гипогликемических средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом. Препарат снижает эффективность спиронолактона, фуросемида, препаратов, выводящих мочевую кислоту.

**Производитель.** LUDWIG MERCKLE, Австрия.

## АСТАФЕН (ASTAFEN)

Международное наименование — *ketotifen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кетотифена фумарат. 1 таблетка и 5 мл сиропа содержат 1.38 мг кетотифена фумарата.

**Производитель.** TORRENT, Индия.  
(см. КЕТОТИФЕН)

## АСТЕМИЗОЛ (ASTEMIZOL)

Международное наименование — *astemizol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - астемизол. Таблетки 0.01 г. Суспензия.

**Фармакологическое действие.** Астемизол - сильнодействующий блокатор H<sub>1</sub>-гистаминовых рецепторов длительного действия без центрального седативного и антихолинергического эффектов. Благодаря его длительному действию прием препарата 1 раз в день достаточен для подавления симптомов аллергических реакций в течение 24 часов. Максимальная концентрация при пероральном применении достигается через 2 часа. Препарат практически не проникает через гематоэнцефалический барьер.

**Показания.** Профилактика и лечение сезонного острого и хронического аллергического ринита, аллергического конъюнктивита, крапивницы, отека Квинке и других аллергических состояний.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 10 мг 1 раз в сутки. Детям в возрасте от 6 до 12 лет назначают по 5 мг 1 раз в сутки. Детям младше 6 лет назначают суспензию препарата из расчета 2 мг на 10 кг массы тела 1 раз

в сутки. Для дозировки препарата детям до 6 лет используют специальную пипетку, прилагаемую к препарату.

**Побочное действие.** Редко наблюдается повышенная чувствительность к препарату, проявляющаяся как сосудистый отек, бронхоспазм, сыпь, зуд, анафилактические реакции. Возможны также судороги, парестезии, миалгии, артралгии, расстройства настроения, бессонница, ночные кошмары, повышение активности печеночных трансаминаз в сыворотке крови. При большом передозировке (более 30 мг в сутки) наблюдалась остановка дыхания и желудочковые аритмии.

**Противопоказания.** Беременность, лактация, детский возраст до 2 лет, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Препарат должен храниться вне досягаемости для детей. При передозировке надо промыть желудок с последующим наблюдением за пациентом и мониторингом ритмом ЭКГ из-за опасности возникновения аритмии. Предполагается, что гемодиализ не увеличивает клиренс астемизола.

**Производители.** Астемисан (Astemisan) ZDRAVLE, Югославия; Гисталонг (Histalong) Dr.REDDY'S LABORATORIES, Индия; Гисталонг Джуниор (Histalong Junior) Dr.REDDY'S LABORATORIES, Индия; Гисманал (Hismanal) JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия; Гисманал (Hismanal) ECZACIBASI, Турция (по лицензиям Janssen Pharmaceutica, Бельгия); Гисманал (Hismanal) LUPIN, Индия (по лицензиям Janssen Pharmaceutica, Бельгия); Гисманал (Hismanal) SLOVAKOPHARMA, Словакия (по лицензиям Janssen Pharmaceutica, Бельгия); Гистазол (Histazol) KRKA, Словения; Слемиз (Slemiz) CADILA, Индия.

## АСТЕМИСАН (ASTEMISAN)

Международное наименование — *astemizol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - астемизол. Таблетки 0.01 г по 20 шт. в упаковке.

**Производитель.** ZDRAVLE, Югославия.  
(см. АСТЕМИЗОЛ)

## АСТМОПЕНТ (ASTMOPENT)

Международное наименование — *orciprenaline*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - орципреналин сульфат. Таблетки 0.02 г по 20 и 500 шт. в упаковке. Ампулы 0.0005 и 0.005 г по 5, 10 и 100 шт. в упаковке. Дозированный ингалятор (1 доза - 0.00075 г) 20 мл (400 доз).

**Производитель.** POLFA, Польша.

(см. ОРЦИПРЕНАЛИН)

## АТТ-ФРЕЗЕНИУС (ATG-FRESENIUS)

**Состав и форма выпуска.** 1 мл раствора содержит иммуноглобулина кролика 20 мг, хлорида натрия 9 мг, дигидрофосфата натрия 0.22 мг, гидрофосфата динатрия 0.57 мг. Раствор 5 и 10 мл в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Иммуная сыворотка для внутривенной инфузии, в качестве активного ингредиента содержит иммуноглобулин кролика. Препарат обладает выраженным иммуносупрессивным действием.

**Показания.** Профилактика и терапия кризов отторжения трансплантатов.

**Режим дозирования.** В профилактических целях назначают в дозе 0.1-0.25 мл/кг массы тела в сутки. Профилактику проводят в течение 21 суток, начиная со дня трансплантации. При терапии отторжения трансплантата назначают в дозе 0.15-0.25 мл/кг в сутки. Терапия продолжается 14 суток, начиная со дня криза отторжения. Препарат вводят внутривенно в 250-300 мл физиологического раствора хлорида натрия под постоянным врачебным контролем в течение минимум 4 часов.

**Побочное действие.** Возможны анафилактические реакции в виде резкого снижения АД, чувства напряженности в грудной клетке, повышения температуры, крапивницы. Возможно уменьшение количества лимфоцитов, тромбоцитопения, агранулоцитоз, сывороточная болезнь.

Противопоказания. Аллергия на белок кролика, бактериальные и вирусные инфекции, микозы, тромбоцитопения, склонность к кровотечениям, беременность.

Производитель. *FRESENIUS*, Германия.

#### АТЕНОБЕНЕ (ATENOBENE)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - атенолол. Таблетки, покрытые оболочкой, 0,05 и 0,1 г.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.  
(см. АТЕНОЛОЛ)

#### АТЕНОЛОЛ (ATENOLOL)

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - атенолол. Таблетки 0,025, 0,05 и 0,1 г.

Фармакологическое действие. Кардиоселективный бета-адреноблокатор. Обладает антиагглюляционным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Уменьшает автоматизм синусового узла, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость, снижает сократимость миокарда, снижает потребность миокарда в кислороде. Снижает возбудимость миокарда. Оказывает гипотензивный эффект, который стабилизируется к концу 2-й недели курсового назначения препарата. При применении в средних терапевтических дозах оказывает менее выраженное влияние на гладкую мускулатуру бронхов и периферических артерий, чем неселективные бета-адреноблокаторы.

Показания. Артериальная гипертензия; профилактика приступов стенокардии; синусовая тахикардия; профилактика наджелудочковых тахикардий. Гиперкинетический кардинальный синдром функционального генеза.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. При артериальной гипертензии назначают в начальной дозе по 50 мг 1 раз в сутки. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу постепенно увеличивают до 200 мг в сутки в 1 или 2 приема. При стенокардии, нарушениях сердечного ритма назначают в начальной дозе по 50 мг 1 раз в сутки; при недостаточной выраженности эффекта дозу увеличивают до 100-150 мг/сут. Максимальная суточная доза - 200 мг. При гиперкинетическом кардинальном синдроме функционального генеза назначают по 25 мг 1 раз в сутки. При нарушении выделительной функции почек необходима коррекция режима дозирования при значениях клиренса креатинина (КК) ниже 35 мл/мин. При КК 15-30 мл/мин назначают по 100 мг атенолола через день; при КК менее 15 мл/мин назначают по 100 мг 1 раз в 4 дня. Препарат рекомендуется принимать перед едой, не разжевывая и запивая небольшим количеством жидкости.

Побочное действие. В начале терапии возможны усталость, головкружение, депрессия, легкая головная боль, усиленное потоотделение, нарушения сна, тошнота, запоры, диарея, покраснение кожи, зуд, ощущение холода и парестезии в конечностях, снижение реакционной способности пациента. В отдельных случаях могут возникнуть брадикардия, гипотония, нарушения АВ проводимости, появление симптомов сердечной недостаточности, уменьшение секреции слезной жидкости, конъюнктивит, сухость во рту, снижение потенции, гипогликемические состояния у больных с сахарным диабетом. У предрасположенных пациентов возможно появление симптомов бронхиальной обструкции.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени, синовурикулярная блокада, брадикардия (ЧСС менее 50 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, артериальная гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, метаболический ацидоз, бронхиальная астма.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом (особенно при его лабильном течении), болезнью Рейно и различными облитерирующими

заболеваниями периферических артерий, феохромоцитомой (в этом случае необходимо предварительное лечение альфа-адреноблокаторами), выраженными нарушениями выделительной функции почек, а также беременными и кормящими женщинами. Больные, пользующиеся контактными линзами, должны учитывать, что на фоне лечения атенололом возможно уменьшение продукции слезной жидкости. При одновременном применении атенолола и инсулина, оральных сахароснижающих препаратов, антигипертензивных препаратов их действие усиливается. При одновременном применении атенолола и резерпина, альфа-метилдофа, клонидина, гуанфацина, верапамила возможно появление выраженной брадикардии. При одновременном лечении клонидином его прием может быть прекращен только через несколько дней после прекращения приема атенолола. Прекращение продолжительного курса лечения должно происходить постепенно под наблюдением врача. За несколько дней перед проведением наркоза хлороформом или эфиром необходимо прекратить прием препарата. Если больной принял препарат перед операцией, ему следует подобрать наркотическое средство с минимальным отрицательным инотропным действием.

Производитель. Апо-Атенол (Apo-Atenol) *APOTEX*, Канада; Атенолол (Atenolol) *LUPIN*, Индия; Атенобене (Atenobene) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия; Атенолол (Atenolol) *SCHIAPPARELLI SEARLE*, США; Атакридил (Atakardil) *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия; Бетакард (Betacard) *TORRENT*, Индия; Дигнобета (Dignobeta) *LUITPOLD PHARMA*, Германия; Катенол (Catenol) *CADILA*, Индия; Прнорм (Prnorm) *JCN GALENIKA*, Югославия; Тенолол (Tenolol) *IPCA*, Индия; Тенормин (Tenormin) *ICI*, Великобритания; Тенормин (Tenormin) *LACHEMA*, Чехия; Фалитонсин (Fallitonsin) *SALUTAS FAHLBERG-LIST*, Германия.

#### АТЕНОЛОЛ (ATENOLOL)

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - атенолол. Таблетки 0,025 г, 0,05 г, 0,1 г по 30 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. *LUPIN*, Индия.  
(см. АТЕНОЛОЛ)

#### АТЕНОЛОЛ (ATENOLOL)

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - атенолол. Таблетки 0,05 г, 0,1 г по 50 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. *SCHIAPPARELLI SEARLE*, США.  
(см. АТЕНОЛОЛ)

#### АТИВАН (ATIVAN)

Международное наименование - *lorazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лоразепам. Таблетки 1 мг и 2,5 мг по 25 шт. в упаковке.

Производитель. *WYETH GROUP*, Германия.  
(см. ЛОРАЗЕПАМ)

#### АТИЛЕН (ATILEN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - холинсалицилат. Сироп (1 мерная ложка /5 мл / - 0,3 г) 100 мл (6,0 г) во флаконах.

Фармакологическое действие. Препарат обладает жаропонижающим, противовоспалительным и обезболивающим действием.

Показания. Повышение температуры при катаральных воспалительных верхних дыхательных путей, катаральном отите, не требующих специфического лечения антибиотиками. Повышение температуры при заболеваниях, которые подвергают лечению антибиотиками и химиотерапевтическими средствами (за исключением сульфаниламидов). Пиретические реакции после прививок.



Режим дозирования. Детям до 3 лет назначают по 1 мл/кг массы тела в сутки в 3-4 приема с интервалом 6-8 часов. Детям в возрасте 3-6 лет назначают по 1 мерной ложке (5 мл) сиропа 3-4 раза в день. Детям в возрасте 6-10 лет - по 1-1,5 мерной ложки 3-4 раза в день. Применяют неразбавленный препарат или разводят водой в соотношении 1:1.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату и к ацетилсалициловой кислоте, геморрагические диатезы.

Особые указания. Препарат предназначен для лечения детей в возрасте от 6 недель до 10 лет. Нельзя комбинировать атилен с сульфаниламидами, непрямыми антикоагулянтами, пероральными противодиабетическими средствами, метотрексатом. Мерную ложку перед употреблением препарата следует промыть горячей водой.

Производитель. VALEN, Чехия.

## АТКАРДИЛ (ATKARDIL)

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - атиенол. Таблетки 0,05 г, 0,1 г по 14 шт. в упаковке.

Производитель. SUN PHARMACEUTICAL, Индия.  
(см. АТЕНОЛОЛ)

## АТРОВЕНТ (ATROVENT)

Международное наименование — *ipratropium bromid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ипратропиума бромид. Дозированный аэрозоль (1 доза - 0,02 мг) 15 мл (300 доз аэрозоля). Раствор для ингаляции (1 мл - 0,25 мг активного вещества) 20 мл во флаконе. Капсулы для ингаляции 0,2 мг по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает бронхолитическое действие за счет уменьшения холинэргических влияний на бронхальную мускулатуру. Эффективно предупреждает сужение бронхов, возникающее в результате вдыхания сигаретного дыма, холодного воздуха, действия различных бронхоконстрикторных веществ, а также устраняет спазм бронхов, связанный с влиянием блуждающих нервов. При ингаляционном применении практически не оказывает резорбтивного действия.

Показания. Лечение и профилактика хронических обструктивных заболеваний дыхательных путей: хронический обструктивный бронхит (с эмфиземой или без нее), бронхитальная астма легкой и средней степени тяжести, особенно с сопутствующими заболеваниями сердечно-сосудистой системы, бронхоспазмы при хирургических операциях. В качестве дополнительного средства при лечении бета-адреномиметическими средствами. Для подготовки дыхательных путей перед введением в аэрозолях антибиотиков, муколитических средств, кортикостероидов, хромогликата натрия.

Режим дозирования. Доза зависит от возраста больного, показаний, используемой лекарственной формы. Дозированный аэрозоль: взрослым и детям старше 3 лет - для профилактики дыхательной недостаточности при хроническом обструктивном бронхите и астме - по 1-2 дозы несколько раз в день (в среднем 3 раза), для лечения - можно проводить дополнительные ингаляции по 2-3 дозы аэрозоля. Раствор для ингаляции: взрослым и детям школьного возраста - 3-5 раз в день. При использовании электрического распылителя или респиратора - 4-8 капель в распыляющее устройство; при использовании ручного распылителя - 20-30 вдохов неразбавленного раствора. Капсулы для ингаляции: взрослым и детям школьного возраста - 3 раза в день ингаляция содержимого 1 капсулы.

Побочное действие. Сухость во рту, при попадании в глаза - нарушения аккомодации, замедление мукоцилиарного клиренса.

Особые указания. В первые 3 месяца беременности препарат

применяют только по строгим показаниям. Действие препарата усиливает бета-адреномиметики и производные ксантина. Производитель. BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; ZDRAVLE, Югославия.

## АУРАНОФИН (AURANOFIN)

Международное наименование — *auranofin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ауранофин. Таблетки 0,003 г или 0,10 по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Ауранофин - оральный препарат золота, оказывает противовоспалительное и десенсибилизирующее действие. Предполагаемый механизм действия заключается в торможении выхода и активности лизосомальных ферментов. Препарат замедляет, а иногда и останавливает прогрессирование ревматоидного артрита.

Показания. Прогрессирующие или острые ревматоидные артриты, профилактика клинически выраженных форм ревматоидного артрита при выявлении ранних рентгенологических изменений суставов.

Режим дозирования. Взрослым ауранофин назначают по 6 мг в сутки (в 1 или 2 приема). Доза препарата у детей составляет 0,15 мг/кг массы тела в сутки. Максимальная суточная доза для детей 6 мг. При неэффективности приема препарата в течение 4 месяцев у взрослых доза может быть увеличена до 9 мг в день, у детей - до 0,2 мг/кг в сутки.

Побочное действие. Диарея, боль в желудке, сыпь, зуд, стоматит, конъюнктивит, анемия, лейкоцитопения, протеинурия, аллергические реакции в виде кожной сыпи, нарушения функции печени и почек. Редко - тромбоцитопения.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к тяжелым металлам, прогрессирующие заболевания почек, активная стадия гепатита, нарушения кровообращения, беременность, лактация.

Особые указания. Ауранофин не назначают одновременно с пенициллинами, левамизолом, хлороквном. Можно комбинировать с нестероидными противовоспалительными средствами. Во время терапии необходимо регулярно контролировать картину периферической крови и функцию почек. При протеинурии более 1 г/сутки терапию ауранофином следует прекратить.

Производитель. Ауранофин (Auranop) KRKA, Словения (в содружестве с Smith Kline & French, США); Гольдар (Goldar) CADILA, Индия.

## АУРОБИН (AUROBIN)

Состав и форма выпуска. 1 г мази содержит преднизолона хапроната 0,002 г, лидокаина гидрохлорида 0,02 г, пантенола 0,02 г, триклозана 0,001 г. Мазь 20 г в тубе.

Фармакологическое действие. При местном применении оказывает противовоспалительное, противоллергическое, антиэкссудативное, антибактериальное и противогрибковое действие. Ускоряет заживление ран, обладает местноанестезирующим эффектом.

Показания. Зуд заднепроходного отверстия, экзема и дерматит перинальной области, геморроидальные узлы, свищ заднепроходного отверстия, аналопалит.

Режим дозирования. Тонкий слой мази наносят на пораженную поверхность 2-4 раза в сутки. При внутренних геморроидальных узлах небольшое количество мази вводят в прямую кишку 2-4 раза в сутки. При уменьшении выраженности симптомов мазь применяют реже (1-2 раза в сутки).

Побочное действие. Редко - атрофия кожи, стрии, гипертрихоз. При длительном применении и/или нанесении на большую поверхность кожи возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов. В случае передозировки может наблюдаться умеренная брадикардия.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата, первый триместр беременности,

туберкулез кожи, кожные проявления сифилиса, ветряная оспа, кожные реакции после вакцинации.

Особые указания. В случае длительного нанесения мази на обширную поверхность необходимо учитывать возможность всасывания действующих веществ.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### АУРОПАН (AUROPAN)

Международное наименование — *aurapofin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ауранофин. Таблетки 0.003 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. KRKA, Словения (в сотрудничестве с Smith Kline & French, США).  
(см. АУРАНОФИН)

#### АУРОРИКС (AUORIKS)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — моклобемид. Таблетки 0.1 и 0.15 г по 30 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антидепрессант из группы ингибиторов моноаминоксидазы. Улучшает настроение и повышает психомотивную активность, снимая усталость.

Показания. Депрессивные синдромы.

Режим дозирования. Начальная доза препарата составляет 0.3 г в сутки в 3 приема. При тяжелых депрессивных состояниях суточная доза может быть увеличена до 0.6 г/сутки. При получении клинического эффекта доза может быть уменьшена. При заболеваниях печени или приеме препаратов, являющихся индукторами микросомальных ферментов, дозу препарата следует снизить на 1/2 или 1/3 от средней терапевтической.

Побочное действие. Сухость во рту, тошнота, изжога, диарея либо запоры, тяжесть в желудке, головокружение, беспокойство, бессонница, ощущение страха.

Противопоказания. Ажитированные состояния, беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Ауорикс может усиливать сосудосуживающий эффект тиранина, содержащегося в пищевых продуктах, что требует исключения их из рациона. Препарат может вызывать обострение у больных шизофренией, а также тиреотоксикозом или феохромоцитомой. При одновременном применении ауорикса и препаратов, изменяющих активность микросомальных ферментов печени, требуется коррекция дозы ауорикса.

Производитель. ROCHE, Швейцария.

#### АЦЕЗАЛ (ACESAL)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0.5 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. BYK GULDEN, Германия.  
(см. АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА)

#### АЦЕНОЗИН (ACENOSIN)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит дигидроэргокристин 0.5 мг, резерпина 0.1 мг, клопамид 5 мг. Драже по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат пролонгированного действия. Содержит три активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Дигидроэргокристин, блокируя альфа-адренорецепторы артериальных сосудов, оказывает вазодилатирующее действие, способствует тем самым снижению общего периферического сосудистого сопротивления. Резерпин — симпатолитик, урежает ЧСС, обладает также центральными седативными действиями. Клопамид — диуретик средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды.

Показания. Артериальная гипертония мягкая и умеренная. Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе 1 драже в сутки (утром). При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу увеличивают до 2 драже в сутки (в 2 приема). При стабилизации эффекта можно перейти на поддерживающую дозу — по 1 драже ежедневно или через день.

Побочное действие. Возможны: тошнота, рвота, гипокалиемия, гипонатриемия, задержка жидкости, аллергические реакции. В отдельных случаях возможны гиперурикемия, гипергликемия, ортостатическая гипотония, мышечная слабость, депрессия. При длительном применении высоких доз возможны парестезии, импотенция, гинекомастия, нарушения мочеиспускания и зрения.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и почек, депрессия, гипокалиемия, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, язвенный колит, тяжелые формы стенокардии и аритмий, недавно перенесенный инфаркт миокарда, феохромоцитомы, заболевания крови, паркинсонизм, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом, подагрой, бронхообструктивным синдромом, а также лицам, профессия которых требует повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций. При лечении препаратом необходимо контролировать уровень калия в крови. При длительном применении аценозина рекомендуется диета с повышенным содержанием калия или дополнительное назначение препаратов калия. В ходе лечения следует контролировать психическое состояние больных (возможно развитие депрессии). Аценозин ослабляет эффективность пероральных гипогликемических препаратов, трициклических антидепрессантов, антикоагулянтов. При одновременном назначении препаратов лития может потребоваться снижение их дозы. Гипотензивное действие аценозина усиливается при одновременном приеме барбитуратов или алкоголя. Одновременно назначаемые глюкокортикостероиды и слабительные средства повышают риск развития гипокалиемии. Не рекомендуются одновременное с аценозином назначение ингибиторов МАО, леводопы и ацетазоламида.

Производитель. HEMOFARM, Югославия.

#### АЦЕТАМИНОФЕН (ACETAMINOPHEN)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — парацетамол. Таблетки 0.325 г, 0.5 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. WATSON LABORATORIES, США.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ)

#### АЦЕТЕН (ACETEN)

Международное наименование — *captopril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — каптоприл. Таблетки 0.025 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. WOCKHARDT, Индия.  
(см. КАПТОПРИЛ)

#### АЦЕТИЛИН (ACETILIN)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0.5 г.

Производитель. BRISTOL-MYERS SQUIBB, США.  
(см. АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА)

#### АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА (ACIDUM ACETYLSALICYLICUM)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0.3, 0.325, 0.5 г.

Фармакологическое действие. Обладает противовоспалитель-

тельным, жаропонижающим и болеутоляющим действием, что связано со способностью препарата ингибировать синтез простагландинов. Уменьшает агрегацию тромбоцитов за счет подавления синтеза тромбоксана А<sub>2</sub> в тромбоцитах. При применении в суточных дозах 6 и более препарат может ингибировать синтез протромбина в печени и увеличивать протромбиновое время. Препараты айбол и ацетилал рН-8 обладают меньшим раздражающим действием на слизистую оболочку желудка (айбол - благодаря добавке буферной субстанции; ацетилал рН-8 - за счет наличия оболочки, растворяющейся в щелочной среде двенадцатиперстной кишки).

**Показания.** Ревматизм, ревматоидный артрит, инфекционно-аллергический миокардит; лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; астма в синдроме слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, мигрень, головная боль); профилактика тромбозов и эмболий; профилактика инфаркта миокарда.

**Режим дозирования.** При артралгическом ревматизме назначают в суточной дозе 5-8 г для взрослых и 100-125 мг/кг массы тела для детей; кратность назначения 4-5 раз в сутки. После 1-2 недель лечения детям уменьшают дозу до 60-70 мг/кг в сутки. Лечение взрослых продолжают в той же дозе; продолжительность курса лечения зависит от динамики клинических и лабораторных показателей и составляет 10-15 мг/кг; кратность назначения - 5 раз в сутки. Продолжительность лечения не должна превышать 2 недель. Для профилактики тромбозов и эмболий препарат назначают по 0.5 г 2-3 раза в сутки (или по 0.65 г 2 раза в сутки). Для улучшения реологических свойств крови назначают по 0.15-0.25 г в сутки в течение нескольких месяцев.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея. В редких случаях - возникновение эрозивно-язвенных поражений, кровотечения в ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; изменения картины периферической крови (тромбоцитопения). При длительном применении возможны головокружение, головная боль, обратные нарушения зрения, шум в ушах, рвота, нарушение реологических свойств и свертывания крови.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие в анамнезе указаний на крапивницу, ринит, вызванные приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипотромбинемия; ангионевроз К; выраженные нарушения функции почек; беременность (первый и последний триместр); повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Назначение препарата детям в возрасте до 2 лет проводится только по жизненным показаниям под строгим врачебным контролем. Ацетилсалициловая кислота выделяется с грудным молоком, что повышает риск возникновения кровотечений у ребенка вследствие нарушения функции тромбоцитов. С осторожностью назначают препарат пациентам с заболеваниями печени; подagra; больным с эрозивно-язвенными поражениями и кровотечениями из ЖКТ в анамнезе, больным с диспепсическими симптомами. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, пероральных антикоагулянтов и противодиабетических средств. Не следует назначать одновременно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами.

**Производители.** Айбол (Anbol) ICNGALENIKA, Югославия; Апо-Ас (Apo-As) APOTEX, Канада; Аспирин (Aspirin) J.R. SHARMA OVERSEAS, Индия; Аспирин (Aspirin) PIERRE FABRE, Франция; Асс-Меркле (Ass-Merckle)

LUDWIG MERCKLE, Австрия; Ацесал (Acesal) BYK GULDEN, Германия; Ацетилин (Acetilin) BRISTOL-MYERS SQUIBB, США; Ацетисал рН-8 (Acetisal pH-8) JCN GALENIKA, Югославия; Мидол (Midol) HEMOFARM, Югославия; Новандол (Novandol) ZDRAVLE, Югославия.

## АЦЕТИЛЦИСТЕИН (ACETYLCYSTEIN)

Международное наименование — *acetylcystein*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилцистеин. Таблетки 0.1 г. "Шипучие" таблетки 0.1, 0.3 и 0.6 г. Капсулы 0.2 и 0.4 г. Водорастворимый гранулят. Раствор для ингаляций (2 мл - 0.4 г) в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Муколитическое средство. Разжижает мокроту, увеличивает ее объем, облегчает выделение, способствует отхаркиванию. Действие препарата связано со способностью его сульфидгидрильных групп разрывать дисульфидные связи кислых мукополисахаридов мокроты, что приводит к деполаризации мукопротеидов и уменьшению вязкости слизи. Препарат сохраняет активность при наличии гнойной мокроты. Не влияет на защитные силы организма.

**Показания.** Терапия всех заболеваний органов дыхания и состояний, сопровождающихся образованием вязкой и слизисто-гнойной мокроты: острый и хронический бронхит, трахеит вследствие бактериальной и/или вирусной инфекции, пневмония, бронхоэктатическая болезнь, бронхиальная астма, муковисцидоз, ателектаз вследствие закупорки бронхов слизистой пробкой. Удаление вязкого секрета из дыхательных путей при посттравматических и послеоперационных состояниях, облегчение секреции при синусите.

**Режим дозирования.** Доза препарата подбирается индивидуально в зависимости от возраста и специфики заболевания (острое или хроническое, муковисцидоз и т.д.). Детям от 2 до 6 лет назначают по 200 мг 2 раза в день или по 100 мг 3 раза в день в виде водорастворимого гранулята. Детям младше 2 лет назначают по 100 мг 2 раза в день. Детям от 6 до 14 лет назначают по 200 мг 2 раза в день, а при муковисцидозе - по 200 мг 3 раза в день в виде водорастворимого гранулята, шипучей таблетки или в капсулах. Взрослым назначают по 200 мг 2-3 раза в день в виде гранулята, таблеток или капсул. Для аэрозольной терапии в ультразвуковых приборах распыляют 20 мл 10% раствора препарата, а приборах с распылительным клапаном - 6 мл 10% раствора. Продолжительность ингаляции составляет 15-20 минут; кратность - 2-4 раза в день. При лечении острых состояний средняя продолжительность терапии 5-10 дней. При длительной терапии хронических состояний курс лечения может составлять 6 месяцев. В случае сильного секреторного действия секрет отсасывают, а частоту ингаляций и суточную дозу препарата уменьшают.

**Побочное действие.** Редко - тошнота, рвота, ощущение переполнения желудка, носовые кровотечения, крапивница, шум в ушах. Крайне редко - изжога, диспепсия. При аэрозольной терапии: рефлекторный кашель, местное раздражение дыхательных путей; редко - стоматит.

**Противопоказания.** Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в стадии обострения, кровохаранье, легочное кровотечение, беременность, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат пациентам с бронхиальной астмой, заболеваниями печени, почек, надпочечников. При назначении препарата пациентам, страдающим сахарным диабетом, необходимо помнить, что в грануляте содержится сахара. У новорожденных препарат применяют только по жизненным показаниям в дозе 10 мг/кг массы тела под строгим контролем врача. При работе с препаратом необходимо пользоваться стеклянной посудой, избегать контакта с металлами, резной, кислородом, легко окисляющимися веществами. Такие препараты как пенициллины, це-

фалоспорин и тетрациклины следует принимать не ранее, чем через 2 часа после ацетилцистеина.

Производители. Ацетилцистеин Берлин-Хеми (Acetylcystein Berlin-Chemie); Ацетилцистеин Ораль Берлин-Хеми (Acetylcystein Oral Berlin-Chemie) **BERLIN-CHEMIE**, Германия; АЦЦ (ACC) **HEXAL PHARMA**, Германия.

## АЦЕТИЛЦИСТЕИН БЕРЛИН-ХЕМИ (ACETYLCYSTEIN BERLIN-CHEMIE)

### АЦЕТИЛЦИСТЕИН ОРАЛЬ БЕРЛИН-ХЕМИ (ACETYLCYSTEIN ORAL BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *acetylcystein*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилцистеин. Таблетки 0.1 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для ингаляций 2.0 мл (0.4 г) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. **BERLIN-CHEMIE**, Германия.  
(см. АЦЕТИЛЦИСТЕИН)

## АЦЕТИСАЛ pH-8 (ACETISAL pH-8)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. Кислотоустойчивые таблетки 0.5 г по 20 и 500 шт. в упаковке.

Производитель. **JCN GALENIKA**, Югославия.  
(см. АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА)

## АЦИКЛОВИР (ACICLOVIR)

Международное наименование — *aciclovir*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - ацикловир. Таблетки 0.2, 0.4, 0.8 г. Суспензия (5 мл - 0.2 и 0.4 г) во флаконах. Сухое вещество для инъекций 0.25 г в ампулах.

Фармакологическое действие. Обладает противовирусной активностью в отношении вируса простого герпеса типа 1 и 2, вируса опоясывающего лишая, вируса Эпштейна-Барра и цитомегаловируса. Белок тимидин-киназа инфицированных вирусом клеток активно преобразует ацикловир через ряд последовательных реакций в трифосфат ацикловира, который замедляет репликацию вирусной ДНК, тем самым подавляет размножение вирусом.

Показания. Инфекции, вызванные вирусом простого герпеса. Профилактика инфекций, вызванных вирусом простого герпеса, у больных со сниженным иммунитетом. Опоясывающий герпес, ветряная оспа.

Режим дозирования. При инфекциях, вызванных вирусом простого герпеса, назначают взрослым и детям старше 2 лет внутр. по 0.2 г 5 раз в сутки в течение в среднем 5 дней. Детям младше 2 лет назначают половину дозы взрослым. В профилактических целях назначают по 0.2 г 4 раза или по 0.4 г 2 раза в сутки длительно, с периодическими перерывами в 6-12 месяцев. При инфекциях, вызванных вирусами ветряной оспы и опоясывающего герпеса, взрослым назначают по 0.8 г 5 раз в сутки в течение 7 дней; детям назначают в зависимости от возраста в следующих суточных дозах: старше 6 лет - 0.8 г; 2-6 лет - 0.4 г; младше 6 лет - 0.2 г; кратность назначения 4 раза в сутки. Больным с почечной недостаточностью рекомендуют следующие дозы для приема внутр.: при клиренсе креатинина (КК) менее 10 мл/мин - по 0.2 г каждые 12 часов для лечения простого герпеса и по 0.8 г каждые 12 часов - для лечения ветряной оспы и опоясывающего герпеса; при КК 10-25 мл/мин назначают по 0.8 г каждые 8 часов. При тяжелом течении инфекций лечение можно начинать с внутривенного капельного введения ацикловира (продолжительность инфузии не менее 1 ч). Взрослым для лечения инфекций, вызванных вирусами простого герпеса (кроме герпетического энцефалита), опоясывающего герпеса и ветряной оспы, назначают из расчета 5 мг на 1 кг массы тела каждые 8 часов. Больным с герпетическим энцефалитом, а также больным со сниженным иммунитетом назначают ацикловир в дозе 10 мг/кг каждые 8 часов. При почечной недостаточности необо-

дима коррекция режима дозирования: при КК 25-50 мл/мин указанные выше дозы вводят каждые 12 часов; при КК 10-25 мл/мин - каждые 24 часа; при КК 10 мл/мин указанная доза должна быть уменьшена в 2 раза, кратность введения - 1 раз в сутки. Дозы ацикловира для детей в возрасте от 3 месяцев до 12 лет рассчитываются на основании величин площади поверхности тела. Детям с инфекциями, вызванными вирусом простого герпеса (кроме энцефалита), и нормальным иммунитетом назначают ацикловир в дозе 0.25 г/м<sup>2</sup> каждые 8 часов. Детям с герпетическим энцефалитом и сниженным иммунитетом назначают по 0.5 г/м<sup>2</sup> каждые 8 часов (при условии нормальной выделительной функции почек).

Побочное действие. Тошнота, рвота, диарея, кишечная колика, кожная сыпь, головная боль, утомляемость, лихорадка; редко - алоpecia, проходящее повышение концентрации в крови билирубина, печеночных ферментов, мочевины, креатинина, понижение гематологических показателей. При внутривенном введении возможны обратимые неврологические нарушения (спутанность сознания, галлюцинации, возбуждение, тремор, судороги, психоз, кома); при попадании препарата под кожу - местное воспаление.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к ацикловиру. Внутривенное введение противопоказано детям в возрасте до 3 месяцев.

Особые указания. Кормящим матерям препарат назначают только по жизненным показаниям. С осторожностью следует назначать препарат больным пожилого возраста; необходимо проводить адекватную гидратацию этих больных.

Производители. Зовиракс (Zovirax) **WELLCOME**, Великобритания; Виролекс (Virolex) **KRKA**, Словения (в сотрудничестве с **Wellcome**, Великобритания); Цикловир (Cyclovir) **CADILA**, Индия.

## АЦИКЛОВИР (ACICLOVIR) глазная мазь

Международное наименование — *aciclovir*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацикловир. Глазная мазь 3% в тубах.

Фармакологическое действие. Обладает противовирусной активностью в отношении вируса простого герпеса типа 1 и 2, вируса опоясывающего лишая, вируса Эпштейна-Барра и цитомегаловируса. Белок тимидин-киназа инфицированных вирусом клеток активно преобразует ацикловир через ряд последовательных реакций в трифосфат ацикловира, который замедляет репликацию вирусной ДНК, тем самым подавляет размножение вирусом.

Показания. Кератиты и другие поражения глаз, вызванные вирусом простого герпеса.

Режим дозирования. Глазную мазь назначают 5 раз в день; разовая доза - столбик мази длиной 10 мм; мазь помещают в нижний конъюнктивальный мешок. Лечение продолжают в течение минимум 3-х дней после исчезновения местных проявлений.

Побочное действие. Возможны - болезненное жжение в месте нанесения мази, патиная поверхностная кератопатия, блефарит, конъюнктивит.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к ацикловиру.

Производители. Зовиракс (Zovirax) **WELLCOME**, Великобритания; Виролекс (Virolex) **KRKA**, Словения (в сотрудничестве с **Wellcome**, Великобритания).

## АЦИКЛОВИР (ACICLOVIR) крем

Международное наименование — *aciclovir*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацикловир. Крем 5% 2 и 10 г в тубах.

Фармакологическое действие. Обладает противовирусной активностью в отношении вируса простого герпеса типа 1 и 2, вируса опоясывающего лишая, вируса Эпштейна-Барра и цитомегаловируса. Белок тимидин-киназа инфицированных



вирусом клеток активно преобразует ацикловир через ряд последовательных реакций в трифосфат ацикловира, который замедляет репликацию вирусной ДНК, тем самым подавляет размножение вируса.

**Показания.** Инфекции кожных покровов, вызванные вирусом простого герпеса. Опоясывающий герпес, ветряная оспа. Режим дозирования. Крем следует наносить 5 раз в день с интервалами 4 часа, исключая ночное время; средняя продолжительность лечения 5 дней; при отсутствии излечения курс может быть продлен до 10 дней.

**Побочное действие.** В месте нанесения крема возможно ощущение жжения, острая боль, шелушение, эритема, сухость кожи; при попадании на слизистые оболочки - воспаление. **Противопоказания.** Повышенная чувствительность к ацикловиру и пропиленгликолю.

**Особые указания.** Крем не следует наносить на слизистые оболочки полости рта, глаз, влагалища.

**Производители.** Зовиракс (Zovirax) **WELLCOME**, Великобритания; Виролекс (Virolex) **KRKA**, Словения (в сотрудничестве с **Wellcome**, Великобритания); Цикловир (Cyclovir) **CADILA**, Индия.

#### АЦИЛОК-Е (ACILOC-E)

Международное наименование — *ranitidine*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ранитидина гидрохлорид. Таблетки 0.15 и 0.3 г по 10 или 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** **CADILA**, Индия.  
(см. РАНИТИДИН)

#### АЦИЛПИРИН РАСТВОРИМЫЙ (ACYLPYRIN EFFERVESKENS)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. "Шипучие" таблетки 0.5 г по 15 шт. в упаковке. **Фармакологическое действие.** Обладает жаропонижающим, противовоспалительным и болеутоляющим эффектами.

**Показания.** Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артралгия, головная боль, зубная боль).

**Режим дозирования.** При лихорадке и/или болевом синдроме назначают в разовой дозе 1-2 таблетки. При необходимости препарат принимают повторно в той же дозе. Максимальная суточная доза 6 таблеток. При остром ревматизме назначают в суточной дозе 100 мг/кг массы тела в 5-6 приемов. Разовые дозы для детей зависят от возраста и составляют: детям до 6 мес - 50-100 мг; от 6 мес до 1 года - 100-150 мг; от 1 года до 6 лет - 150-250 мг; от 6 до 15 лет - 250-500 мг; кратность назначения 3-5 раз в сутки. Препарат принимают в конце приема пищи или сразу после еды. Непосредственно перед применением таблетку необходимо растворить в 1/2 стакана воды.

**Побочное действие.** При длительном применении возможны тошнота, рвота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея, головокружение, головная боль, шум в ушах, слабость. Редко - возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); синдром Лайелла, нарушение функции печени и почек; повышенная кровоточивость десен, тромбоцитопения, анемия, агранулоцитоз.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; наличие анамnestических указаний на крапивницу, ринит, вызванных приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; беременность (первый и последний триместры), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат де-

тям в возрасте до 14 лет, кормящим матерям, больным подагрой, пациентам с заболеваниями печени; с анамnestическими сведениями об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспептическими симптомами. Препарат усиливает действие непрямым антикоагулянтам, гепарина, метотрексата, барбитуратов, пероральных противодиабетических препаратов, сульфаниламидов, пенициллинов и тетрациклиновых антибиотиков; ulcerогенное действие глюкокортикостероидов. Действие ацилпирин могут повышать антациды, вещества, увеличивающие кислотность мочи, алкоголь.

**Производитель.** **SLOVAKOFARMA**, Словакия.

#### АЦИФЕИН (ACIFEIN)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит кислоты ацетилсалициловой 0.25 г, кофеина 0.2 г, парацетамола 0.2 г. Таблетки по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат с анальгетическим и жаропонижающим действием. Обладает также противовоспалительным действием.

**Показания.** Головная, мышечная, зубная боль, невралгия, боли в суставах (особенно ревматического происхождения), острые заболевания дыхательных путей простудного характера. **Режим дозирования.** Разовая доза препарата при болевом синдроме - 1-2 таблетки; максимальная суточная доза - 3-6 таблеток. Препарат следует принимать во время или после еды, растворив таблетку в небольшом количестве жидкости. При повышенной кислотности рекомендуется запивать препарат щелочной минеральной водой.

**Побочное действие.** Ulcerогенное действие, тошнота, рвота, ощущение тяжести в голове, головкружение, аллергические реакции, повышенная кровоточивость.

**Противопоказания.** Геморрагический диатез, хирургические вмешательства, сопровождающиеся обильным кровотечением, язвенная болезнь, подагра, бронхиальная астма, заболевания почек, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Во время применения препарата противопоказано употребление алкоголя. При беременности и лактации препарат можно применять лишь кратковременно.

**Производитель.** **SLOVAKOFARMA**, Словакия.

#### АЦЦ (ACC)

Международное наименование — *acetylcystein*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ацетилцистеин. Гранулят 3 г (0.1 г активного вещества) в пакетиках по 300 шт. в упаковке. Гранулят 30 г (0.2 г активного вещества) в пакетиках по 300 шт. в упаковке. АЦЦ "ЛОНГ": "шипучие" таблетки 0.6 г по 30 шт. в упаковке. Капсулы 0.2 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций 3.0 мл (0.3 г) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

**Производитель.** **HEXAL PHARMA**, Германия.  
(см. АЦЕТИЛЦИСТЕИН)

#### АЯТИН (AJATIN)

Международное наименование — *benzododecin bromat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - бензододецин бромат. Раствор (1 мл - 0.1 г) 50 и 1000 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Антисептическое и дезинфицирующее средство. К препарату чувствительны грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы. При длительном воздействии препарат неактивизирует споры вирусов.

**Показания.** Поверхностная дезинфекция кожи и предметов. **Режим дозирования.** Дезинфекция рук: 0.5%-1% раствор; дезинфекция резиновых предметов: 2% раствор; дезинфекция игрушек: 1% раствор в течение 60 минут; дезинфекция кожаных предметов, меха, мебели с кожаной обивкой: 2% раствор в течение 60 минут; медицинских градусников: 1%

раствор; изделий из пластмассы: 1% раствор в течение 30 минут.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

## Б

### БАЙПЕН (BAYPEN)

Международное наименование — *mezlocillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — мезлоциллина натриевая соль. Раствор 0,5, 1,0, 2,0, 4,0, 5,0 и 10,0 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Полусинтетический антибиотик из группы циклических ацилуредопенициллинов широкого спектра. Оказывает бактерицидное действие в отношении грамположительных и грамотрицательных аэробных и анаэробных микроорганизмов. Высоко активен в отношении синегнойной палочки, включая штаммы, резистентные к карбенициллину и аминогликозидам. Микроорганизмы, продуцирующие бета-лактамазы, не чувствительны к препарату.

Показания. Бактериальные инфекции: пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры, пиелонефрит, уретрит, цистит, эндофит, холангит, холецистит, колизитерит и другие кишечные инфекции, сепсис, перитонит, эндокардит, менингит, инфекции костей, кожи, мягких тканей, инфицированные ожоги и др., вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально с учетом локализации и тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. При инфекциях среднетяжелого течения суточная доза для взрослых и детей старше 14 лет составляет 80 мг/кг массы тела; при тяжелом течении инфекции суточная доза может быть увеличена до 150 мг/кг; кратность введения — 2-3 раза в сутки. Препарат вводят в/в струйно или капельно; возможно также в/м введение в виде 25% раствора.

Побочное действие. Аллергические реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит; редко — лихорадка, боли в суставах, эозинофилия; крайне редко — анафилактический шок), диарея, тошнота, рвота, транзиторное повышение уровня трансаминаз в плазме крови, преходящие вкусовые галлюцинации. В месте введения препарата возможен флебит.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к пенициллинам.

Особые указания. При лечении байпеном могут иметь место ложноположительные реакции при определении глюкозы в моче. Байпен можно комбинировать с потенциально нефротоксичными антибиотиками. При применении препарата у больных с бактериемией (сепсис) возможна реакция бактериолиза (реакция Яриша-Герксеймера). У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками.

Производитель. BAYER, Германия.

### БАЙПРЕСС (BAYPRESS)

Международное наименование — *nitrendipin*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0,02 г нитрендипина. 1 таблетка митте содержит 0,01 г нитрендипина. Таблетки по 20, 50 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. BAYER, Германия.  
(см. НИТРЕНДИПИН)

Особые указания. В случае раздражающего действия на кожные покровы необходимо использовать дезинфицирующее средство другого химического состава.

Производитель. SLOVAKOFARMA, Словакия.

### БАКАМПИЦИЛЛИН (BACAMPICILLIN)

Международное наименование *bacampicillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бакампициллин. Таблетки.

Фармакологическое действие. Антибиотик из группы полусинтетических пенициллинов для перорального применения. Бактериолитик. Имеет широкий спектр действия, включающий как грамположительные (стрептококки, пневмококки, стафилококки /не продуцирующие пенициллиназу/), так и грамотрицательные микроорганизмы (энтерококки, гонококки, кишечная и гемофильная палочки, а также *Branhamella catarrhalis*, *Proteus mirabilis*, *Shigella* species). Препарат кислотоустойчив.

Показания. Бактериальные инфекции: бронхит, пневмония, дизентерия, сальмонеллез, колизитерит, пиелонефрит, гнойные инфекции кожи и мягких тканей, гонорея и др., вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Взрослым назначают при среднетяжелых инфекциях по 0,4 г 2 раза в сутки; при тяжелом течении инфекции по 0,8 г 2 раза в сутки. При острой неосложненной гонорее назначают однократно в дозе 1,6 г. Детям назначают из расчета 12,5 мг/кг массы тела 2 раза в сутки. В тяжелых случаях дозу можно удвоить.

Побочное действие. Аллергические реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит; редко — лихорадка, боли в суставах, эозинофилия; крайне редко — анафилактический шок).

Противопоказания. Повышенная чувствительность к пенициллинам, нарушение функции печени.

Производители. Пенбак (Penbak) ECZACIBASI, Турция; Пенглоб (Penglobe) ASTRA, Швеция.

### БАКЛОФЕН (BACLOFEN)

Международное наименование — *baclofen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — баклофен. Таблетки 0,01 и 0,025 г.

Фармакологическое действие. Препарат обладает миорелаксирующим действием. Оказывает угнетающее влияние на мотонервно-мышечной проводимости и чувствительности нервов окончаний мышечных веретел. Тормозит спинно-мозговые автоматизмы, рефлексы внутренних органов, снижает ригидность мышц и мышечный тонус. Обладает также болеутоляющим действием.

Показания. Спастические состояния при рассеянном склерозе или других спинальных расстройствах, некоторые спастические состояния церебрального генеза.

Режим дозирования. Начинают лечение с приема препарата в дозе 5 мг 3 раза в день во время еды, затем дозу увеличивают каждые 3 дня на 5 мг 3 раза в день до оптимальной дозы 20-25 мг 3 раза в день. В виде исключения в условиях стационара на короткое время препарат может назначаться в суточной дозе 100 мг.

Побочное действие. Сонливость, тошнота, головокружение. При назначении препарата в дозе более 60 мг/сут. могут появиться гипотония, путанность мыслей.

Противопоказания. Эпилепсия, наличие судорог в анамнезе.

Особые указания. Осторожно применять при сопутствующих сосудистых нарушениях головного мозга, язвенной болезни, у пожилых больных, водителей транспорта.  
Производители. Баклофен (Baclofen) *LEIRAS*, Финляндия; Баклофен (Baclofen) *POLFA*, Польша; Лиоресал (Lioresal) *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

# БАКЛОФЕН (BACLOFEN)

Международное наименование — *baclofen*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — баклофен. Таблетки 0,01, 0,025 г по 50 шт. в упаковке.  
Производители. *LEIRAS*, Финляндия; *POLFA*, Польша. (см. БАКЛОФЕН)

# БАКТЕКОД (BASTEKOD)

Международное наименование — *co-trimoxazol*.  
Состав и форма выпуска. Активные вещества — сульфаметоксазол и триметоприм. Таблетки (1 таблетка содержит 0,4 г и 0,08 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке. Таблетки (1 таблетка содержит 0,8 г и 0,16 г активных веществ соответственно) по 10 шт. в упаковке. Суспензия (1 мл суспензии содержит 0,04 г и 0,008 г активных веществ соответственно) 100 мл во флаконе.  
Производитель. *BIOGALENIQUE*, Франция. (см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

# БАКТИСУБИЛ (BACTISUBTIL)

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит не менее 1 млрд. чистой сухой культуры бактерий штамма IP 5832 с вегетативными спорами. Капсулы по 16 шт. в упаковке.  
Фармакологическое действие. Сохраняет и регулирует физиологическое равновесие кишечной флоры. Вегетативные формы бактерий, которые образуются в тощей, слепой и ободочной кишке, высвобождают энзимы, которые расщепляют углеводы, жиры, белки, образуя кислую среду, препятствующую процессам гниения. Препарат способствует сохранению процессов синтеза витаминов группы В и Р в кишечнике.  
Показания. Острая и хроническая диарея, особенно у детей, различного генеза (при изменении режима питания и качественного состава пищи, при нарушении метаболизма и всасывания; аллергического генеза; как вспомогательное средство — при диарее инфекционного генеза); кишечный дисбактериоз (особенно вследствие лечения антибиотиками широкого спектра действия).  
Режим дозирования. Взрослым и детям в возрасте 3-12 лет назначают 4-6 капсул в сутки (препарат следует принимать между приемами пищи). Грудным детям и детям до 3 лет назначают 3-4 капсулы в сутки. Капсулы необходимо открыть и содержимое смешать с небольшим количеством сока, молока, воды.

Побочное действие. При применении препарата по показаниям в рекомендованных дозах побочное действие не отмечено.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. *ICN GALENIKA*, Югославия.

# БАКТРИМ "РОШ" (BACTRIM "ROCHE")

Международное наименование — *co-trimoxazol*.  
Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0,08 г триметоприма и 0,4 г сульфаметоксазола. Таблетки по 20 шт. в упаковке. 1 таблетка форте содержит 0,16 г триметоприма и 0,8 г сульфаметоксазола. Таблетки по 10 шт. в упаковке. 1 мерная ложка сиропа содержит 0,04 г триметоприма и 0,2 г сульфаметоксазола. Сироп флакон 100 мл. 1 ампула для внутривенного введения содержит 0,8 г триметоприма и 0,4 г сульфаметоксазола. Ампулы по 5 мл.  
Производитель. *ROCHE*, Швейцария. (см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

# БАКТРИМ (BACTRIM)

Международное наименование — *co-trimoxazol*.  
Состав и форма выпуска. Активные вещества — триметоприм, сульфаметоксазол. Таблетки (1 таблетка содержит 0,08 г и 0,4 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке. Таблетки для детей (1 таблетка содержит 0,02 г и 0,1 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке. Суспензия (1 мл содержит 0,008 г и 0,04 г активных веществ соответственно) по 100 мл в бутылке. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0,016 г и 0,08 г активных веществ соответственно) ампулы 5 мл по 50 шт. в упаковке.  
Производитель. *ICN GALENIKA*, Югославия. (см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

# БАРАЛГИН (BARALGIN)

Состав и форма выпуска. Баралгин содержит в 1 таблетке: 0,5 г анальгина, 0,005 г 4-(пиперидинотокси)-карбметокси-бензофенона гидрохлорида (спазмолитика, действующего подобно папаверину) и 0,0001 г 2,2-дифенил-4-пиперидил-ацетамида бромметилата. Ампулы (5 мл) содержат: 2,5 г анальгина и остальные ингредиенты по 0,01 и 0,0001 г соответственно. В упаковке 20 таблеток или 5 ампул.  
Фармакологическое действие. Комбинированный препарат, обладающий быстрым и длительным обезболивающим эффектом. Введение его приводит к ослаблению мышечного спазма путем прямого действия на мышечные клетки и, частично, за счет прерывания холинэргического влияния, т.е. его комбинированное действие напоминает эффекты папаверина и атропина.

Показания. Спазмы гладкой мускулатуры: почечная колика, спазм мочеоточника, тенезмы мочевого пузыря, желчная колика, дискинезия желчных путей, желудочные и кишечные колики, спастическая дисменорея; острый приступ мигрени и послеоперационные боли.

Режим дозирования. При коликах препарат вводят в/в 1 ампулу (5 мл) медленно в течение 5-8 минут. Повторное введение возможно через 6-8 часов. Препарату можно вводить в/м, но его действие наступает через 20-30 минут. Взрослым назначают по 1-2 таблетки 4 раза в день. Однократная доза для детей 6-8 лет — 0,5 таблетки; 9-12 лет — 0,5-1 таблетка; 13-15 лет — 1-1,5 таблетки.

Побочное действие. Аллергические реакции; при длительном применении — гранулоцитопения.

Противопоказания. Аллергические реакции на производные пиразолона, гранулоцитопения, острая перемежающаяся порфирия, коллапс, тяжелая форма сердечной недостаточности, тахикардия, недостаточность коронарного кровообращения, глаукома, гиперфторид простаты, механические препятствия в ЖКТ, мегаколон.

Особые указания. Назначается с осторожностью при свежем инфаркте миокарда. Препарату может влиять на психофизические способности больного при одновременном приеме со спиртными напитками и средствами, угнетающими ЦНС. Беременным препарат назначается в тяжелых случаях и под контролем врача. Новорожденным младше 4-х месяцев баралгин не назначается.

Производитель. *HOECHST*, Германия.

# БАРИЗИН (BARIZIN)

Международное наименование — *nicardipin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — никардипин гидрохлорид. Драже 0,02 г по 50 шт. в упаковке. Драже 0,04 г по 30 шт. в упаковке.  
Производитель. *LEK*, Словения. (см. НИКАРДИПИН)

# БАРКЛИД (BARCLID)

Международное наименование — *clonidin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — клонидин.



Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.0015 г активного вещества), ампулы 1 мл по 20 шт. в упаковке. Таблетки 0.00015 г по 15 или 30 шт. в упаковке.

Производитель **BIOGALENIQUE**, Франция.  
(см. КЛОНИДИН)

## БАТРАФЕН (BATRAFEN)

Международное наименование — *cyclopiroksolamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — циклопироксоламин. Крем 1% 20 г в тубах. Раствор для наружного применения 1% 20 мл во флаконах. Пудра 1% 30 г во флаконах. Фармакологическое действие. Противогрибковый препарат широкого спектра действия. К препарату чувствительны дерматофиты, дрожжевые и другие грибки. Батрафен обладает фунгицидным и фунгистатическим действием.

Показания. Грибковые заболевания кожи и ногтей, вызванные чувствительными к препарату возбудителями.

Режим дозирования. Крем наносят на пораженную поверхность 2 раза в день и оставляют до полного высыхания. Курс лечения 1 недели. Раствор батрафена используют для обработки пораженной поверхности 2-3 раза в день. После исчезновения острых симптомов лечение продолжают еще в течение 2-х недель.

Побочное действие. В редких случаях возможно появление зуда и жжения, которые быстро проходят при продолжении лечения. В редких случаях — аллергические реакции на компоненты, входящие в состав крема.

Противопоказания. Беременность, ранний детский возраст (до 1 мес).

Особые указания. Крем батрафен содержит в своей основе цетиловый и стеариловый спирты. При повышенной чувствительности пациента к этим веществам рекомендуется применение раствора.

Производитель **HOECHST**, Германия.

## БЕБЕ-ТАРДИФЕРОН (BEBE-TARDYFERON)

Состав и форма выпуска. 1 драже-ретард содержит 0.03844 г сульфата железа безводного и 0.012 г мукотропоза. Драже-ретард по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Бебе-тардиферон — лекарственная форма железосодержащего препарата, предназначенная для использования в педиатрической практике. Препарат стимулирует эритропоэз за счет содержания сульфата железа. При приеме препарата внутрь частично происходит разрушение драже, освобождается активное железо, легко всасываемое слизистой оболочкой кишки.

Показания. Лечение и профилактика железодефицитной анемии у детей младшего и грудного возраста.

Режим дозирования. Назначают детям в возрасте от 2 до 3 месяцев в дозе 1 драже в сутки; в возрасте от 4 до 12 месяцев — 2 ретарда драже в сутки; в возрасте от 1 до 1.5 лет — 3 драже в сутки. Препарат принимают не разжевывая за 1 час до любого кормления. Срок лечения устанавливается с учетом тяжести заболевания. В случае выраженной формы железодефицитной анемии лечение продолжают 2-3 месяца после исчезновения симптомов анемии.

Побочное действие. Боли в эпигастрии, слабая тошнота, возможные рвота, понос или запор.

Противопоказания. Апластическая анемия, гемолитическая анемия, трансфузионный сидероз, гемохроматоз.

Особые указания. Драже помещается на язык ребенка и проглатывается без прожевывания с небольшим количеством жидкости из соски. При трудностях с глотанием драже рекомендуется помещать на заднюю часть языка для стимулирования глотательного рефлекса. При приеме препарата кал окрашивается в черный цвет.

Производитель **EGIS**, Венгерская республика (по лицензии **Robapharm**, Швейцария).

## БЕВИПЛЕКС (BEVIPLEX)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит тиамина хлорида — 4 мг, рибофлавина — 5 мг, пиридоксина хлорида — 2 мг, цианокобаламина — 0.001 мг, никотинамида — 25 мг, Д-кальция пантотената — 5 мг, пара-аминобензойной кислоты — 20 мг. 1 кофейная ложка гранул содержит тиамина хлорида — 4 мг, рибофлавина — 2 мг, пиридоксина хлорида — 2 мг, никотинамида — 20 мг, Д-кальция пантотената — 3 мг, глюконата кальция 50 мг. 1 ампула лиофилизата содержит тиамина хлорида — 40 мг, рибофлавина — 4 мг, пиридоксина хлорида — 8 мг, цианокобаламина — 0.004 мг, никотинамида — 100 мг. Драже по 10 или 500 шт. в упаковке. Гранулы по 70 г в упаковке. 5 ампул лиофилизированной субстанции в упаковке с 5 ампулами по 2 мл воды для инъекций.

Фармакологическое действие. Витамины группы В, содержащиеся в препарате, входят в состав ферментов, которые регулируют процессы метаболизма углеводов, жиров и белков в клетках.

Показания. Профилактика и лечение авитаминозов: бери-бери, арибофлавиноз, пеллагра; профилактика и лечение авитаминозов, вызванных недостаточным поступлением в организм витаминов В-комплекса; состояния гиповитаминоза, вызванные недостаточной резорбцией витаминов группы В; повышенное выведение витаминов В-комплекса из организма; полиневриты различной этиологии, невралгии, энцефалопатии у алкоголиков; дерматит, фурункулез, акне, экземы, нейродермит, состояние после рентгеновского облучения, заболевания печени, стоматит, глоссит, диспепсии у грудных детей, отставание в росте у детей.

Режим дозирования. Профилактика: суточная доза для взрослых — 1-2 драже или 2-3 кофейные ложки, внутрь; суточная доза для детей 1 драже или 1 кофейная ложка, внутрь. Лечение: суточная доза для взрослых — 3-4 драже или 3-4 кофейные ложки, внутрь, 1-2 ампулы 1-2 раза в сутки внутримышечно или 1 ампула 1-4 раза в сутки внутривенно медленно или капельно; детям — 2-3 драже или 2-3 кофейные ложки внутрь, 1 ампула, капельно внутримышечно либо внутривенно медленно или капельно.

Особые указания. Драже следует проглатывать целиком, запивая небольшим количеством воды, а гранулы — небольшим количеством воды или молока.

Производитель **ICN GALENKA**, Югославия.

## БЕЗАЛИП (BEZALIP)

БЕЗАЛИП РЕТАРД (BEZALIP RETARD)

Международное наименование — *bezafibrat*.

Состав и форма выпуска. Таблетки по 30 шт. в упаковке, содержащие 0.4 г безафибрата пролонгированного действия. Таблетки по 30 и 100 шт. в упаковке, содержащие 0.2 г безафибрата.

Производитель **BOEHRINGER MANNHEIM**, Австрия.  
(см. БЕЗАФИБРАТ)

## БЕЗАМИДИН (BEZAMIDIN)

Международное наименование — *bezafibrat*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.2 г безафибрата. Таблетки по 50 шт. в упаковке.

Производитель **KRKA**, Словения.

(см. БЕЗАФИБРАТ)

## БЕЗАФИБРАТ (BEZAFIBRAT)

Международное наименование — *bezafibrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — безафибрат. Таблетки 0.2 г. Таблетки ретард 0.4 г.

Фармакологическое действие. Безафибрат, являясь ингибитором 3-оксимеглутарил-кофермент-А-редуктазы, подавляет синтез холестерина и способствует физиологическому расщеплению атерогенного холестерина, липопротеинов низкой плотности. Он подавляет также синтез триглицеридов,

ингибируя ацетил-Ко-А-карбоксилазу. Безафибрат активирует печеночную и внепеченочную липопротеинлипазу, ускоряя тем самым процесс распада богатых триглицеридами липопротеинов и выведение их из плазмы. Препарат повышает утилизацию глюкозы, улучшает кровоток и, воздействуя на тромботический фактор, снижает риск тромбоза. Он снижает повышенное содержание фибриногена, уменьшает агрегацию тромбоцитов и вязкость крови.

**Показания.** Гиперлипотеинемии (с повышенным уровнем холестерина и/или триглицеридов), не корригирующиеся специальной диетой и физической нагрузкой, в том числе у больных с ожирением, сахарным диабетом.

**Режим дозирования.** Назначают по 0,2 г 3 раза в сутки. Таблетки ретард назначают по 1 таб. (0,4 г) 1 раз в сутки. Лечение проводится длительно. При достижении терапевтического эффекта дозу препарата уменьшают до 2 таблеток в сутки (по 0,2 г утром и днем). При необходимости курс лечения повторяют. Побочное действие. Возможны: тошнота, анорексия, чувство тяжести в эпигастрии. У некоторых пациентов возможно снижение уровня гемоглобина и числа лейкоцитов, нарушение потенции, выпадение волос, миалгии, транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз, транзиторное повышение литогенного индекса желчи.

**Противопоказания.** Заболевания печени (за исключением жировой дистрофии), заболевания желчного пузыря, выраженные нарушения функции почек, беременность, лактация. Особые указания. С осторожностью назначают препарат в период роста. В процессе лечения безафибратом необходимо строго соблюдать диету. При одновременном назначении безафибрат усиливает эффекты непрямых антикоагулянтов, поэтому их начальная доза должна составлять 30-50% от средней терапевтической, а в процессе лечения доза антикоагулянтов корригируется в соответствии со значением протромбинового времени.

**Производители.** Безалип (Bezali), Безалип ретард (Bezali retard) BOEHRINGER MANNHEIM, Австрия; Безамидин (Bezamidin) KRKA, Словения.

#### БЕКЛОКОРТ МИТТЕ (BECLOCORT MITTE)

##### БЕКЛОКОРТ ФОРТЕ (BECLOCORT FORTE)

Международное наименование — *beklometazon dipropionat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - беклометазон дипропионат. Беклокорт митте 50 мкг в 1 дозе в ингаляционной упаковке 10 мл (200 доз). Беклокорт форте 250 мкг в 1 дозе в ингаляционной упаковке 10 мл (200 доз).

Производитель. *POLFA*, Польша.  
(см. БЕКЛОМЕТАЗОНА ДИПРОПИОНАТ)

#### БЕКЛОМЕТ 50 (BECLOMET 50)

##### БЕКЛОМЕТ 250 (BECLOMET 250)

Международное наименование — *beklometazon dipropionat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - беклометазон дипропионат. Аэрозоль для ингаляций (50 или 250 мкг в 1 дозе) в ингаляционной упаковке 200 доз.

Производитель. *ORION*, Финляндия.  
(см. БЕКЛОМЕТАЗОНА ДИПРОПИОНАТ)

#### БЕКЛОМЕТАЗОНА ДИПРОПИОНАТ (BECLOMETHASONE DIPROPIONATE)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - беклометазон дипропионат в аэрозоле и в виде сухих ингаляций.

**Фармакологическое действие.** Глюкокортикоидный препарат для местного воздействия на слизистую бронхальной дерева. В терапевтических дозах оказывает активное местное воздействие в легких без побочных эффектов, характерных для системных глюкокортикоидов, восстанавливает реакцию больного на бронходилататоры, позволяя уменьшить частоту их применения. Препарат обладает противовоспалительным, антиаллергическим и антижсудутным действием. Дейст-

вие препарата развивается обычно через 5-7 дней курсового применения.

**Показания.** Обострение бронхиальной астмы, случаи недостаточной эффективности бронходилататоров и/или хромоглюката натрия и кетотифена. Бронхиальная астма тяжелого течения, гормонозависимая (с целью снижения дозы пероральных глюкокортикоидов); тяжелые формы бронхиальной астмы у детей, поскольку в этих случаях удается бороться с бронхиальной астмой, не вызывая замедления роста ребенка. Режим дозирования. При применении препаратов, содержащих 50 или 100 мкг в 1 дозе, взрослым назначают обычно в суточной дозе 400 мкг, разделенной на 2-4 разовые дозы. Детям назначают препарат по 50-100 мкг 2-4 раза в сутки. В тяжелых случаях суточная доза для взрослых может быть увеличена до 600-800 мкг. Результаты исследований последних лет показали возможность применения высоких суточных доз. Для этого рекомендуют использовать лекарственные формы, содержащие 200 или 250 мкг препарата в одной дозе. При этом средняя поддерживающая доза составляет, как правило, 500 мкг 2 раза в день или 250 мкг 4 раза в день. В более тяжелых случаях доза может быть увеличена до 1500 и даже 2000 мкг в сутки в 3-4 приема. По возможности вдохи желательно проводить с использованием специальных дозаторов спейсеров, улучшающих распределение препарата в легких и снижающих риск развития побочных эффектов.

**Побочное действие.** У некоторых больных наблюдаются охриплость голоса, ощущение раздражения в горле, изредка кашель и чихание, а в крайне редко - парадоксальный бронхоспазм, легко купирующийся предварительным применением бронходилататоров. Возможны кандидоз полости рта и верхних дыхательных путей, особенно при длительном применении, проходящий при местной противогрибковой терапии без прекращения лечения. Риск развития кандидоза увеличивается при дозах более 400 мкг/сутки.

**Противопоказания.** Абсолютных противопоказаний нет, но следует проявлять особую осторожность при наличии активного туберкулеза легких. Не следует применять препарат в первом триместре беременности.

**Особые указания.** При переводе больных, постоянно принимающих глюкокортикоиды внутрь, на ингаляционные формы, необходимо стабильное состояние больного. В этом случае бекламетазон присоединяют к проводимому лечению пероральными глюкокортикоидными, а через неделю начинают постепенное снижение дозы пероральных глюкокортикоидов на 1 мг в неделю (в пересчете на преднизолон). С осторожностью необходимо применять препарат у пациентов с надпочечниковой недостаточностью. Необходимо предохранять глаза от попадания препарата. Препарат не предназначен для купирования острых астматических приступов. Препараты беклометазона, содержащие 250 мкг препарата в одной дозе, не предназначены для использования в педиатрии. При длительном применении препарата в суточных дозах более 1500 мкг возможно развитие скрытой надпочечниковой недостаточности.

**Производители.** Беклокорт митте (Beclorcort mitte), Беклокорт Форте (Beclorcort forte) *POLFA*, Польша; Бекломет 50 (Beclomet 50), Бекломет 250 (Beclomet 250) *ORION*, Финляндия; Беклофорт (Beclofort) *GLAXO*, Великобритания; Бекодиск (Becodisk) *GLAXO*, Великобритания; Бекотид (Becotide) *PLIVA*, Хорватия (по лицензии *Allen & Hanburys*, Германия).

#### БЕКЛОФОРТ (BECLOFORTE)

Международное наименование — *beklometazon dipropionat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - беклометазон дипропионат. Аэрозоль 250 мкг по 80 доз в упаковке.

Производитель. *GLAXO*, Великобритания.  
(см. БЕКЛОМЕТАЗОНА ДИПРОПИОНАТ)

**БЕКОДИСК (BECODISK)**

Международное наименование — *beklometazon dipropionat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - беклометазона дипропионат. Препарат предназначен для применения исключительно с помощью дискового ингалятора "Дисхейлер Бекотайд". Сухие ингаляции 100 или 200 мкг поставляются в блоках, состоящих из 15 ингаляций. Производитель. *GLAXO*, Великобритания. (см. БЕКЛОМЕТАЗОНА ДИПРОПИОНАТ)

**БЕКОНАЗЕ (BECONAZE)**

Международное наименование — *beklometazon dipropionat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - беклометазона дипропионат. Назальный спрей 500 мкг 200 доз в упаковке. Фармакологическое действие. Глюкокортикоидный препарат для местного применения в виде назального аэрозоля. Препарат обладает выраженным противовоспалительным и антиаллергическим действием. Устраняет отек, гиперемию в месте применения. Препарат не оказывает купирующего эффекта. Эффект развивается обычно постепенно в течение первой недели применения препарата.

Показания. Профилактика и лечение круглогодичного и сезонного аллергического ринита, включая ринит при сенной лихорадке, вазомоторный ринит.

Режим дозирования. Препарат предназначен исключительно для интраназального введения. Рекомендуемая доза по 2 ингаляции в каждую ноздрю 2 раза в день (400 мкг в день). Некоторым пациентам более подходит следующая дозировка: 1 ингаляция в каждую ноздрю 3 или 4 раза в день. Максимальная суточная доза - 8 ингаляций в день.

Побочное действие. Приступы чихания. Очень редко - перфорация носовой перегородки.

Противопоказания. Гиперчувствительность к какому-либо из компонентов препарата, возраст до 6 лет, беременность. Особые указания. Инфекции носовых ходов и придаточных пазух следует лечить соответствующим образом, однако они не являются специфическим противопоказанием к лечению беконазе.

Производитель. *GLAXO*, Великобритания.

**БЕКТИД (BECOTIDE)**

Международное наименование — *beklometazon dipropionat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - беклометазона дипропионат. Аэрозольные баллоны с дозаторами, обеспечивающими поступление 50 мкг вещества на 1 ингаляцию. Каждый баллон рассчитан на 200 ингаляций.

Производитель. *PLIVA*, Хорватия (по лицензии Allen & Hanbury, Германия).

(см. БЕКЛОМЕТАЗОНА ДИПРОПИОНАТ)

**БЕКТИД (BECOTIDE)**

Международное наименование — *beklometazon dipropionat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - беклометазона дипропионат. 50 мкг или 100 мкг в одном вдохе по 200 доз в аэрозольной упаковке.

Производитель. *GLAXO*, Великобритания.

(см. БЕКЛОМЕТАЗОНА ДИПРОПИОНАТ)

**БЕЛКОМИЦИН (BELCOMYCIN)**

Международное наименование — *colistin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - колистин. Таблетки 1 500 000 МЕ по 10 шт. в упаковке. Сухое вещество 500 000 и 1 000 000 МЕ во флаконах.

Фармакологическое действие. Белкомицин - антибиотик из группы полимиксинов. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (кишечная и синегнойная палочки, клебсиеллы, сальмонеллы, шигеллы, иерсинии, энтеробактер, гемофильная палочка, бруцеллы). К препарату устойчивы протей, грамположительные и грамотрицательные

кокки, клостридии, возбудители туберкулеза, дифтерии. При приеме внутрь препарат практически не всасывается в ЖКТ и оказывает местное антимикробное действие.

Показания. Острая диарея бактериальной природы, в том числе дизентерия (препарат применяют внутрь). Парентеральное лечение белкомицина показано при пневмониях, абсцессах легких, пиелонефрите, сепсисе, менингите, эндокардите, вызванных синегнойной палочкой и другими возбудителями, чувствительными к препарату. При системных инфекциях, вызванных кишечной палочкой и энтеробактер, препарат применяют лишь в случаях установленной резистентности возбудителей к другим антибиотикам.

Режим дозирования. Внутрь назначают взрослым в суточной дозе 100 000-150 000 МЕ/кг массы тела в 3-4 приема. Детям в возрасте от 1 месяца до 1 года назначают внутрь в суточной дозе 250 000 МЕ/кг в 3-4 приема; детям от 1 года до 12 лет - в суточной дозе 3-4 млн. МЕ в 3-4 приема. При тяжелом течении инфекции препарат назначают внутримышечно или внутривенно. Суточная доза составляет 50 000 МЕ/кг массы тела для взрослых; 50 000-100 000 МЕ/кг - для детей в возрасте до 1 года. При местном применении 1 000 000 МЕ препарата растворяют в 5-50 мл физиологического раствора.

Побочное действие. Возможны - тошнота, рвота, диарея, аллергические реакции в виде кожной сыпи. При парентеральном применении препарата в высоких дозах возможно нейротоксическое действие (парестезии, дезориентация, головная боль, головокружение, мышечная слабость, периферическая нейропатия; в редких случаях - нарушения зрения, речи, атаксия), а также нефротоксическое действие (альбинурия, гематурия, повышение концентрации в крови мочевины, креатинина). Возможно развитие дисбактериоза и суперинфекции стафилококками, грибовой флоры и др. Противопоказания. Миастения, повышенная чувствительность к полимиксином. Белкомицин не назначают недоношенным и новорожденным детям (возраст до 1 месяца).

Особые указания. Белкомицин нельзя применять одновременно с препаратами, обладающими нейтро- и нефротоксичностью, а также препаратами, вызывающими нарушения нейромускульной передачи. Длительность использования препарата не должна превышать 8-10 дней.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

**БЕЛЛАСПОН (BELLASPON)**

Состав и форма выпуска. Драже, содержащие 0.3 мг эрготамин тартрата, 0.1 мг рабеллоина, 20 мг фенобарбитала. 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Седативное действие; комбинация симпатолитика, парасимпатолитика и седативного средства удобна для торможения повышенной раздражимости нейровегетативной системы.

Показания. Неврозы, особенно с проявлениями нейровегетативной симптоматики (психосоматические заболевания), климактерический период.

Режим дозирования. Средняя доза - по 1 драже после еды 3 раза в день, в исключительных случаях - по 6 драже в день. Побочное действие. Крапивница, легкие психические и сенсорные расстройства, возможны расстройства менструального цикла.

Противопоказания. Гиперчувствительность к барбитуратам, порфирия, выраженные нарушения функции печени и почек, декомпенсированная глаукома, ночное беспокойство при атеросклерозе мозга, окклюзия сосудов, беременность, лактация.

Особые указания. После длительного применения в течение нескольких месяцев резко прекращать прием белласпона (из-за опасности эпилептических приступов), дозу следует снижать постепенно. Содержащийся в препарате фенобарбитал ослабляет действие тимолептиков, противосвертывающих препаратов и стероидных контрацептивов.

Производитель. *LECHIVA*, Чехия.

## БЕЛЛОИД (BELLOID)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит 0.1 мг L-гистидина сульфата, 0.3 мг общих алкалоидов спорыньи, 30 мг бутбарбитала. Драже по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Беллоид - комбинированный препарат, в состав которого входит эрготамин и эрготоксин в сочетании с барбитуратами и препаратами красавки. Препарат обладает спазмолитическим и антиангинальным эффектом, нормализует сон, обладает седативным эффектом, урежает частоту сердечных сокращений, уменьшает потоотделение.

Показания. Беллоид применяют при неврозах и невротических состояниях с выраженными вегетативными расстройствами (тахикардией, потливостью, бессонницей), при вегетососудистой дистонии, синдроме Меньера; вегетососудистых расстройствах, связанных с нарушением гормонального фона, у пациентов, страдающих бронхиальной астмой.

Режим дозирования. Беллоид назначают по 1-2 драже 3 раза в день. Длительность курса определяется врачом индивидуально в каждом конкретном случае.

Побочное действие. При приеме беллоида могут иметь место следующие побочные явления: сонливость, брадикардия, повышение внутриглазного давления, расстройство аккомодации.

Противопоказания. Глаукома, гипертрофия предстательной железы, последний триместр беременности.

Особые указания. Пациенты, принимающие беллоид, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания. Во время приема беллоида не рекомендуется употребление алкогольных напитков.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

## БЕЛОК (BELOK)

Международное наименование — *metoprolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метопролола тартрат. Таблетки 0.1 г. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0.001 г активного вещества) 1 мл в ампулах по 5 шт. в упаковке. Производитель. *ECZACIBASI*, Турция.

(см. МЕТОПРОЛОЛ)

## БЕЛУСТИН (BELUSTIN)

Международное наименование — *lomustin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ломустин. Капсулы 0.04 г по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *RHÔNE-POULENC RORER*, США-Франция.

(см. ЛОМУСТИН)

## БЕМЕКОР (BEMECOR)

Международное наименование — *metildigoxin*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.1 мг бета-метилдигоксина. 1 мл раствора (45 капель) содержит 0.6 мг бета-метилдигоксина. 1 ампула содержит 0.2 мг бета-метилдигоксина. Таблетки по 30 шт. в упаковке. Ампулы 2 мл по 25 шт. в упаковке. Раствор для перорального применения 10 мл во флаконе.

Производитель. *LEK*, Словения.

(см. МЕТИЛДИГОКСИН)

## БЕМИКС-С (BEMIX-C)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит: витамина B1 0.025 г, витамина B2 0.01 г, витамина B6 0.01 г, витамина B12 0.0003 г, фолиевой кислоты 0.0015 г, никотинамида 0.1 г, пантотената кальция 0.025 г, биотина 0.00015 г, витамина C 0.1 г.

Фармакологическое действие. Определяется комплексом витаминов, входящих в состав препарата. Стимулирует окислительно-восстановительные процессы на клеточном уровне, активно участвует в процессах белкового, углеводного и жирового обмена.

Показания. Стресс, инфекционные заболевания, травма, колит, глазные болезни, неврит, невралгия.

Режим дозирования. 1-2 драже в сутки.

Побочное действие. Гипервитаминоз.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Особые указания. Рекомендуется профилактическое применение препарата в период естественной нехватки витаминов. Длительный прием препарата в дозах, превышающих 1-2 драже в сутки, может привести к развитию гипervитаминоза. Производитель. *ECZACIBASI*, Турция.

## БЕНАДРИЛ (BENADRIL)

Состав и форма выпуска. В 1 мл сиропа содержится дифенингидрамина гидрохлорида 2.67 мг, аммония гидрохлорида 26 мг, цитрата натрия 10.71 мг, ментола 0.22 мг, 5.1 об. % алкоголя, сахара 0.29 г. Сироп по 100 и 200 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Антигистаминный препарат с антихолинергическим и седативным эффектами. Обладает бронхолитическим действием, подавляет кашлевой рефлекс, уменьшает отек слизистой оболочки бронхов.

Показания. Кашель при остром и хроническом бронхите, бронхите курильщика, коклюше, острых респираторных заболеваниях и гриппе.

Режим дозирования. Взрослым по 1-2 чайные ложки 3-4 раза в день. Разовые дозы для детей зависят от возраста и составляют: 1-3 года - 0.5 чайной ложки; 4-8 лет - 0.5-1 чайная ложка, 9-14 лет - 1 чайной ложки; кратность назначения — 3-4 раза в день.

Побочное действие. Аллергические реакции, фотосенсибилизация, сухость во рту, потливость при физической нагрузке, озноб, артериальная гипотония, головная боль, сердцебиение, тахикардия, экстрасистолы, нарушения со стороны системы крови, сонливость, нарушение координации, тремор, парестезии, нарушение аккомодации, диплопия, невриты, судороги, боли в эпигастрии, анорексия, тошнота, запоры, затруднение мочеиспускания, учащение мочеиспускания, сухость слизистой, ухудшение реакции.

Противопоказания. Глаукома, приступ бронхиальной астмы, гипертрофия предстательной железы, стеноз привратника, стеноз шейки мочевого пузыря, беременность, лактация, прием ингибиторов моноаминоксидазы.

Особые указания. Не следует применять у лиц, которые имеют дело со сложной техникой (например, водителям транспортных средств). Наблюдается суммация действия бенадрила с препаратами, угнетающими центральную нервную систему (снотворными, седативными, транквилизаторами и т.д.) и с алкоголем. Для детей создана специальная лекарственная форма с меньшим количеством действующих веществ.

Производитель. *GODECKE/PARKE-DAVIS*, Германия.

## БЕНАДРИЛ детский (BENADRIL infant)

Состав и форма выпуска. 1 мл сиропа содержит дифенингидрамина гидрохлорида 1.4 мг, цитрата натрия 5.7 мг, ментола 0.11 мг, сахара 0.7 г, алкоголя 5 об. %. Сироп по 100 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Антигистаминный препарат с антихолинергическим и седативным эффектами. Обладает бронхолитическим действием, подавляет кашлевой рефлекс, но не препятствует при этом отхождению мокроты.

Показания. Кашель при инфекционно-воспалительных заболеваниях (ОРВИ, грипп, коклюш).

Режим дозирования. Назначают каждые 4 часа детям от 1 до



5 лет по 0.5-2 чайные ложки на прием, детям от 6 до 10 лет - 1-2 чайные ложки на прием. При сильных приступах кашля временно можно назначать препарат через каждые 3 часа. Побочное действие. Аллергические реакции, fotocенсибилизация, сухость во рту, потливость при физической нагрузке, озноб, артериальная гипотония, головная боль, сердцебиение, тахикардия, экстрасистолия, изменение показателей периферической крови, сонливость, вялость, нарушение координации, тремор, парестезии, нарушение аккомодации, диплопия, невриты, судороги, боли в эпигастрии, анорексия, тошнота, запоры, затруднение мочеиспускания, учащение мочеиспускания, сухие слизистые оболочки. Противопоказания. Глаукома, бронхиальная астма, гипертрофия предстательной железы, гипертиреоз, сердечно-сосудистые заболевания, артериальная гипотония, одновременный прием ингибиторов МАО, возраст до 1 года. Особые указания. При появлении усталости ребенок должен быть удален от дорог с интенсивным дорожным движением. Препараты усиливают эффект лекарственных средств центрального действия и алкоголя. Применение препарата у детей с сахарным диабетом возможно только с разрешения врача. Производитель. *GODECKE/PARKE-DAVIS*, Германия.

### БЕНАЛЬГИН (BENALGIN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - аналгин, кофеин, тиамин хлорид. Таблетки (1 таблетка содержит 0.5 г, 0.05 г, 0.03875 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Оказывает анальгетическое, противовоспалительное действие. Улучшает кровоснабжение головного мозга, облегчает проникновение в ЦНС других лекарственных препаратов, оказывает слабо выраженное мнотропное действие. Показания. Головная боль, зубная боль, мигрень, воспалительные заболевания мышечной и нервной системы, люмбаго, миозит, радикулит, ишиас. Режим дозирования. 1 таблетка 3 раза в день. Побочное действие. Диспепсические явления, аллергические реакции в виде кожной сыпи. Противопоказания. Гастрит в стадии обострения, эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, кровотечения из ЖКТ, повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата. Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

### БЕН-ГЕЙ (BEN-GAY)

Состав и форма выпуска. Бен-Гей обезболивающее растительное содержит 15% метилсалицилата и 10% ментола. Бен-Гей растительное для артрита содержит 30% метилсалицилата и 8% ментола. Бен-Гей растительное для спорта и упражнений содержит 3% ментола в геле со спиртовым основанием. Фармакологическое действие. При местном использовании оказывает анальгетическое действие. Показания. Заболевания суставов, травмы, миалгия, люмбаго. Режим дозирования. Необходимое количество мази наносят на болезненную область и осторожно втирают. Процедуру повторяют 3-4 раза в день. Побочное действие. Гиперемия, зуд, кожная сыпь, крапивница, ангионевротический отек. Противопоказания. Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата. Особые указания. Препараты не наносят на поврежденную или раздраженную кожу. Бен-Гей не рекомендуется использовать совместно с тепловыми процедурами. Производитель. *PFIZER*, США.

### БЕНЕМИЦИН (BENEMYCIN)

Международное наименование — *rifampicin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - рифампицин. Капсулы 0.15 и 0.3 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *POLFA*, Польша.  
(см. РИФАМИЦИН)

### БЕНЗАКНЕ (BENZACNE)

Международное наименование — *benzoyl peroxid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - перекись бензоила. Гель 5% и 10% по 30 г в тубах. Фармакологическое действие. Оказывает антибактериальное, кератолитическое действие, улучшает оксигенацию тканей, ускоряет процесс грануляции язв нижних конечностей. Показания. Вулгарные угри легкой и средней выраженности. В сочетании с другими средствами может применяться при более тяжелых формах вульгарных угрей, в том числе при слиянных угрях. Язвы нижних конечностей различного генеза. Режим дозирования. При лечении угрей тонкий слой 5% геля наносит на пораженные участки кожи 1 раз в сутки в течение 2-3 недель; затем переходит на 10% гель, который применяют вплоть до исчезновения кожных проявлений. При лечении язв голени применяют 10% гель с повязкой 2 раза в сутки в течение 2-3 недель.

Побочное действие. Небольшое покраснение кожи.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью применяют у лиц со склонностью к аллергическим реакциям. Следует избегать попадания препарата в глаза и на слизистые оболочки.

Производитель. *POLFA*, Польша.

### БЕНЗБРОМАРОН (BENZBROMARON)

Международное наименование — *benzbromaron*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бензбромарон. Таблетки по 0.1 г.

Фармакологическое действие. Оказывает гипотрикемическое и урикозурическое действие. Усиливает выделение мочевой кислоты почками. Эффект основан на том, что в почечных канальцах подавляется реабсорбция мочевой кислоты, подвергнувшейся гломерулярной фильтрации. Подавляет синтез пуринов.

Показания. Подагра; латентная, первичная и вторичная гиперурикемия (с сохраненной функцией почек).

Режим дозирования. Средняя доза для взрослых 100 мг в сутки. Можно начинать лечение с 50 мг в сутки. Если при лабораторном контроле не будет достаточного снижения уровня мочевой кислоты, то переходят на прием 100 мг в день. При необходимости доза может быть увеличена до 200 мг в день, особенно при подагре с трофическими отложениями или при умеренной почечной недостаточности. Принимают во время еды.

Побочное действие. Кожные аллергические реакции; диарея. При появлении диареи следует прервать лечение до нормализации стула, возобновлять лечение можно с уменьшенной дозы. Возобновление диареи - показание к прекращению лечения препаратом. Первый прием препарата может вызвать острый приступ подагры или артралгии, поэтому рекомендуется сочетание с нестероидными противовоспалительными средствами.

Противопоказания. Мочекаменная болезнь, урилитаз, гиперурикемия свыше 700 мг/24 часа; подагра, обусловленная заболеваниями крови; тяжелая почечная недостаточность (глобулярная фильтрация менее 20 мл/мин); беременность, лактация, детский возраст (кроме вторичной гиперурикемии при лечении гемобластозов).

Особые указания. Необходим контроль содержания мочевой кислоты в крови и моче после месячного срока лечения. Для устранения образования камней в мочевыводящих путях больной должен выпивать не менее 2 литров жидкости в день. pH мочи до нормализации уровня мочевой кислоты в сыворотке

крови устанавливается в интервале 6.4-6.8. При одновременном применении антикоагулянтов возможно усиление их действия. Применение низких доз ацетилсалициловой кислоты уменьшает терапевтический эффект бензоборона. Потребление алкоголя и продуктов питания с высоким содержанием пуринов должно быть строго ограничено.

Производитель. Дезурик (Desuric) SANOFI, Франция; Нормурат (Normurat), ZORKA PHARMA, Югославия (в сотрудничестве с Grunental, Германия); Хипурик (Hipurik) KRKA, Словения (в сотрудничестве с Sanofi, Франция).

#### БЕНЗИЛБЕНЗОАТ (BENZYL BENZOATE)

Международное наименование — *benzyl benzoate*.

Состав и форма выпуска. Флаконы по 500 и 1000 мл линимента.

Фармакологическое действие. Оказывает токсическое действие на чесоточного клеща.

Показания. Чесотка.

Режим дозирования. Применяют водно-мыльную эмульсию бензилбензоата (20% для взрослых и 10% для детей). Готовят ее следующим образом: в 780 мл теплой кипяченой воды растворяют 20 г зеленого мыла (можно использовать стружку не кускового мыла, шампунь) и добавляют 200 мл бензилбензоата. Этот препарат сохраняет свою эффективность в течение 7 дней после приготовления. Перед применением препарат тщательно взбалтывают. Полученную эмульсию втирают в кожу ватно-марлевым тампоном дважды по 10 минут с 10-минутным перерывом 2 дня подряд. После обработки проводят смену нательного и постельного белья. На третий день больной моется и вновь меняет белье.

Побочное действие. Во время втирания суспензии некоторые больные ощущают жжение, которое проходит через несколько минут. В редких случаях возможно раздражение кожи.

Противопоказания. Аллергическая непереносимость препарата.

Особые указания. Перед началом лечения больному целесообразно принять горячий душ или ванну с мыльной и мылом для механического удаления с поверхности кожи клещей, а также раздражения поверхностного слоя эпидермиса, что будет облегчать проникновение препарата. После каждого вынужденного мытья рук необходимо их вновь обработать.

Производитель. FARMAKOS, Югославия.

#### БЕНСЕДИН (BENSEDIN)

Международное наименование — *diazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диазепам. Таблетки 0.002 г, 0.005 г и 0.01 г в упаковке по 30 шт. 0.5% раствор для инъекций в ампулах по 2 мл.

Производитель. ICN GALENKA, Югославия. (см. ДИАЗЕПАМ)

#### БЕНСПАР (BENSPAR)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - леводопы и бенсерзид. Таблетки 0.125 г (0.1 г леводопы и 0.025 г бенсерзида) по 100 шт. в упаковке. Таблетки 0.25 г (0.2 г леводопы и 0.05 г бенсерзида) по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат для лечения паркинсонизма. Леводопы являются метаболическим предшественником дофамина, бенсерзид препятствует декарбоксилированию леводопы в экстрацеребральных тканях. Препарат устраняет гипокинезию, ригидность, тремор, дисфагию, слюнотечение.

Показания. Болезнь Паркинсона, симптоматический паркинсонизм.

Режим дозирования. В начале лечения назначают по 0.125 г 2 раза в день. Доза препарата увеличивается на 0.125 г в день каждые 3-4 дня до достижения оптимального терапевтического эффекта. Затем переходят на поддерживающую терапию по 0.05-0.1 г/сут.

Побочное действие. Тахикардия, тошнота, рвота, анорексия, запоры, увеличение массы тела при длительном применении, появление непроизвольных движений, дискинезия, гиперкинезия, гипотония, депрессия.

Противопоказания. Злокачественная меланома, заболевания сердечно-сосудистой, эндокринной системы, нарушения кроветворения, выраженные нарушения функции печени, почек, беременность, лактация.

Особые указания. Бенспар не назначают пациентам в возрасте до 30 лет. Не следует комбинировать препарат с ингибиторами MAO и витамином B6.

Производитель. CADILA, Индия.

#### БЕПАНТЕН (BEPANTHEN)

Международное наименование — *dexpantenol*.

Состав и форма выпуска. Пастикли содержащие 0.1 г декспантенола по 20 шт. в упаковке. Раствор 5% декспантенола по 100 мл. Мазь 5% по 30 и 180 г. Крем 5% по 30 и 180 г.

Фармакологическое действие. Оказывает выраженное влияние на образование и функцию эпителиальной ткани.

Показания. Лечение воспалительных заболеваний полости рта, носа, гортани, дыхательных путей; различные виды ран (ссадины, трещины, разнообразные ожоги), дерматиты, нарывы, пролежни, опрелости. Уход за грудью во время кормления, лечение трещин и воспаления сосков молочной железы, уход за грудными детьми. Лечение дефектов слизистой оболочки зева матки.

Режим дозирования. Для лечения воспалительных процессов слизистой оболочки рта и гортани - по 2 пастикли в день, рассасывая во рту, 5% раствор в виде орошений (неразбавленный или разбавленный таким же количеством кипяченой воды). Для нанесения на кожу головы - втирать 5% раствор (неразбавленный или трехкратно разбавленный водой или спиртом). Для лечения различных ран, опрелостей, нарывов, пролежней, дерматитов, воспаления слизистой оболочки носа, для ухода за грудью, грудными детьми, для лечения дефектов слизистой оболочки зева матки - 5% мазь или 5% крем один или несколько раз в день по показаниям. Выбор мази или крема определяется характером смазываемой поверхности: мазь содержит высокий процент жира и рекомендуется в случаях сухой кожи, крем не содержит жира и рекомендуется для влажных ран, открытых участков тела. Крем легко втирается, поэтому особенно удобен при легких ожогах и болезненных солнечных ожогах.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к декспантенолу, ланолину (входит в мазь) и парабену (входит в раствор).

Производитель. ROCHE, Швейцария.

#### БЕПРИКОР (BEPICOR)

Международное наименование — *bepridil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бепридил. Таблетки 0.1, 0.2 и 0.3 г.

Фармакологическое действие. Антагонист кальция, обладает ингибирующим влиянием как на медленные кальциевые, так и быстрые натриевые каналы. Оказывает антиагглюляционный эффект. Вызывает умеренное урежение ЧСС, снижение сократимости миокарда, снижение потребности миокарда в кислороде, а также увеличение коронарного кровотока.

Показания. Профилактика приступов стенокардии. Режим дозирования. Назначают в средней дозе 0.3 г один раз в сутки. Максимальная доза - 0.4 г один раз в сутки. Пожилым больным, а также больным с нарушениями выделительной функции почек назначают препарат в дозе 0.2 г в сутки.

Побочное действие. Больные обычно хорошо переносят препарат. В редких случаях возможны тошнота, диарея, запор, головокружение, тремор, повышенная нервозность. Редко - кожная сыпь. При передозировке и в случае гипоталемии

возможно удлинение интервала QT ЭКГ, возникновение желудочковых нарушений ритма.

**Противопоказания.** Выраженная брадикардия, синдром слабости синусового узла, кардиогенный шок, АВ блокада II-III степени (за исключением пациентов с искусственным водителем ритма), синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта, артериальная гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III степени, острая сердечная недостаточность, врожденный синдром удлиненного интервала QT, выраженные нарушения функции печени и почек, беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции печени и/или почек, при АВ блокаде I степени. В процессе лечения берипластом следует систематически контролировать ЭКГ (в частности, интервал QT, который не должен превышать 0,5 сек). Не следует назначать берипро одновременно с препаратами, способными вызвать удлинение интервала QT ЭКГ.

Производитель. *ORGANON*, Нидерланды.

#### БЕРИПЛАСТ ХС (BERIPLAST HS)

**Состав и форма выпуска.** 1 мл берипласта ХС содержит: концентрат фибриногена (лиофилизированный) с 65-115 мг человеческого фибриногена и 40-80 Е фактора свертывания XIII. Раствор Аprotинина с 1000 КИЕ тромбина (лиофилизированный) 400-600 МЕ. Раствор хлорида кальция 2,5 мл (40 ммоль/л). Берипласт ХС 0,5 или 3 мл содержит соответственное количество утроенное количество названных веществ. Берипласт ХС 0,5 мл в упаковке. Берипласт ХС 1 мл в упаковке. Берипласт ХС 3 мл в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Берипласт ХС представляет собой фибриновый клей. Биологически активный материал, создающий при наложении на раневую поверхность благоприятные условия для регенерации тканей и тем самым способствующий быстрому заживлению ран, оказывает обезболивающее и кровоостанавливающее действие, предохраняет рану от механического повреждения и проникновения инфекции.

**Показания.** Применяется во всех областях хирургии для склеивания тканей, укреплении швов, остановки кровотечений, обработки ран, а также для уплотнения полостей тела и пространства, содержащего спинномозговую жидкость.

**Режим дозирования.** Дозировка зависит от размера перекрываемой поверхности или объема исправляемого дефекта.

**Побочное действие.** При введении препарата на основе плазмы всегда существует опасность заражения инфекционными заболеваниями за счет переноса возбудителей.

**Противопоказания.** Препарат не применяют у пациентов с повышенной чувствительностью к компонентам берипласта ХС.

**Особые указания.** Препарат используется только для местного применения. Концентрат фибриногена растворяют в растворе аprotинина, а тромбин - в растворе хлорида кальция. Раствор концентрата фибриногена наносит на требующую склеивания ткань, а затем сразу же сверху наносят тромбино-содержащий раствор.

Производитель. *BEHRING*, Германия.

#### БЕРЛИДОРМ 5 (BERLIDORM 5)

#### БЕРЛИДОРМ 10 (BERLIDORM 10)

Международное наименование — *nitrazepam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — нитразепам. Таблетки 0,005 и 0,01 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.  
(см. НИТРАЗЕПАМ)

#### БЕРЛИКОРТ (BERLICORT)

Международное наименование — *triamcinolon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — триамцинолон. Таблетки 0,004 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.  
(см. ТРИАМИНОЛОН)

#### БЕРЛИЦЕТИН (BERLICETIN)

Международное наименование — *chloramphenicol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — хлорамфеникол. Таблетки 0,25 г по 20 шт. в упаковке. Драже 0,05 г по 50 шт. в упаковке. Сухое вещество в гранулах 18 г в упаковке для приготовления 60 мл суспензии (1 мерная ложка содержит 0,2175 г активного вещества). Сухое вещество в гранулах 30 г в упаковке для приготовления 100 мл суспензии (1 мерная ложка содержит 0,26 г активного вещества). Сухое вещество для инъекций 1,0 г во флаконах по 2 шт. в упаковке + вода для инъекций 5,0 мл в ампулах по 2 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик широкого спектра действия. Активен в отношении грамположительных (стафилококки, стрептококки) и грамотрицательных кокков (гонококки, менингококки), многих бактерий (кишечная и гемофильная палочки, сальмонеллы, шигеллы, клебсиеллы, серрации, нерсинии, протей), а также некоторых анаэробных микроорганизмов (пептококки, бактероиды), риккетсий, спирохет, некоторых крупных вирусов. Препарат действует на штаммы бактерий, устойчивых к пенициллину, стрептомицину, сульфаниламидам.

**Показания.** Бактериальные инфекции: брюшной тиф, паратиф, дизентерия, бруцеллез, туляремия, коклюш, сыпной тиф и другие риккетсиозы, трахома, пневмония, менингит, остеомиелит, сепсис и др., вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от тяжести течения и локализации инфекции, а также чувствительности возбудителя к препарату. При инфекциях тяжелого течения назначают взрослым а/м или в/в по 0,5-1,0 г 2-3 раза в сутки. Суточную дозу для детей рассчитывают с учетом возраста и массы тела: новорожденным в возрасте 1-2 недель - 25 мг/кг; новорожденным в возрасте 3-4 недели - 50 мг/кг; кратность введения 2 раза с интервалом 12 ч. Для детей в возрасте от 2-х месяцев до 1 года суточная доза составляет 50-100 мг/кг; от 1 года до 6 лет - 50-100 мг/кг; от 6 до 12 лет - 40-75 мг/кг; кратность введения 4 раза в сутки. Детям в возрасте старше 12 лет назначают суточную дозу 40-60 мг/кг в 3-4 введения. При среднетяжелом течении инфекций препарат назначают внутрь: взрослым в таблетках или драже - по 0,5 г 3-4 раза в сутки; детям - в виде суспензии. Разовые дозы для детей зависят от возраста и составляют: для детей до 3 лет - 15 мг/кг; от 3 до 8 лет - 0,15-0,2 г; старше 8 лет - 0,2-0,4 г; кратность назначения - 3-4 раза в сутки.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, диарея, тромбоцитопения, лейкопения, агранулоцитоз, апластическая анемия, дисбактериоз, суперинфекция. Редко - аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека; поражение печени; нарушения со стороны ЦНС (головная боль, депрессия, спутанность сознания, делирий, зрительные и слуховые галлюцинации, паралич глазных мышц, нарушение вкуса; очень редко - невриты зрительного и периферических нервов). При применении препарата у новорожденных в редких случаях возможно развитие кардиоваскулярного коллапса (грей-синдром): рвота, нарушение пищеварения, метеоризм, частый жидкий стул, гипотермия, коллапс, паралич дыхательного центра.

**Противопоказания.** Заболевания органов крововетворения, острая интермиттирующая порфирия, дефицит глюкозо-6-фосфат-дегидрогеназы, выраженные нарушения функции печени, почек; беременность, лактация, псориаз, экзема, грибковые заболевания, повышенная чувствительность к хлорамфениколу, тиамфениколу, азидамфениколу.



**Особые указания.** Детям первых 4 недель жизни хлорамфеникол назначают только по жизненным показаниям, причем только парентерально. Не рекомендуется одновременное назначение хлорамфеникола с лекарственными препаратами, угнетающими кроветворение (сульфаниламидами, цитостатиками), влияющими на обмен веществ в печени, с лучевой терапией. При одновременном приеме алкоголя возможно развитие дисульфирамовой реакции (гиперемия кожных покровов, тахикардия, тошнота, рвота, рефлекторный кашель, судороги). В процессе лечения необходим систематический контроль картины периферической крови. Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

#### БЕРЛОПЕНТИН (BERLOPENTIN)

**Международное наименование —** *diacetylsphenolent*. Состав и форма выпуска. В 2 мл раствора содержится 0.04 г диацетилспенолентина гидрохлорида, 0.002 г параксбензоата метилина. Ампулы 2 мл по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Иммуномодулятор, влияющий на пролиферацию и дифференциацию стволовых клеток костного мозга без стимулирующего действия на патологические иммунные реакции у сбалансированной иммунной системы.

**Показания.** Иммунная недостаточность при инфекциях, вызванных ВИЧ и при СПИДе (в этом случае в комбинации с препаратом *Zidovudin*).

**Режим дозирования.** Подкожно по 2 мл 3 раза в неделю при постоянном контроле состояния лимфоцитов и моноцитов (особенно CD4-, CD8- и клеток HLA-DR), т.к. на основании их реакции можно сделать вывод о результатах лечения. В зависимости от иммунного статуса частоту инъекций можно сократить до 1-2 раз в неделю.

**Побочное действие.** При повышенной чувствительности в месте инъекции могут наблюдаться зудящие боли, проходящие спонтанно. При ошибочном внутривенном введении — кратковременная гиперемия лица и чувство жара. В течение первых 4 недель возможно снижение уровня кальция, которое в дальнейшем нормализуется и не требует прекращения лечения. **Противопоказания.** Не известны.

**Особые указания.** Опыта применения препарата у беременных и кормящих женщин не имеется, в связи с чем для использования препарата у этих пациенток необходимы строгие показания. Лечение берлопентином необходимо начинать как можно раньше после выявления инфекции, вызванной ВИЧ, поскольку только тогда возможна длительная стабилизация иммунной системы.

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

#### БЕРЛОЦИД (BERLOCID)

**Международное наименование —** *co-trimoxazol*.

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит: триметоприма 0.08 г, сульфаметоксазола 0.4 г. В 5 мл суспензии содержится: триметоприма 0.04 г, сульфаметоксазола 0.2 г, сахарозы в готовой к употреблению суспензии 22.5 г, в грануляте для приготовления суспензии 1.5 г. По 10 и 20 таблеток в упаковке. Суспензия — по 100 мл, 50 г гранулы в готовой к употреблению форме (40 мг триметоприма, 0.2 г сульфаметоксазола в 5 мл).

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.  
(см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

#### БЕРОДУАЛ (BERODUAL)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества — ипратропия бромид и фенотерола гидробромид. Дозированный аэрозоль 15 мл (300 доз аэрозоля). 1 доза содержит 0.00002 г и 0.00005 г активных веществ соответственно. Раствор для ингаляций (1 мл препарата содержит 0.00025 г и 0.0005 г активных веществ соответственно) по 20 мл во флаконах. **Фармакологическое действие.** Вызывает выраженный брон-

холитический эффект, обусловленный действием входящих в состав препарата компонентов (фенотерола и ипратропия бромида), имеющих различные механизмы и локализацию действия. Фенотерол оказывает бронхолитическое действие, возбуждая бета-2-адренорецепторы бронхов, ипратропия бромид устраняет холинэргические влияния на гладкую мускулатуру бронхов. Совместное применение указанных препаратов повышает эффективность бронхолитической терапии при различных заболеваниях, сопровождающихся повышением тонуса бронхиальной мускулатуры, а также позволяет использовать их в более низких дозах.

**Показания.** Поддерживающая терапия и профилактика дыхательной недостаточности при хроническом обструктивном бронхите, эмфизематозном бронхите, бронхолегочных заболеваниях с наличием бронхоспазма, повышенной чувствительности бронхов. Систематическое и эпизодическое лечение острых приступов бронхиальной астмы. Подготовка дыхательных путей для аэрозольного введения лекарственных препаратов (антибиотиков, муколитических средств, кортикостероидов и пр.).

**Режим дозирования.** Дозированный аэрозоль: взрослым и детям старше 3 лет — обычно по 1-2 дозы аэрозоля 3 раза в день. При угрозе дыхательной недостаточности — 2 дозы аэрозоля, при необходимости через 5 минут — еще 2 дозы, последующую ингаляцию проводить не ранее, чем через 2 часа. Раствор для ингаляций: обычная доза — 2-8 капель (0.1-0.4 мл ингаляционного раствора) 3-6 раз в день с интервалами не менее 2 часов. При использовании электроаспиратора: 4 капли в распылитель с 3 мл изотонического раствора (или других растворов), вдыхать 5-7 минут до полного использования раствора; при использовании ручного распылителя — 20-30 вдохов неравновесного раствора.

**Побочное действие.** Сухость во рту, нарушение accommodation, тремор пальцев, сердцебиение, тахикардия, глаукома, тахипноэ, При использовании в высоких дозах может возникнуть тремор, тахикардия, возможна сухость во рту.

**Противопоказания.** Первый триместр беременности. Незадолго перед родами прием препарата необходимо прекратить в связи с угнетением родовой деятельности фенотеролом.

**Особые указания.** Одновременное применение с производными ксантина, хромогликатом натрия и кортикостероидами усиливает эффект препарата, с бета-адреноблокаторами — ослабляет.

Производитель. *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия; *ZDRAVLE*, Югославия (по лицензиям *Boehringer Ingelheim*, Германия).

#### БЕРОДУАЛ ФОРТЕ (BERODUAL FORTE)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — фенотерола гидробромид и ипратропия бромид. Ингалятор содержит 100 мг и 40 мг активных веществ соответственно.

**Фармакологическое действие.** Комбинированное средство для купирования бронхообструктивного синдрома. Эффект от применения препарата наступает быстрее и продолжается более длительно, чем при использовании каждого компонента в отдельности.

**Показания.** Профилактика и купирование бронхоспастического синдрома.

**Режим дозирования.** Взрослые: 1-2 дозы 3-4 раза в день. Дети: 1 доза 3 раза в день. Первая доза препарата должна быть введена утром как можно раньше, последняя — перед сном. Пациента необходимо проинструктировать, что ингалятор может быть использован в профилактических целях для предупреждения бронхоспазма перед контактом с агентом, вызывающим приступ. В острой ситуации возможно введение повторной дозы, если в течение 5 минут нет эффекта от первой ингаляции.

**Побочное действие.** Тремор пальцев рук, тахикардия, бессонница, головная боль, сухость во рту.

**Противопоказания.** Гипертоническая, глаукома, тахикардия, беспокойство, головная боль, сухость во рту.  
**Особые указания.** Обладает токолитическим действием. С осторожностью применяют у пациентов с глаукомой, гипертрофией простаты, заболеваниями сердечно-сосудистой системы. Необходимо предохранять глаза от попадания препарата. Не назначают одновременно с производными ксантина, некардиоселективными бета-адреноблокаторами.  
 Производитель: **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия.

## БЕРОККА (BEROCCA)

### БЕРОККА КАЛЬЦИЙ (BEROCCA Ca)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка берокка содержит тиамина гидрохлорида (B1) 0.015 г, рибофлавина (B2) 0.015 г, никотинамида 0.05 г, пиридоксина (B6) 0.01 г, пантотената кальция 0.025 г, биотина 0.00015 г, цианокобаламина (B12) 10 мкг, аскорбиновой кислоты (C) 0.5 г; в упаковках по 30 и 100 шт. 1 "шипучая" таблетка берокка кальций содержит тиамина гидрохлорида (B1) 0.015 г, рибофлавина (B2) 0.015 г, никотинамида 0.05 г, пиридоксина (B6) 0.01 г, пантотената кальция 0.025 г, биотина 0.00015 г, цианокобаламина (B12) 10 мкг, аскорбиновой кислоты (C) 1 г, карбоната кальция 0.5625 г, глицерофосфата кальция 0.327 г; в упаковках по 10 шт.

**Фармакологическое действие.** Стимулирует обмен веществ, устраняет витаминную недостаточность различной этиологии, компенсирует повышенную потребность в витаминах. Способствует уменьшению усталости при физических и эмоциональных нагрузках, улучшает течение периода выздоровления после различных заболеваний (инфекции и пр.).

**Показания.** Недостаточность витаминов комплекса В и витамина С, повышенная потребность в витаминах группы В и витамине С, например, при быстром росте, беременности, лактации, после продолжительных заболеваний, при химио- и антибиотикотерапии. В качестве дополнительного лечебного средства при алкогольных невритах, неврологических симптомах при отравлении металлами, ядовитыми грибами, некоторыми лекарственными препаратами, органическими растворителями и пр.

**Режим дозирования.** По 1-2 таблетки в день. Таблетки берокка проглатывают не разжевывая, запивая небольшим количеством жидкости. "Шипучую" таблетку берокка кальций растворяют в стакане жидкости.

**Особые указания.** Каждая "шипучая" таблетка содержит 704 мг углеводов, а также 230 мг натрия (соответствует примерно 0.6 г хлористого натрия). При необходимости соблюдения ограничения суточного поступления натрия рекомендуется пользоваться таблетками берокка, но не берокка кальций.  
 Производитель: **ROCHE**, Швейцария.

### БЕРОККА Ca+Mg (BEROCCA Ca+Mg)

**Состав и форма выпуска.** Таблетки, содержащие комплекс витаминов, в упаковке по 30 шт. 1 таблетка содержит 0.015 г тиамина гидрохлорида (B1), 0.015 г рибофлавина (B2), 0.01 г пиридоксина (B6), 0.01 г цианокобаламина (B12), 0.5 г аскорбиновой кислоты (C), 0.015 г биотина, 0.05 г никотинамида, 0.025 г пантотеновой кислоты, по 0.1 г кальция и магния.

**Фармакологическое действие.** Поливитаминный препарат, восполняющий недостаток витаминов группы В и витамина С, а также кальция и магния, участвующих в процессах метаболизма, особенно нервной и мышечной тканей.

**Показания.** Витаминная недостаточность в период роста, при применении антибиотиков и химиопрепаратов, при длительных заболеваниях и лечении алкогольного полиневрита, в период беременности и кормления грудью.

**Режим дозирования.** Внутрь по 1-2 таблетки в день с достаточным количеством воды.

**Побочное действие.** Аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к отдельным компонентам препарата, гиперкальциемия.  
**Особые указания.** Витамин С, содержащийся в препарате, может изменять количественное содержание сахара в моче.  
 Производитель: **ROCHE**, Швейцария.

## БЕРОТЕК (BEROTEC)

Международное наименование — *fenoterol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — фенотерола гидробромид. Дозированный аэрозоль: 1 доза препарата содержит 0.0001 г или 0.0002 гактивного вещества. Капсулы для ингаляций по 0.0002 г.

**Фармакологическое действие.** Беротек — препарат группы селективных стимуляторов бета-адренорецепторов (бета-2-адреностимулятор). Фармакологическое действие обусловлено тем, что препарат активирует аденилатциклазу с последующим увеличением образования циклического АМФ, который стимулирует работу кальциевого насоса, перераспределяющего ионы кальция в митохондриях, в результате чего снижается концентрация последнего в митохондриях. Обладает мощным быстро наступающим бронхолитическим эффектом. Предупреждает, а также быстро и эффективно купирует бронхоспазмы различного генеза, в том числе препарат эффективен при приступах удушья, связанных с физической нагрузкой. Беротек проявляет свойства стимулятора дыхания, увеличивает частоту и объем дыхания. Повышает функцию мерцательного эпителия бронхов. Эффективные бронхолитические дозы препарата, как правило, не влияют на сердечно-сосудистую систему и внутренние органы. Действие препарата наступает быстро. Начало действия через 5 минут, максимум — через 30-40 минут, продолжительность до 6-8 часов.

**Показания.** Профилактика и купирование бронхообструктивного синдрома: при бронхиальной астме, астматическом бронхите, спастическом бронхите у детей, хроническом бронхите, эмфизематозном бронхите, бронхолегочных заболеваниях со спастическим компонентом (спилкоз, бронхоктазы, туберкулез). Подготовка ("открытие легких") перед введением лекарственных препаратов в аэрозолях (антибиотиков, муколитических средств, кортикостероидов и пр.). Проведение бронходилатационных тестов при исследовании функции внешнего дыхания.

**Режим дозирования.** При применении аэрозоль-дозатора с содержанием в 1 вдохе 0.2 мг беротека: для купирования острого приступа удушья взрослым и детям старше 6 лет назначается 1 вдох аэрозоля. Для профилактики приступов удушья 1 вдох аэрозоля взрослым 3 раза в день, детям школьного возраста 2 раза в день. Если одна ингаляция не снимает приступа удушья, то через 5 минут ее можно повторить. Следующее назначение препарата возможно не ранее, чем через 3 часа. Аэрозоль-дозатор с содержанием в 1 вдохе 0.1 мг беротека: взрослые и дети старше 6 лет: 1-2 вдоха 4 раза в день через равные промежутки времени. В тяжелых случаях, если в течение 5 минут после применения препарата не наступает улучшение, можно сделать еще 1-2 вдоха. Следующую ингаляцию можно проводить не ранее, чем через 2 часа. Дети в возрасте от 4 до 6 лет — по 1 вдоху 4 раза в день.

**Побочное действие.** Ощущение беспокойства, сердцебиение, головокружение, потливость, тошнота, рвота. Тремор пальцев. Редко — кашель. Крайне редко — бронхообструкция при передозировке препарата.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата, тиреотоксикоз, острый период инфаркта миокарда, выраженная тахикардия, тахикардиты, мерцание желудочков, выраженные органические изменения в сердечно-сосудистой системе.

**Особые указания.** С осторожностью применять при идеопатическом гиперτροφическом субартериальном стенозе и гипертиреозе. Одновременное применение с производными

ксантина, хромогликатом натрия и кортикостероидами усиливает эффект препарата, с аденоблокаторами - ослабляет. Одновременное назначение бронхолитиков со сходным механизмом действия может приводить к аддитивному эффекту и явлениям передозировки. Этого не происходит при одновременном назначении беротека с атропином. Увеличение суммарной суточной дозы препарата больше 12 вдохов aerosola не вызывает дополнительного терапевтического эффекта. Дети должны пользоваться aerosolом только под присмотром взрослых.

Производитель. Беротек (Berotec), Беротек 100 (Berotec 100) BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; Беротек (Berotec) POLFA, Польша; Беротек (Berotec) ZDRAVIE, Югославия (по лицензии Boehringer Ingelheim, Германия).

## БЕРОТЕК (BEROTEC)

Международное наименование — *fenoterol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фенотерола гидробромид. Дозированный aerosol: 1 доза препарата содержит 0.0001 г или 0.0002 г активного вещества. Капсулы для ингаляций по 0.0002 г.

Производитель. BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.  
(см. БЕРОТЕК)

## БЕРОТЕК (BEROTEC)

Международное наименование — *fenoterol*.

Состав и форма выпуска. Дозированный aerosol 15 мл с мушкетом (300 доз aerosola). 1 доза содержит 0.0002 г фенотерола гидробромид.

Производитель. ZDRAVIE, Югославия (по лицензии BOEHRINGER INGELHEIM, Германия).  
(см. БЕРОТЕК)

## БЕРОТЕК (BEROTEC)

Международное наименование — *fenoterol*.

Состав и форма выпуска. Одна доза aerosola содержит 0.0002 г бромистоводородного фенотерола. Aerosol 15 мл, содержащий 300 доз.

Производитель. POLFA, Польша.  
(см. БЕРОТЕК)

## БЕРОТЕК 100 (BEROTEC 100)

Международное наименование — *fenoterol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фенотерола гидробромид. Дозированный aerosol (1 доза препарата содержит 0.1 г активного вещества).

Производитель. BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.  
(см. БЕРОТЕК)

## БЕРОФОР (BEROFOR)

Международное наименование — *interferon alpha-2-c*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - интерферон альфа-2-с. Порошок (флакон содержит 6 или 15 мкг активного вещества, стабилизированного человеческим сывороточным альбумином) во флаконах по 5 шт. в упаковке в комплекте с 5 ампулами растворителя.

Фармакологическое действие. Противоопухолевое средство. Рекомбинированный интерферон альфа-2-с препятствует репликации вируса и ингибирует пролиферацию большого спектра опухолевых клеток. Препарат обладает иммунорегуляторным действием.

Показания. Волосатоклеточный лейкоз, папилломатоз гортани, метастазирующая злокачественная меланома, почечная карцинома, хронический миелелоидный лейкоз, саркома Капоши, карцинома мочевого пузыря, хронический активный гепатит, опасывающий лишай.

Режим дозирования. При волосатоклеточном лейкозе берофор вводят ежедневно внутримышечно в течение 4-12 недель по 15 мкг. Затем в той же дозе препарат вводят 2-3 раза в

неделю. Продолжительность лечения определяется индивидуально. При папилломатозе гортани ежедневно вводят дозу препарата 30 мкг. Инъекции препарата делают ежедневно в течение 6 недель, а затем 3 раза в неделю. При неэффективности терапии на 2-4 неделе лечения дозу препарата можно удвоить.

Побочное действие. Гриппоподобное состояние, лейкопения, тромбоцитопения, атония кишечника, диарея, стоматит, сухость во рту, насморк, кашель, гипергликемия, судороги. При применении высоких доз препарата — чувство страха, выпадение волос, парестезия, гинекстомиа, депрессия, полинейропатия, аллергические реакции в виде кожных проявлений, гипотензия, импотенция, транзиторное повышение трансаминаз печени.

Особые указания. Между курсом берофора и введением гамма-глобулинов перерыв должен составлять минимум 3 недели. Действие препарата может быть ингибировано ацетилсалициловой кислотой. Одновременно с берофором с особой осторожностью назначают наркотики, снотворные препараты и седативные средства.

Производитель. BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.

## БЕРОФОР (BEROFOR) глазные капли

Международное наименование — *interferon alpha-2*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - интерферон. Глазные капли в упаковке из 6 капиллярных пипеток по 0.05 мл (2 капли). В 1 капиллярной пипетке содержится 4.7 мкг (1500000 ME) рекомбинантного человеческого интерферона. Фармакологическое действие. Противовирусное, иммуномодулирующее действие.

Показания. Эпителиальная форма острой и рецидивирующей вирусной инфекции глаз, вызванная вирусом простого герпеса, особенно при древоидном кератите, в сочетании с местными противовирусными средствами и абразией (деэпителизацией) роговицы.

Режим дозирования. Обычно назначают 1 раз в день по 2 капли в пораженный глаз с интервалом между каплями 5-10 мин. После введения каждой капли пациент должен 2-3 раза моргнуть, затем закрыть глаз на 1-2 мин. Лечение следует продолжать не менее 6 дней, хотя симптомы исчезают обычно через 4 дня.

Побочное действие. При использовании препарата по показаниям в рекомендуемой дозировке побочного действия не выявлено.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Лечение препаратом должно проводиться врачом или специально подготовленным лицом. Необходимо внимательное ознакомление с инструкцией по пользованию капиллярными пипетками. При совместном применении с другими противовирусными средствами действие последних усиливается.

Производитель. BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.

## БЕТАДИН (BETADIN)

Международное наименование — *jodopovidon*.

Состав и форма выпуска. Основной компонент - активный йод в виде поливинил-пирролидон-йода. 10% раствор в зеленых полиэтиленовых флаконах с капиллярной по 30, 120 и 1000 мл. 1% мазь в тубах по 20 г. 7.5% раствор в коричневых полиэтиленовых флаконах по 120 и 1000 мл. Вагинальные суппозитории 0.2 г по 14 шт. в упаковке.

Производитель. EGIS, Венгерская республика.  
(см. ЙОДОПОВИДОН)

## БЕТАДИНЕ (BETADINE)

Международное наименование — *jodopovidon*.

Состав и форма выпуска. Основной компонент - активный йод в виде поливинил-пирролидон-йода. 1% раствор для пол-

оскания рта и горла во флаконах по 100 мл. 7.5% раствор для очистки и дезинфекции кожи во флаконах по 100 и 500 мл, в бутылках по 1 и 5 л. 10% раствор для очистки и дезинфекции кожи во флаконах по 100 и 500 мл, в бутылках по 1 и 5 л. Вагинальные суппозитории 0.2 г по 14 шт. в упаковке. Производитель. *ALKALOID*, Македония. (см. ИДОПОВИДОН)

#### БЕТАДРИН (BETADRIIN)

Состав и форма выпуска. Капли в нос и глазные капли по 10 мл. 1 мл жидкости содержит: дифенилгидрамину гидрохлорида 0.001 г, 2-нафтилметилпипидолина нитрикума 0.00033 г, борной кислоты 0.019 г.

Фармакологическое действие. Обладает противогистаминным и сосудосуживающим действием. Уменьшает отек слизистой носа. За счет борной кислоты оказывает слабое бактерицидное и микотическое действие.

Показания. Ринит, воспаление дополнительных пазух носа аллергического происхождения. Аллергический конъюнктивит.

Режим дозирования. При рините 10 дней закапывают по 2-5 капель препарата в каждое носовое отверстие 2-3 раза в сутки, затем перерыв 3-5 дней. При конъюнктивите закапывают в конъюнктивальный мешок 1-3 раза в сутки по 1-2 капли препарата.

Побочное действие. Не отмечено.

Противопоказания. Непереносимость компонентов препарата.

Особые указания. Осторожно применять у детей.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### БЕТАКАРД (BETACARD)

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.05 г 0.1 г атенолола. В конволютах по 10 таблеток.

Производитель. *TORRENT*, Индия.

(см. АТЕНОЛОЛ)

#### БЕТАКЕП (BETACEP)

Международное наименование — *propranolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пропранолол гидрохлорид. Капсулы 0.08 г в блистерной упаковке 3 x 10.

Производитель. *NATCO*, Индия.

(см. ПРОПРАНОЛОЛ)

#### БЕТАЛОК (BETALOC)

Международное наименование — *metoprolol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.1 г метопролола тартрата. Таблетки по 20 шт. в упаковке.

Производители. *ASTRA*, Швеция; *EGIS*, Венгерская республика (по лицензии *Astra*, Швеция).

(см. МЕТОПРОЛОЛ)

#### БЕТАЛОК ДУРУЛЕС (BETALOC DURULES)

Международное наименование — *metoprolol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит метопролола тартрата 0.2 г в виде длительно высвобождающейся формы (дурелес).

Производитель. *ASTRA*, Швеция.

(см. МЕТОПРОЛОЛ)

#### БЕТАЛОК ЗОК (BETALOC ZOK)

Международное наименование — *metoprolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метопролола сукцинат. 1 таблетка содержит 47.5, 95 и 190 мг активного вещества, что соответствует по активности 50, 100 и 200 мг метопролола тартрата.

Фармакологическое действие. Кардиоселективный бета-адреноблокатор. Обладает антиагрегантным, гипотензивным и

антиаритмическим эффектами. Уменьшает автоматизм синусового узла, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость, снижает сократимость миокарда, сердечный выброс, снижает потребность миокарда в кислороде. Снижает возбудимость миокарда. Поддаляет стимулирующий эффект катехоламинов на сердце при физической и психоэмоциональной нагрузке. Оказывает гипотензивный эффект, который стабилизируется к концу 2-й недели курсового назначения препарата. При стенокардии напряжения беталок зок снижает частоту и тяжесть приступов. Нормализует сердечный ритм при наджелудочковой тахикардии и мерцании предсердий. При применении в средних терапевтических дозах оказывает менее выраженное влияние на гладкую мускулатуру бронхов и периферических артерий, чем неселективные бета-адреноблокаторы.

Показания. Артериальная гипертония, профилактика приступов стенокардии, аритмий (наджелудочковая тахикардия, экстрасистолия), вторичная профилактика после перенесенного инфаркта миокарда, гипертонический кардиальный синдром (при гипертонии, нейро-циркуляторной гипертонии и др.); профилактика приступов мигрени.

Режим дозирования. Назначают внутрь в средней суточной дозе 100 мг в 1-2 приема. При недостаточной выраженности эффекта суточную дозу постепенно увеличивают до 200 мг.

Побочное действие. В начале терапии возможны слабость, утомляемость, головокружение, головная боль, мышечные судороги, ощущение холода и парестезии в конечностях, снижение реакции. Возможны также брадикардия, гипотония, нарушения АВ проводимости, появление симптомов сердечной недостаточности, уменьшение секреции слезной жидкости, конъюнктивит, ринит, депрессия, нарушения сна, кошмарные сновидения, сухость во рту, гипогликемические состояния у больных с сахарным диабетом, рвота, диарея, запор. У предрасположенных пациентов возможно появление симптомов бронхиальной обструкции. Отмечены отдельные случаи нарушений функции печени, тромбоцитопения.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени, синоаурикулярная блокада, брадикардия (ЧСС менее 50 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадия, острая сердечная недостаточность, метаболический ацидоз, бронхиальная астма, тяжелые расстройства периферического кровообращения, повышенная чувствительность к метопрололу.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом (особенно при его абилитном течении), болезнью Рейно и различными облитерирующими заболеваниями периферических артерий, феохромоцитомой (в этом случае необходимо предварительное лечение альфа-адреноблокаторами), выраженными нарушениями функции почек и печени, а также беременным и кормящим женщинам. Больные, пользующиеся контактными линзами, должны учитывать, что на фоне лечения метопрололом возможно уменьшение продукции слезной жидкости. Прекращение продолжительного курса лечения должно происходить постепенно (минимум в течение 10 дней) под наблюдением врача. За несколько дней перед проведением наркоза хлороформом или эфиром необходимо прекратить прием препаратов. Если больной принял препарат перед операцией, ему следует подобрать наркотическое средство с минимальным отрицательным инотропным действием.

Производитель. *ASTRA*, Швеция.

#### БЕТАМАК (BETAMAK)

Международное наименование — *sulpirid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сульпирид. Таблетки 0.05, 0.1, и 0.2 г.

Производитель. *SAWA*, Япония.

(см. СУЛЬПИРИД)



## БЕТАНАЗ (BETANASE)

Международное наименование — *glibenclamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — глибенкламид. Таблетки 0.005 г. Стрипы по 10 таблеток, по 10 стрипов в упаковке.

Производитель. *CADILA*, Индия.  
(см. ГЛИБЕНКЛАМИД)

## БЕТАПРЕСИН (BETAPRESIN)

Международное наименование — *penbutolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пенбутолол сульфат. Таблетки 0.04 г по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Бета-адреноблокатор с собственной симпатомиметической активностью пролонгированного действия. Обладает антиаггивным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Мало изменяет ЧСС и сократимость миокарда в покое; урежает ЧСС при физической и эмоциональной нагрузке. У больных с ИБС, стенокардией транзиторно уменьшает частоту и тяжесть приступов, повышает толерантность к физическим нагрузкам, снижает заболеваемость и смертность после инфаркта миокарда. Собственное симпатомиметическое действие бетапресина уменьшает риск развития сердечной недостаточности, бронхоспазма и нарушений периферического кровообращения. Практически не влияет на липидный обмен.

Показания. Артериальная гипертония; профилактика приступов стенокардии; для снижения заболеваемости и смертности после инфаркта миокарда (вторичная профилактика); предсердная и желудочковая экстрасистолия, наджелудочковая тахикардия, мерцание и трепетание предсердий.

Режим дозирования. При артериальной гипертонии назначают в начальной дозе 1 таблетка в сутки. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу препарата постепенно увеличивают (до 2 таб. в сутки в течение 4-6 недель). Дальнейшее увеличение дозы препарата не приводит к усилению гипотензивного эффекта. Для профилактики приступов стенокардии и тахикардии назначают в начальной дозе 1/2 таб. в сутки. Через 3-6 недель при отсутствии желаемого эффекта дозу увеличивают до 1-2 таб. в сутки.

Побочное действие. Возможны: брадикардия, замедление АВ проводимости, бронхоспазм; тошнота, рвота, метеоризм, головная боль, головокружение, расстройства сна, быстрая утомляемость при физическом напряжении. У предположенных больных возможно появление признаков сердечной недостаточности, чрезмерное снижение АД, нарушение периферического кровообращения. Редко — кожные аллергические реакции.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени, синоурикулярная блокада, выраженная брадикардия (ЧСС менее 50 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, бронхиальная астма.

Особые указания. С осторожностью назначают бетапресин больным с нарушениями функции печени, почек, сахарным диабетом, метаболическим ацидозом, болезнью Рейно и облитерирующими заболеваниями артерий. В период беременности, родов и кормления грудью препарат можно назначать только с учетом возможных проявлений бета-блокирующего действия у плода, новорожденного и грудного ребенка (например, уменьшение частоты пульса). Отменить бетапресин следует постепенно, снижая дозу в течение 7-10 дней. Перед хирургическим вмешательством постепенная отмена препарата должна быть завершена по меньшей мере за 48 часов до операции. Если же больной принимает препарат перед операцией, ему следует подобрать наркотическое средство с минимальным отрицательным инотропным действием. Потенциально опасными являются комбинации бетапресина с препаратами, угнетающими АВ проводимость (верапамилом, хинидином и др.).

Производитель. *HOECHST*, Германия.

## БЕТАСЕРК (BETASERK)

Международное наименование — *betahistin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бетастигина дигидрохлорид. Таблетки 0.008 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Бетастигин — синтетический аналог гистамина. Вызывает спазм гладкой мускулатуры бронхов, желудочно-кишечного тракта, расширение капилляров и снижение АД. Оказывает расслабляющее действие на прекапиллярные зажимательные мышцы в системе микроциркуляции внутреннего уха, увеличивая таким образом приток крови к сосудистой полоске лабиринта. Снижает частоту и интенсивность головокружений, уменьшает шум в ушах, способствует улучшению слуха в случаях его снижения. Может вызвать усиление секреции желудочного сока.

Показания. Водянка лабиринта внутреннего уха. Синдромы, характеризующиеся головокружениями, шумом в ушах и/или постепенной потерей слуха.

Режим дозирования. Средняя рекомендуемая доза составляет 1-2 таблетки 3 раза в день.

Побочное действие. Легкие желудочные расстройства, кожная сыпь.

Противопоказания. Феохромоцитома, бронхиальная астма, беременность.

Особые указания. С осторожностью следует назначать препарат больным, имеющим в анамнезе указания на язвенные поражения желудочно-кишечного тракта.

Производитель. *SOLVAY PHARMA-DUPHAR*, Нидерланды.

## БЕТАТИАЗИД (BETATHIAZID)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.08 г пропранолола гидрохлорида, 0.00125 г гидрохлортиазида и 0.025 г триамтерена. В упаковке по 20, 50 или 100 шт.

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат. Входящие в его состав пропранолол и гидрохлортиазид взаимно дополняют гипотензивный эффект друг друга. Пропранолол — неселективный бета-адреноблокатор, не имеет сосудорасширяющей симпатомиметической активности; урежает ЧСС, уменьшает ударный и минутный объемы сердца; снижает повышенное артериальное давление как в положении стоя, так и в положении лежа. Гидрохлортиазид является мочегонным средством средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды. Входящий в состав бетатиазида калийсберегающий диуретик триамтерен препятствует развитию гипокалиемии при длительном назначении препарата.

Показания. Артериальная гипертония.

Режим дозирования. Назначают в средней дозе по 1 таблетке 2 раза в сутки (утром и днем).

Побочное действие. Похолодание конечностей, усталость, быстрая утомляемость при физическом напряжении, брадикардия, замедление АВ проводимости, желудочно-кишечные расстройства, головокружение, расстройства сна, гипонатриемия, гиперурикемия. Редко — кожный зуд, покраснение кожных покровов, расстройства зрения, одышка, тромбоцитопения, нейтропения.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени; хроническая сердечная недостаточность, резистентная к лечению сердечными гликозидами; выраженная брадикардия; кардиогенный шок; выраженная почечная и печеночная недостаточность; бронхиальная астма; беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С большой осторожностью назначают больным с хроническим бронхитом, эмфиземой легких, податливой, облитерирующими заболеваниями периферических артерий. При назначении препарата больным со сниженной выделительной функцией почек необходим контроль клиренса креа-

тина и электролитного баланса. Отменить препарат следует постепенно, снижая дозу в течение 7-10 дней.  
Производитель. HENNING, Германия.

#### БЕТАТИАЗИД А (BETATHIAZID A)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.08 г пропранолола гидрохлорида и 0.025 г гидрохлортиазид. В упаковке по 20, 50 или 100 шт.

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат. Содержит два активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Пропранолол - неселективный бета-адреноблокатор, не имеет собственной симпатомиметической активности; урежает ЧСС, уменьшает ударный и минутный объемы сердца; снижает повышенное артериальное давление как в положении стоя, так и в положении лежа. Гидрохлортиазид является мочегонным средством средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды.

Показания. Артериальная гипертензия.

Режим дозирования. Назначают в средней дозе по 1 таблетке 2 раза в сутки (утром и днем).

Побочное действие. Головокружение конечностей, усталость, быстрая утомляемость при физическом напряжении, брадикардия, замедление АВ проводимости, желудочно-кишечные расстройства, головноекружение, расстройства сна, гипокальциемия, гиперкальциемия, гипонатриемия, гиперурикемия. Редко - кожный зуд, покраснение кожных покровов, расстройства зрения, одышка, тромбоцитопения, нейтропения.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени; хроническая сердечная недостаточность, резистентная к лечению сердечными гликозидами; выраженная брадикардия; кардиогенный шок; выраженная почечная и печеночная недостаточность; бронхиальная астма; беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С большой осторожностью назначают больным с хроническим бронхитом, эмфиземой легких, податрой, облитерирующими заболеваниями периферических артерий. При назначении препарата больным со сниженной выделительной функцией почек необходим контроль клиренса креатинина и электролитного баланса. При длительном лечении необходимо дополнительно назначать препараты калия. Отменить препарат следует постепенно, снижая дозу в течение 7-10 дней.

Производитель. HENNING, Германия.

#### БЕТНЕЗОЛ (BETNEZOL) капли

Международное наименование — *betamethason*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - бетаметазон натрия. Бетнезол капли в пластиковых флаконах с капельницей, содержащие 5 или 10 мл.

Фармакологическое действие. Препарат для лечения заболеваний уха, глаза, носа на глюкокортикоидной основе. Препарат обладает выраженным противовоспалительным и антиаллергическим действием.

Показания. Нейнфекционные воспалительные заболевания уха, глаза, носа.

Режим дозирования. Глаза: 1-2 капли закапываются в глаз каждые 2-3 часа до достижения эффекта, после чего частоту закапывания можно уменьшить. Уши: 2-3 капли препарата закапывают в уши с интервалом каждые 2 или 3 часа до достижения эффекта, после чего частоту применения препарата можно уменьшить. Нос: 2-3 капли закапывают в каждую ноздрю 2-3 раза в день.

Побочное действие. Повышение внутриглазного давления у незначительного числа пациентов, при проведении длительного (более 1-2 недель) лечения.

Противопоказания. Бактериальные, вирусные, грибковые,

грибковые, туберкулезные заболевания глаз; гиперчувствительность к препарату; глаукома; герпетический кератит; глазные капли не назначают пациентам, которые носят мягкие контактные линзы.

Особые указания. При применении препарата глаз необходимо регулярно контролировать внутриглазное давление.

Производитель. GLAXO, Великобритания.

#### БЕТНЕЗОЛ (BETNESOL)

Международное наименование — *betamethason*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бетаметазон. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.004 г активного вещества) 1 мл в ампуле.

Фармакологическое действие. Глюкокортикостероидное средство. Оказывает противовоспалительное, антиаллергическое и противошоковое действие. Влияет на углеводный, белковый, жировой обмен, способствует накоплению гликогена в печени, тормозит выведение натрия и воды из организма, способствует удалению калия.

Показания. Острая аллергическая реакция, бронхиальная астма и астматический статус, шок (посттравматический, послеоперационный, токсический, ожоговый, кардиогенный), инфаркт миокарда, острая недостаточность надпочечников, инфекционно-аллергический миокардит, артрит, системная красная волчанка, цирроз печени, острый гепатит.

Режим дозирования. Взрослые: 1-5 мл препарата вводят внутривенно в течение 30 сек-1 мин, при необходимости эта доза может быть повторена 3-4 раза в течение 24 часов. Эта доза может быть введена внутримышечно. Дети в возрасте от 1 до 5 лет - 2 мг, от 6 до 12 лет - 4 мг. В виде локальных инъекций препарат назначают взрослым в дозе 4-8 мг. Субконъюнктивально при необходимости вводят 0.5-1 мл препарата.

Побочное действие. Нарушение электролитного обмена, гипергликемия, глюкозурия, повышение АД, обострение язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки, психические нестабильности. При длительном применении - развитие субкапсулярной катаракты, остеопороз, глаукома.

Противопоказания. Активная форма туберкулеза, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, острые психозы и другие хронические психические заболевания в стадии обострения, декомпенсированный сахарный диабет, тромбофлебит, выраженное нарушение функции почек.

Особые указания. Эффективность препарата уменьшается при одновременном назначении фенитоина, фенобарбитала, эфедрина и рифампицина. При необходимости прекратить лечение доза препарата уменьшается постепенно.

Производитель. GLAXO, Великобритания

#### БЕТНОВЕЙТ (BETNOVATE)

Международное наименование — *betamethason*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бетаметазон в виде сложного эфира - валерата. Крем или мазь по 15 г в tube. Лососн для волосистой части головы 30 мл во флаконе. Лососн по 20 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Глюкокортикоидный препарат для местного применения. Обладает противовоспалительным и антиаллергическим действием. Устраняет отек, гиперемию, зуд в месте нанесения. При длительном применении препарата на обширных участках кожи возможно резорбтивное действие.

Показания. Атопическая, детская, нумулярная экзема, прыщи, некоторые формы псориаза, нейродерматозы, себорейный дерматит, реакции контактной гиперчувствительности, красная дискоидная волчанка; в качестве вспомогательного средства при комплексной терапии генерализованной эритродермии.

Режим дозирования. Небольшое количество препарата наносится на участок пораженной поверхности 2-3 раза в день до получения клинического улучшения. В дальнейшем воз-

жен переход на поддерживающую дозу - применение препарата 1 раз в сутки. Бетновейт крем более эффективен на влажных и мокнущих поверхностях. Бетновейт в виде мази наиболее эффективен в случаях сухих, лишаевых или чешуйчатых поражений. Бетновейт в виде лосьона применяют при необходимости минимального нанесения препарата на обширные участки.

Побочное действие. При продолжительном применении препарата на обширных поверхностях существует возможность резорбтивного действия. В редких случаях возможны местные атрофические изменения кожных покровов.

Противопоказания. Розацеа, урти, перiorальный дерматит, первичные вирусные инфекции кожи, гиперчувствительность.

Особые указания. Эффект бетновейта можно усилить посредством закрытия обрабатываемой поверхности полиэтиленовой пленкой. Необходимо избегать попадания препарата в глаза.

Производитель. GLAXO, Англия.

## БЕФОРАЛ (BEFORAL)

Международное наименование — *butorphanol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - буторфанол тартрат. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.002 г активного вещества), в упаковке 5 ампул.

Производитель. LECNIVA, Чехия.  
(см. БУТОРФАНОЛ)

## БИВАЦИН (BIVACYN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - неомицин сульфат и бацитрацин. Спрей (1 г - 3500 и 12500 ЕД активных веществ). Мазь 30 г в тубах. Порошок 5 г во флаконах. Порошок для приготовления стерильного раствора (1 г - 3500 ЕД и 250 ЕД активных веществ соответственно) 50 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Комбинированный антибиотик для местного применения. Бактериолитик, имеющий широкий спектр действия, включающий большинство грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов. Показания. Псориаз, дерматит, экзема, профилактика инфицирования дерматитов и дерматозов. Острый и хронический конъюнктивит, кератит, кератоконъюнктивит, блефарит, блефароконъюнктивит, дакриоцистит; профилактика инфекционных осложнений после глазных операций. Инфицированные раны и ожоги, гнойные заболевания мягких тканей; профилактика инфекционных осложнений при артропластике. Средний и наружный отит; профилактика инфекционных осложнений при антропомии.

Режим дозирования. Спрей встраивают и распыляют коротким нажатием 1 или 2 раза в день на пораженное место с расстоянием 20-25 см. После применения необходимо закрыть клапан. Мазь наносят на пораженный участок 2-3 раза в день. Раствор из стерильного порошка применяют в хирургии, а также в глазной и ЛОР практике (по 1-2 капли 4-5 раз в день на нижнее веко или в наружный слуховой проход).

Побочное действие. В редких случаях отмечается жгучая боль и зуд в месте нанесения препарата.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Бивацин не эффективен при вирусных и грибковых заболеваниях глаз, кожи и др.

Производитель. LEK, Словения.

## БИЛОПТИН (BILOPTIN)

Международное наименование — *natrium ipodati*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - иподат натрия. 1 капсула содержит 0,5 г иподата натрия, что соответствует 0,307 г йода. Капсулы по 6 или 12 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оральное диагностическое иодосодержащее средство.

Показания. Холецистография, холангиография; проверка рефлексов желчного пузыря.

Режим дозирования. За 12 часов до исследования принимают 6 капсул, при назначенной двойной дозе - еще 6 капсул за 3 часа до проведения исследования (дозировка приводится для взрослых).

Побочное действие. Боли в области желудка, тошнота, диарея, рвота, крапивница, обострение латентного гипертиреоза и мягко протекающих видов узлового зоба.

Противопоказания. Выраженный гипертиреоз, тяжелое нарушение функции печени или почек. Особая осторожность необходима при гиперергических реакциях на иодосодержащие контрастные вещества, латентном гипертиреозе, мягко протекающих видах узлового зоба и беременности.

Особые указания. В течение не менее 8-10 недель диагностики состояний щитовидной железы дает ложные результаты. Производитель. SCHERING, Германия.

## БИЛТРИЦИД (BILTRICID)

Международное наименование — *praziquantel*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - празиквантел. Таблетки 0,6 г по 3 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антигельминтное средство, применяемое для лечения гельминтозов печени.

Показания. Олисторхоз, клонорхоз.

Режим дозирования. Лечение билтритридом проводится в течение одного дня. Разовая доза - 25 мг/кг массы тела; кратность назначения - 3 раза. При необходимости дозу можно увеличить до 40 мг/кг.

Побочное действие. Возможны - тошнота, рвота, боли в эпигастрии, кожный зуд, повышение температуры.

Противопоказания. Первый триместр беременности, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. При сочетании трематодоза с нейростическим рекомендуется госпитализация пациента на время проведения лечения.

Производитель. BAYER, Германия.

## БИМАРАЛ (BIMARAL)

Международное наименование — *bromoprid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бромоприд. Капсулы 0,01 г по 60 и 500 шт. в упаковке. Свечи ректальные 0,02 г по 12 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь (1 капля-0,1 мл) 20 мл во флаконах. Раствор 0,01 г в ампулах по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает противорвотное действие, успокаивает икоту и устраняет в некоторых случаях тошноту. Оказывает регулирующее влияние на моторику ЖКТ, несколько повышая тонус и усиливая перистальтику ЖКТ. Не вызывает изменений желудочной секреции. Механизм действия связан с влиянием на триггерные зоны ствола головного мозга.

Показания. Рвота, тошнота, икота различного генеза (при токсичной, лучевой терапии, нарушениях диеты, приеме некоторых лекарственных средств/морфина, аломорфина/ эндокопических и рентеноконтрастных методах исследования ЖКТ).

Режим дозирования. Назначают по 1 капсуле 3 раза в день. В случае необходимости дозу препарата увеличивают до 6 капсул в сутки. Бимарал в виде свеч назначают дважды в день. Детам препарат применяют по 5-10 капель на 1 кг массы тела в 2 приема. При необходимости бимарал вводят в/в или в/м по 1 ампуле 1-2 раза в день.

Побочное действие. В рекомендуемых дозах препарат хорошо переносится. В редких случаях возможны головная боль, головокружение, сонливость, сухость во рту.

Противопоказания. Беременность, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Пациенты, принимающие препарат, до-



лжны поддерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания.  
Производитель. *ALKALOID*, Македония.

#### БИОВИТ ВИТАМИН Е (BIOVIT VITAMIN E)

Международное наименование — *alpha-tocopherol*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - альфа-токоферола ацетат. Капсулы по 0.07353 г (100 МЕ) активного вещества.

Фармакологическое действие. Обладает антиоксидантным действием. Участвует в биосинтезе гема и белков, пролиферации клеток, тканевом дыхании и других важнейших процессах клеточного метаболизма.

Показания. Повышенная нагрузка на сердце, переходный возраст, беременность, для повышения жизненного тонуса у пожилых.

Режим дозирования. По 1-3 капсулы ежедневно с небольшим количеством воды во время или после еды.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Препарат необходимо хранить при температуре 15-25°C, защищая от влаги.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

#### БИОВИТ ВИТАМИН С 500 (BIOVIT VITAMIN C 500)

Международное наименование — *acidum ascorbicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аскорбиновая кислота и аскорбат натрия. 1 таблетка содержит 0.2472 г и 0.2844 г активных веществ соответственно, по 10 и 20 шт. в упаковке.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

(см. АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА).

#### БИОВИТАЛЬ Н (BIOVITAL N)

Состав и форма выпуска. В состав препарата входят (в расчете на 100 мл жидкого вещества): 0.2 г цитратного комплекса натрия и железа, 0.002 г витамина B1, 0.00285 г витамина B2, 0.0085 г пантотенола, 0.02 г никотинамида, 0.002 г витанамина B6, 5 мг витамина B12, 0.1 г витамина C, 0.75 мл спиртового экстракта из 0.08 г плодов боярышника, 0.02 г листьев боярышника, 0.05 г травы пустырника. Раствор во флаконах по 300 мл.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает общеукрепляющее действие, предохраняет от недостатка ряда витаминов и железа.

Показания. Длительные перегрузки и напряжение, повышенная потребность организма в витаминах и ионах железа (переходный возраст, беременность, лактация), послеоперационный период, кровопотери.

Режим дозирования. Применяют по 20 мл 3 раза в день перед или вместе с едой.

Побочное действие. Окрашивание кала в черный цвет.

Противопоказания. Нарушения усвояемости железа. Осторожно - при заболеваниях печени, алкоголизме, эпилепсии, повреждениях головного мозга, беременности, в детском возрасте. Аллергические реакции на компоненты препарата.

Особые указания. Хранить препарат необходимо при температуре не выше 25°C. Препарат содержит 15% алкоголя. При каждом приеме пациент получает 2.4 г алкоголя.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

#### БИОРАЛ (BIORAL)

Международное наименование — *carbenocholon sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбенохолон натрия. Гель 2% в по 15 г в тубах.

Фармакологическое действие. Препарат длительно поддерживает во влажном состоянии слизистую полости рта.

Показания. Воспаление слизистой оболочки полости рта без признаков инфицирования.

Режим дозирования. На пораженные места наносят гель после еды и перед сном.

Побочное действие. Редко - аллергические реакции.

Противопоказания. Инфекционный процесс в полости рта.

Особые указания. Препарат используется в язве выпячивания на абсолютно чистом пораженном месте по возможности более длительного времени. Если в течение трех недель не наступает выздоровление следует обратиться к врачу.

Производитель. *STERLING HEALTH*, Великобритания.

#### БИСАКОДИЛ (BISACODYL)

Международное наименование — *bisacodyl*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бисакодил. Драже. Свечи ректальные.

Фармакологическое действие. Обладает слабительным и ветрогонным действием, связанным с повышением секреции слизи в толстом кишечнике, ускорением и усилением его перистальтики. После приема препарата внутрь эффект развивается через несколько часов, а при применении свечей — в течение первого часа.

Показания. Запоры, обусловленные гипотонией и вялой перистальтикой толстой кишки (в частности, у пожилых пациентов; запоры после операций, родов). Регулирование стула при геморрое, проктите, анальных трещинах. Подготовка к хирургическим операциям, инструментальным и рентгенологическим исследованиям.

Режим дозирования. Перорально препарат назначают перед сном или за полчаса до завтрака взрослым по 1-3 драже; детям 2-7 лет - по 1 драже; 8-14 лет - по 1-2 драже; 15-18 лет - по 1-3 драже. Драже проглатывают не разжевывая и запивая небольшим количеством воды. Ректально препарат назначают в следующих дозах: взрослым - 1-2 свечи, подросткам в возрасте 15-18 лет - 1-2 свечи; в возрасте 8-14 лет - 1 свечу; детям в возрасте 2-7 лет - 1/2 свечи.

Побочное действие. Возможна кишечная колика. Возможно также возникновение диареи, которая может привести к чрезмерным потерям жидкости и электролитов и, следовательно, развитию мышечной слабости, судорог, артериальной гипотонии.

Противопоказания. Кишечная непроходимость, ущемленная грыжа, острые воспалительные заболевания органов брюшной полости, перитонит, кровотечения из ЖКТ, маточные кровотечения, дистит, спастический запор, острый проктит, острый геморрой.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат беременным и кормящим женщинам, а также пациентам с заболеваниями печени и почек.

Производители. Бисакодил (Bisacodyl) *POLFA*, Польша; Дульколак (Dulcolax) *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия.

#### БИСАКОДИЛ (BISACODYL)

Международное наименование — *bisacodyl*.

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит 0.005 г, одна ректальная свеча 0.01 г бисакодила. 30 или 1000 драже бисакодила в одной упаковке и 10 свечей бисакодила в одной упаковке.

Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. БИСАКОДИЛ)

#### БИСЕКУРИН (BISECURIN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - этинодиола ацетат и этинилладиол. Таблетки (1 таблетка содержит 0.001 г и 0.00005 г активных веществ соответственно) по 21 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Бисекурин - комбинированный препарат, содержащий гестаген - этиндиола диацетат и эстроген - этинилэстрадиол. Действие препарата связано с торможением овуляции в связи с угнетающим влиянием на гонадотропную функцию гипофиза. Препарат тормозит течение секреторной фазы менструального цикла, вызывает временные атрофические изменения в эндометрии и нарушает способность имплантировать оплодотворенную яйцеклетку.

**Показания.** Предупреждение беременности.

**Режим дозирования.** Прием бисекурина начинают на 5-й день от первого дня менструации. После этого в течение 21 дня необходимо ежедневно принимать по 1 таблетке, желативно в одно и то же время суток. После приема последней таблетки в течение 2-5 дней наступает менструальноподобное кровотечение вследствие отмены препарата. Вне зависимости от возникновения и длительности кровотечения, следующий 21-й курс приема препарата необходимо начать после 7-дневного перерыва, желативно в тот же день недели.

**Побочное действие.** Головная боль, потеря аппетита, тошнота, набухание молочных желез, боли в области эпигастрия, диарея.

**Противопоказания.** Наклонность к тромбозам, нарушения артериального или венозного кровообращения; острый и хронический гепатит, цирроз печени; энзимопатия; серповидно-клеточная анемия; семейная или алиментарная гиперлипидемия; беременность; карцинома матки и придатков; сахарный диабет; невроз, психоз; выраженная артериальная гипертензия.

**Особые указания.** Если женщина забыла принять вовремя таблетку, то пропущенную таблетку принимают в кратчайший срок, при этом очередную таблетку необходимо принять в обычное время.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## БИСЕПТОЛ (BISEPTOL)

**Международное наименование** — *co-trimoxazol*.

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка 120 содержит 0.02 г триметоприма и 0.1 г сульфаметаксозола. 1 таблетка 480 и 1 ампула 5 мл содержат 0.08 г триметоприма и 0.4 г сульфаметаксозола. 5 мл ампулы содержат 0.04 г триметоприма и 0.2 г сульфаметаксозола. Таблетки 120 и 480 по 20 в одной упаковке. 10 ампул по 5 мл в одной упаковке.

**Производитель.** POLFA, Польша.

(см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

## БИСОЛЬВОН (BISOLVON)

**Международное наименование** — *bromhexin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - бромгексин гидрохлорид. Таблетки 0.008 по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.002 г активного вещества) ампулы 2 мл по 6 шт. в упаковке. Раствор для внутреннего применения и ингаляций (1 мл препарата содержит 0.002 г активного вещества). Эликсир (1 мл препарата содержит 0.0008 г или 0.0016 г активного вещества).

**Производитель.** BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.  
(см. БРОМТЕКСИН)

## БИХРОМАТ (BICROMAT)

**Международное наименование** — *natrii cromoglycas*.

**Состав и форма выпуска.** Дозированный аэрозоль (1 доза содержит 0.001 г хромогликата натрия) по 15 г в упаковке. 1% раствор для ингаляций в ампулах по 2 мл.

**Производитель.** PHARMACHIM, Болгария.  
(см. ХРОМОГЛИКАТ НАТРИЯ)

## БИСПАН (BISPAN)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - изопропиламида мидиол и дротаверина гидрохлорид. Таблетки (1 таблетка со-

держит 0.005 г и 0.06 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат, обладает миотропным спазмолитическим и витрицидным действием. Понижает тонус гладких мышц внутренних органов, снижает их двигательную активность. Кулирует болевой синдром, связанный со спазмом гладкой мускулатуры внутренних органов, особенно желудка и кишечника.

**Показания.** Кишечная колика, пилороспазм, желчная колика, гипермоторная дискинезия двенадцатиперстной и желчного пузыря, холестизит; почечная колика, спазмы мочеоттока. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; острый гастрит и обострение хронического гастрита с повышенной секреторной функцией желудка (в составе комплексной терапии). Дисменорея.

**Режим дозирования.** При выраженном обострении взрослым назначают по 2-3 таблетки 2-3 раза в сутки. При хроническом течении заболевания назначают по 1 таблетке 2-3 раза в сутки в течение 3-6 недель.

**Побочное действие.** Головокружение, сердцебиение, потливость, чувство жара, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

**Противопоказания.** Глаукома, аденома предстательной железы.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с выраженным атеросклерозом коронарных артерий. **Производитель.** CHINOIN, Венгерская республика.

## БЛЕЗИН (BLEZIN)

**Международное наименование** — *diclofenak sodium*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — диклофенак натрия. Таблетки 0.025 г по 100, 500, 1000 и 5000 шт. в упаковке.

**Производитель.** SAWAI, Япония.

(см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

## БЛЕМАРЕН (BLEMAREN)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - лимонная кислота, цитрат натрия, бикарбонат калия. Гранулят (100 г гранулята содержит 39.9 г, 27.85 г, 32.25 г активных веществ соответственно) по 200 г в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Гранулят для растворения мочекаменных камней. Действие основано на принципе последовательной нейтрализации мочи.

**Показания.** Растворение мочекаменных камней и предупреждение их образования, для подщелачивания мочи пациентов, страдающих мочекаменной болезнью, симптоматическое лечение порфирии.

**Режим дозирования.** Средняя суточная доза препарата колеблется от 6 до 18 г гранулята. Суточная доза равномерно распределяется в течение дня и принимается после еды. Гранулят растворяют в жидкости. Контроль эффективности препарата производится 3 раза в день, каждый раз перед следующей разовой дозой - путем определения pH мочи. Доза препарата считается правильно подобранной в том случае если pH в течении суток колеблется в пределах 7-6.2.

**Побочное действие.** Образование фосфатных камней.

**Противопоказания.** pH мочи выше 7.

**Особые указания.** Терапия проводится длительно.

**Производитель.** ESPARMA, Германия.

## БЛЕФАМИД (BLEPHAMID)

**Состав и форма выпуска.** Стерильные глазные капли (1 мл препарата содержит: сульфатацетамидида натрия 0.105 г, преднизолона ацетата 0.0022 г, фенилэфрингидрохлорида 0.0012 г, феназона 0.001 г, фенилпирити нитрата 0.0004 г, динатрия эдетата 0.000127 г, спирта поливинилового 0.014 г) по 5 мл в пластмассовом флаконе-капельнице.

**Фармакологическое действие.** Оказывает противовоспалитель-

тельное и антимикробное действие. Обладает бактериостатическим эффектом в отношении стафилококков, эффективно устраняет аллергические и воспалительные симптомы блефарита и блефароконъюнктивита, под его влиянием исчезает гиперемия конъюнктивы и утолщение краев век.

Показания. Негнойный, себорейный, аллергический блефарит; блефароконъюнктивит; негнойный, аллергический, бактериальный конъюнктивит.

Режим дозирования. Оптимальная дозировка - по 1 капле 2-4 раза в день. Наилучший эффект в начальных и острых стадиях блефарита, если препарат закапывают непосредственно в глаз, а избыточную суспензию распределяют по векам. При возмещении в процесс только век, препарат можно применять в виде аппликаций непосредственно на веки.

Побочное действие. Повышение внутриглазного давления, перфорация роговицы при заболеваниях, ведущих к истончению роговицы (эрозии и язвы роговицы, десцеметозе и т.п.).

Противопоказания. Герпетический кератит, не леченные инфекции, вирусные заболевания роговицы и конъюнктивы, туберкулез глаз и грибковые заболевания глаз, повреждения и язвенные процессы роговицы, закрытоугольная и открытоугольная глаукома, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Лицам, носящим контактные линзы, препарат следует закапывать перед наложением или после снятия контактных линз.

Производитель. **ALLERGAN**, Германия.

#### БОНЕФОС (BONEFOS)

Международное наименование — *clodronat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - динатрия клодронат. Капсулы 0,4 г по 100 шт. в упаковке. Концентрат для инфузий (1 мл раствора содержит 0,06 г активного вещества) ампулы 5 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. **LEIRAS**, Финляндия.  
(см. КЛОДРОНАТ)

#### БОННЕКОР (BONNECOR)

БОННЕКОР 50 (BONNECOR 50)

БОННЕКОР 100 (BONNECOR 100)

Международное наименование — *tiracizin*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - тирацизин. Таблетки боннекор 50 - 0,05 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки боннекор 100 - 0,1 г по 50 шт. в упаковке. Раствор боннекор (1 мл - 0,005 г) 5 мл в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антиаритмический препарат, обладающий свойствами антиаритмических препаратов I и IV классов. Замедляет максимальную скорость деполаризации, удлиняет фазу реполяризации потенциала действия; вызывает гиперполяризацию потенциала покоя; уменьшает величину экстрасистолических активных потенциалов. Механизм действия связан с угнетением транспорта ионов натрия в клетки, а также с блокадой "медленных" кальциевых каналов. Замедляет внутрипредсердную и АВ проводимость. При применении в средних терапевтических дозах не угнетает сократительную способность миокарда. Вызывает расширение периферических сосудов, в связи с чем возможно некоторое увеличение ЧСС. При назначении препарата внутрь продолжительность антиаритмического эффекта составляет в среднем 9 ч; начальный эффект достигается на 3-й день лечения, усиление эффекта может наблюдаться до 28 дней.

Показания. Лечение и профилактика наджелудочковой и желудочковой экстрасистол, пароксизмальной наджелудочковой тахикардии, мерцания и трепетания предсердий, пароксизмальной желудочковой тахикардии.

Режим дозирования. Внутрь назначают в начальной дозе по 50 мг 2 раза в сутки. При недостаточной выраженности эффекта дозу увеличивают до 75-100 мг 2-3 раза в сутки. Макси-

мальная суточная доза - 300 мг. При пароксизмальных нарушениях ритма препарат вводят внутривенно струйно медленно (в течение 10 мин) в дозе 0,3-0,6 мг/кг массы тела. Препарат разводят в изотоническом растворе натрия хлорида. Повторное введение проводят не ранее, чем через 6 ч.

Побочное действие. Чувство жажды, головная боль, сухость во рту. Реже отмечены кожная сыпь, зуд, тошнота, запоры, расстройства зрения. При слишком быстром внутривенном введении препарата возможно возникновение приливов жара, головокружения, парестезии языка и конечностей. При применении высоких доз препарата возможно возникновение АВ блокады, появление симптомов сердечной недостаточности, артериальной гипотонии.

Противопоказания. АВ блокада II и III степени, бифаскулярная блокада или блокада левой ножки пучка Гиса с удлинением интервала PQ; тяжелые формы хронической сердечной недостаточности, выраженная артериальная гипотония, кардиогенный шок, острый период инфаркта миокарда, беременность, лактация. Раствор боннекора из-за содержания дисульфида натрия не назначают пациентам с бронхиальной астмой, страдающим гиперчувствительностью к дисульфиду натрия.

Особые указания. С осторожностью назначают боннекор больным с нарушениями функций печени; в этом случае необходим систематический контроль функционального состояния печени. Имеется клинический опыт применения боннекора в остром периоде инфаркта миокарда, осложненного нарушениями сердечного ритма. Внутреннее введение боннекора следует проводить только в условиях стационара. Производитель. **AWD**, Германия.

#### БОНЦЕФИН (BONCEFIN)

Международное наименование — *cefoxitin*.

Состав и форма выпуска. 1 флакон содержит 1 г или 2 г цефокситина натрия. Флаконы для внутривенного введения по 24 шт. в упаковке. Флаконы для внутримышечного введения по 24 шт. в упаковке с 24 флаконами 1% раствора лидокаина.

Производитель. **ALKALOID**, Македония.  
(см. ЦЕФОКСИТИН)

#### БРЕТИЛАТ (BRETLYATE)

Международное наименование — *bretylum tosilat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бретилил тозилат. Раствор 2 мл (0,1 г) в ампулах.

Фармакологическое действие. Обладает антиаритмическим эффектом, особенно при желудочковых аритмиях. Увеличивает продолжительность эффективного рефрактерного периода и потенциала действия в желудочковых сократительных волокнах и волоках Пуркине. Обладает симпатолитическим действием, которое связано с блокированием выделения норадреналина из пресинаптических нервных окончаний, вызывает снижение АД, особенно в ортостане.

Показания. Лечение и профилактика желудочковой тахикардии, фибрилляции желудочков, главным образом, в остром периоде инфаркта миокарда.

Режим дозирования. Препарат вводят внутривенно струйно в начальной дозе 5 мг/кг массы тела. В случае отсутствия клинического эффекта в течение 5 минут после введения бретилата вводят повторно в той же дозе или увеличивают дозу до 10 мг/кг. Максимальная суточная доза 40 мг/кг. Препарат можно также вводить в/в капельно со скоростью 1-2 мг/мин или внутримышечно в дозе 5-10 мг/кг каждые 6-8 часов. У больных с нарушением функций почек скорость внутривенной капельной инфузии бретилата зависит от степени нарушения функции почек: при клиренсе креатинина (КК) 40-90 мл/мин скорость введения составляет 10-40 мг/час; при КК 10-40 мл/мин - 2-10 мг/час; при КК менее 10 мл/мин - 0,6-2,0 мг/час.

Побочное действие. Ортостатическая гипотония, слабость, тошнота, рвота, тахикардия, набухание слезной оболочки носа, болезненность околушных желез, чувств жара. Редко - некроз тканей в месте внутримышечной инъекции. В начале внутривенного введения возможно повышение АД.

Противопоказания. Феохромоцитома, острое нарушение мозгового кровообращения, артериальная гипотония, коллапс, тяжелая почечная недостаточность, стеноз устья аорты, тяжелые формы легочной гипертензии, беременность, лактация.

Особые указания. Для профилактики возникновения некроза тканей в месте внутримышечной инъекции необходимо ограничить вводимый объем 5-ю мл и менять места инъекций. Для устранения гипотонии после введения бреталила следует изменить положение тела больного, ввести внутривенно жидкость с целью увеличения объема циркулирующей крови; с осторожностью можно применить симпатомиметические амины. Парентеральное введение бреталила может вызвать обострение желудочковых тахикардий, вызванных препаратами наперстянки.

Производитель. **WELLCOMЕ**, Великобритания.

#### БРИКАНИЛ (BRICANYL)

Международное наименование — *terbutalin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тербуталина сульфат. 1 таблетка содержит 0.0025 г активного вещества. Таблетки длительного действия (дурулес) с содержанием тербуталина сульфата 0.005 г или 0.0075 г. 1 ампула (1 мл) содержит 0.0005 г и 1 флакон - 0.1 г тербуталина сульфата. Сироп, содержащий 0.0003 г тербуталина сульфата в 1 мл. Аэрозоль (дозированный ингалятор) - 1 доза содержит 0.00025 г активного вещества. Турбохалер - 0.0005 г в 1 дозе. Фармакологическое действие. Бриканил адrenoимитическое средство, стимулирует бета-адренергические рецепторы, причем, преимущественно бета-2-адренергические рецепторы гладких мышц бронхиального дерева, благодаря чему оказывает бронхорасширяющий эффект, купирует бронхоспазм, увеличивает мукоцилиарный клиренс. Меньше выражено влияние на бета-1-рецепторы сердца, но препарат обладает кардиостимулирующим эффектом. Величина этого действия зависит от чувствительности рецепторов, дозы препарата и пути введения бриканила. Стимулирует бета-2-адренергические рецепторы гладкой мускулатуры матки.

Показания. Купирование и предупреждение бронхоспазма при бронхиальной астме, хроническом бронхите, эмфиземе легких и других бронхолегочных заболеваниях, течение которых осложняется бронхообструктивным синдромом. При угрозе преждевременных родов или самопроизвольного выкидыша после 16 недель беременности, а также при истинно-цервикальной недостаточности и операции наложения швов с целью ослабления маточных сокращений.

Режим дозирования. При бронхиальной астме взрослым по показаниям (чаще для купирования приступа) вводят 0.25 мг (1/2 ампулы) подкожно не больше 3-х раз в день. Перорально при лечении бронхообструктивного синдрома препарат назначают по 2.5 - 5 мг (1 - 2 таблетки) 3 раза в день. При возможной повышенной чувствительности к бета-адреномиметикам следует начинать лечение с дозы 2.5 мг, постепенно увеличивая до 5 мг в день. Детям в возрасте 3-7 лет назначают 0.65-1.25 мг (1/4-1/2 таблетки), 7-15 лет - по 1.25 мг (1/2 таблетки) 2-3 раза в день. Таблетки длительного высвобождения (дурулес) - 5-7.5 мг 2 раза в день (препарат назначается через каждые 12 часов в связи с удлиненной фазой всасывания). Таблетки нельзя делить, измельчать или разжевывать. Аэрозоль с целью профилактики приступа - 1-2 ингаляции (0.25-0.5 мг) каждые 6 часов. Аэрозоль для купирования приступа 1-2 ингаляции. Интервал между отдельными ингаляциями должен составлять около 3 мин. Максимальная суточная доза 12 ингаляций, разовая 3 ингаляции. При одной ингаляции выделяется 0.25 мг тербуталина сульфата. (турбохалер 0.5 мг).

Турбохалер представляет собой ингалятор, в котором введение препарата в порошокобразном виде активируется вдохом самого больного. При этом отпадает необходимость в строгой координации вдоха с ингаляцией дозы препарата. Создаваемые благодаря оригинальной конструкции турбохалера турбулентные потоки воздуха захватывают тонкий порошок активного вещества и сплосковывают значительно лучше проникновению его в мелкие бронхи. Применяется по 1 ингаляции каждые 6 часов. В тяжелых случаях - 3 ингаляции каждые 6 часов. Максимальная разовая доза 3, суточная 12 ингаляций. В акушерской практике препарат назначают внутривенно капельно - 5 мг в течение 8 часов. Раствор готовят разведением 5 мг тербуталина (10 ампул) в 1 л изотонического раствора натрия хлорида или глюкозы. Вливание начинают со скоростью 10 мг/мин, затем ее повышают каждые 10 минут на 5 мг до 25 мг/мин в этой дозе вливание продолжают 1 час. Затем каждые 30 мин. дозу снижают на 5 мг до минимальной эффективной поддерживающей дозы. При достижении положительного терапевтического эффекта внутривенное введение препарата прекращают, и в дальнейшем в целях профилактики новых скачков в течение 3 дней подкожно вводят 0.25 мг тербуталина 4 раза в день, одновременно принимают по 5 мг 3 раза в день до достижения эффекта. Поддерживающую терапию подбирают индивидуально, используя таблетированную форму. Максимальная длительность проведения терапии препаратом до 37-й недели беременности.

Побочное действие. У некоторых пациентов с гиперчувствительностью к биогенным аминам могут появиться сердцебиение и тремор, вследствие стимуляции препаратом бета-адренергических рецепторов. Тремор исчезает, как правило, через несколько дней после начала приема препарата. При упорном сердцебиении дозу препарата снижают.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к бриканилу. Бриканил не применяют при гипертиреозе, декомпенсированных пороках сердца, выраженной синусовой тахикардии, экстрасистолии. В акушерской практике препарат противопоказан при преждевременной отслойке плаценты, сильных маточных кровотечениях, вирусной, бактериальной, пиелонефрите при беременности.

Особые указания. Бриканил не назначают одновременно с галогеносодержащими препаратами для ингаляционного наркоза, ингибиторами МАО, бета-блокаторами, адреналином. С осторожностью препарат назначают пациентам с гипертензией, сердечной недостаточностью, в первом триместре беременности, при применении с кортикостероидами, трициклическими антидепрессантами.

Производители. Бриканил (Bricanyl) **ASTRA**, Швеция; Бриканил (Bricanyl) **ECZACIBASI**, Турция (по лицензиям **ASTRA**, Швеция); Бриканил (Bricanyl) **EGIS**, Венгерская республика (по лицензиям **ASTRA**, Швеция); Бриканил дурулес (Bricanyl durules) **ASTRA**, Швеция; Бриканил ингалятор (Bricanyl inhaler) **ASTRA**, Швеция; Бриканил турбохалер (Bricanyl turbhaler) **ASTRA**, Швеция.

#### БРИКАНИЛ (BRICANYL)

Международное наименование — *terbutalin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тербуталина сульфат. Ампулы со стерильным раствором, 1 мл раствора содержит 0.0005 г активного вещества. 1 таблетка содержит 0.0025 или 0.005 г активного вещества. 1 мл сиропа содержит 0.0003 г активного вещества. 1 мл раствора для ингаляций содержит 0.01 г активного вещества. Производители. **ASTRA**, Швеция. (см. БРИКАНИЛ)

#### БРИКАНИЛ (BRICANYL)

Международное наименование — *terbutalin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тербуталина



сульфат. 1 таблетка содержит 0.0025 или 0.005 г активного вещества. 1 мл сиропа содержит 0.0003 г активного вещества. Доированный аэрозоль, 1 доза содержит 0.00025 г активного вещества.

Производитель, ECZACIBASI, Турция (по лицензии Astra, Швеция).

(см. БРИКАНИЛ)

#### БРИКАНИЛ (BRICANYL)

Международное наименование — *terbutalin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тербутина сульфат. Аэрозоль (1 доза содержит 0.00025 г активного вещества). Таблетки 0.0025 г. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0.0005 г активного вещества) 1 мл в ампулах.

Производитель, EGIS, Венгерская Республика (по лицензии Astra, Швеция).

(см. БРИКАНИЛ)

#### БРИКАНИЛ ДУРУЛЕС (BRICANYL DURULES)

Международное наименование — *terbutalin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тербутина сульфат. Таблетки дурулес 0.005 и 0.0075 г.

Производитель, ASTRA, Швеция.

(см. БРИКАНИЛ)

#### БРИКАНИЛ ИНХАЛЕР (BRICANYL INHALER)

Международное наименование — *terbutalin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тербутина сульфат. Доированный ингалятор 0.00025 г/доза, содержащий 0.0071 г тербутина сульфата в 1 г.

Производитель, ASTRA, Швеция.

(см. БРИКАНИЛ)

#### БРИКАНИЛ ТУРБОХАЛЕР (BRICANYL TURBUHALER)

Международное наименование — *terbutalin*.

Состав и форма выпуска. Турбохалер 0.0005 г/доза. Турбохалер представляет собой ингалятор, в котором введение препарата в порошкообразном виде активируется вдохом самого больного. При этом отпадает необходимость в строгой координации вдоха и ингаляцией дозы препарата. Создаваемые благодаря оригинальной конструкции Турбохалера турбулентные потоки воздуха захватывают тонкий порошок активного вещества и способствуют значительно лучшему проникновению его в мелкие бронхи.

Производитель, ASTRA, Швеция.

(см. БРИКАНИЛ)

#### БРИНАЛЬДИКС (BRINALDIX)

Международное наименование — *clonamid*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.01 или 0.02 г клопамид. Таблетки 0.01 и 0.02 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель, EGIS, Венгерская республика (по лицензии Sandoz, Швейцария); BOSNALJEK, Босния и Герцеговина (по лицензии Sandoz, Швейцария).

(см. КЛОПАМИД)

#### БРИНЕРДИН (BRINERDIN)

Состав и форма выпуска. Таблетки, покрытые сахаром, содержащие по 0.0001 г резерпина, 0.005 г клопамид, 0.0005 г дигидроэргокристина мезилата.

Фармакологическое действие. Оказывает выраженный гипотензивный эффект, обусловленный сочетанным действием входящих в состав препарат компонентов, которые влияют на различные звенья регуляции артериального давления: резерпин - симпатолитик, клопамид - салуретик, дигидроэргокристина - дигидрированный алкалоид спорыньи, обладающий альфа-адреноблокадирующей активностью и способствующий расширению сосудов. Гипотензивный эффект препарата

обычно развивается в течение 4-7 дней, достигая максимума через 1-4 недели.

Показания. Эссенциальная гипертензия любой степени тяжести.

Режим дозирования. Обычно назначают в дозе 1 таблетка в день, в тяжелых случаях - 2-3 таблетки в день, постепенно повышая дозу (не чаще, чем раз в неделю). Поддерживающая терапия осуществляется в дозе 1 таблетка в день или через день.

Побочное действие. Возможны: тошнота, рвота, ортостатическая гипотония, чувство усталости, мышечная слабость, ощущение заложенности носа, редко - психическая депрессия, тромбоцитопения.

Противопоказания. Устойчивая к лечению гипокалиемия, тяжелые нарушения функции печени или почек, выраженные коронарная недостаточность и атеросклероз, недавно перенесенный инфаркт миокарда, обострение язвенной болезни, язвенный колит, психическая депрессия в анамнезе, период беременности и лактации. Гиперчувствительность к компонентам препарата и к сульфаниламидам (клопамид сходен с ними по химическому строению).

Особые указания. Рекомендуется тщательный подбор дозы у пожилых пациентов и лиц, профессия которых требует повышенной концентрации внимания. С осторожностью назначать больным подлор (контролировать уровень мочевой кислоты), сахарным диабетом (необходима корректировка доз противодиабетических средств) и лицам с нарушением функции почек. В процессе лечения необходим регулярный контроль за уровнем калия в крови. Бринердин усиливает при совместном применении действие препаратов лития, ослабляет эффект непрямым антикоагулянтам, леводопы. Необходимо повышение дозы препарата при назначении одновременно с кортикостероидами и нестероидными противовоспалительными средствами. Не рекомендуется назначать одновременно с ингибиторами МАО. Средства, угнетающие ЦНС, и алкоголь усиливают седативное действие резерпина.

Производитель, SANDOZ, Швейцария.

#### БРОМАЗЕПАМ (BROMAZEPAM)

Международное наименование — *bromazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бромазепам. Таблетки.

Фармакологическое действие. Транквилизатор из группы бензодиазепинов. Обладает анксиолитическим, седативным и миорелаксантным действием.

Показания. Неврозы, психопатия, сопровождающиеся напряжением, тревогой, беспокойством; бессонница, депрессивные синдромы, психосоматические заболевания, такие как псевдотоникация, гипертензия эмоционального генеза, частые мочеиспускания, дисменорея, психогенная головная боль, психогенные дерматозы.

Режим дозирования. Амбулаторно назначают 1.5-3 мг 2-3 раза в день. В условиях стационара применяют по 6-12 мг 2-3 раза в день. Длительность приема 3-6 нед., затем препарат либо отменяют постепенно, либо переходят на поддерживающую терапию.

Побочное действие. При длительном приеме в высоких дозах - усталость, сонливость, сухость во рту, мышечная слабость, привкус, нарушение концентрации внимания, замедление психических и двигательных реакций, изменения картины периферической крови, нарушение функции печени и почек. Редко - возбуждение, галлюцинации, бессонница.

Противопоказания. Миастения, беременность, лактация, лекарственная или алкогольная зависимость, повышенная чувствительность к бензодиазепинам.

Особые указания. При приеме препарата не рекомендуется заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания, быстрой психической и двигательной реакции.

Препарат усиливает действие средств, угнетающих функции ЦНС, алкоголя.

Производители. Лексильум (Lexillum) ALKALOID, Македония; Лекстони (Lexotoni) ROCHE, Швейцария.

#### БРОМГЕКСИН 4 БЕРЛИН-ХЕМИ (BROMHEXINUM 4 BERLIN-CHEMIE)

#### БРОМГЕКСИН 8 БЕРЛИН-ХЕМИ (BROMHEXINUM 8 BERLIN-CHEMIE)

#### БРОМГЕКСИН 10 БЕРЛИН-ХЕМИ (BROMHEXINUM 10 BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *bromhexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бромгексин гидрохлорид. Бромгексин 4 Берлин-Хеми: микстура (5 мл препарата содержит 0.004 г активного вещества) по 60 мл или 100 мл во флаконе. Бромгексин 8 Берлин-Хеми: микстура (5 мл препарата содержит 0.008 г активного вещества) 100 мл во флаконе; драже 0.008 г по 25 шт. в упаковке. Бромгексин 10 Берлин-Хеми: микстура (5 мл препарата содержит 0.01 г активного вещества) по 100 мл во флаконе.

Производитель. BERLIN-CHEMIE, Германия.

(см. БРОМГЕКСИН)

#### БРОМГЕКСИН (BROMHEXIN)

Международное наименование — *bromhexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бромгексин хлорид. Драже 0.004 г, 0.012 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки 0.008 г, 0.016 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. SALUTAS FAHLBERG-LIST, Германия.

(см. БРОМГЕКСИН)

#### БРОМГЕКСИН (BROMHEXIN)

Международное наименование — *bromhexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бромгексин хлорид. Таблетки 0.008 г по 100 шт. в упаковке. Микстура (1 мл препарата содержит 0.0008 г активного вещества) по 150 мл в стеклянных флаконах.

Производитель. HAFSLUND NICOMED, Австрия.

(см. БРОМГЕКСИН)

#### БРОМГЕКСИН (BROMHEXIN) объединенный препарат

Международное наименование — *bromhexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бромгексин гидрохлорид. Таблетки 0.008 г, 0.016 г. Драже 0.004 г, 0.008 г, 0.012 г. Сироп (1 мл препарата содержит 0.0008 г). Микстура (1 мл препарата содержит 0.0008 г). Раствор для перорального применения (1 мл препарата содержит 0.002 г). Эликсир (1 мл препарата содержит 0.0008 г или 0.0016 г активного вещества). Раствор для ингаляционного применения (1 мл препарата содержит 0.002 г активного вещества). Раствор для парентерального применения (1 мл препарата содержит 0.002 г активного вещества).

Фармакологическое действие. Обладает муколитическим и отхаркивающим действием. Снижает вязкость мокроты: вызывает снижение вязкости бронхиального секрета за счет деполаризации кислых полисахаридов отделяемого бронхов и стимуляции секреторных клеток слизистой бронхов, вырабатывающих секрет, содержащий нейтральные полисахариды. Препарат способствует проникновению тетрациклинов и сульфаниламидов в слизистую бронхов.

Показания. Заболевания дыхательных путей, сопровождающиеся образованием трудноотделяемого вязкого секрета: трахеобронхит, хронический бронхит с бронхообструктивным компонентом, бронхиальная астма, муковисцидоз, хроническая пневмония.

Режим дозирования. Взрослые и дети старше 10 лет: 8 мг 2 раза в день, в таблетках, драже, сиропе, микстуре, растворе или эликсире. При необходимости доза препарата может быть увеличена взрослым до 16 мг 4 раза в день, детям до 16 мг 2

раза в день. Дети в возрасте до 2 лет: 2 мг 3 раза в день; от 2 до 6 лет 4 мг 3 раза в день; от 6 до 10 лет по 6-8 мг 3 раза в день. При ингаляционном применении раствор следует разбавить дистиллированной водой 1:1 и нагреть до температуры тела для предупреждения кашля. У больных бронхиальной астмой или астматическим бронхитом перед ингаляцией следует принять бронхолитик. Ингаляцию проводят дважды в день взрослым по 4 мл, детям старше 10 лет по 2 мл, детям в возрасте от 6 до 10 лет по 1 мл, детям в возрасте от 2 до 6 лет по 10 капель и детям младше 2 лет по 5 капель на ингаляцию. Парентеральное введение препарата рекомендуется для лечения в тяжелых случаях, а так же в послеоперационном периоде для предупреждения скопления густой мокроты в бронхах. Вводят по 1 ампуле подкожно, внутримышечно или внутривенно 2-3 раза в день медленно в течение 2-3 минут. Внутривенно препарат вводят вместе с глюкозой или физиологическим раствором. Препарат несовместим с щелочными растворами.

Побочное действие. Редко, при длительном приеме препарата — тошнота, рвота, диспепсические явления, обострение извешенной болезни. Крайне редко — ангионевротический отек Квинке, повышение уровня трансаминаз в сыворотке крови. Противопоказания. Абсолютные: нет. Относительные: повышенная чувствительность к препарату, легочная астма, желудочное, легочное кровотечение в анамнезе, первый триместр беременности.

Особые указания. Бромгексин не назначают одновременно с лекарственными средствами, содержащими кодеин, так как это затрудняет откашливание разжиженной мокроты. Терапевтическое действие препарата может появиться на 4-6 день лечения. У детей лечение следует сочетать с постуральным дренажем и вибрационным массажем грудной клетки, облегчающим отток секрета из бронхов. При беременности препарат назначают лишь при условии, что лечебный эффект превышает риск.

Производители. Висольон (Bisolvon) BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; Бромгексин 4 Берлин-Хеми (Bromhexin 4 Berlin-Chemie) BERLIN CHEMIE, Германия; Бромгексин 8 Берлин-Хеми (Bromhexin 8 Berlin-Chemie) BERLIN CHEMIE, Германия; Бромгексин 10 Берлин-Хеми (Bromhexin 10 Berlin-Chemie) BERLIN CHEMIE, Германия; Бромгексин (Bromhexin) HAFSLUND NICOMED, Австрия; Бромгексин (Bromhexin) SALUTAS FAHLBERG-LIST, Германия; Сольвин (Solvin) IPCA, Индия; Флегамин (Flegamin) POLFA, Польша; Фульпен А (Fulpen A) SAWAI, Япония.

#### БРОМОКРИПТИН (BROMOCRIPTIN)

Международное наименование — *bromocriptin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бромокриптин метансульфонат. Таблетки.

Фармакологическое действие. Специфический ингибитор секреции пролактина. Подавляет физиологическую лактацию, способствует нормализации менструальной функции, останавливает рост пролактином, уменьшает размеры и число кист в молочной железе за счет нормализации дисбаланса между прогестероном и эстрогенами. Обладает умеренно выраженной дофаминэргической активностью.

Показания. Прогестеронозависимое нарушение менструальной функции, женское бесплодие, гиперпролактинемия у мужчин, акромегалия, при лечении пролактином, подавление лактации при доброкачественном увеличении молочных желез, лечение всех стадий болезни Паркинсона и симптоматического паркинсонизма.

Режим дозирования. При гинекологических заболеваниях парлодел применяют по 0.5 таблетки 2-4 раза в день с постепенным увеличением дозы до 2-8 таблеток в день. Для подавления лактации препарат назначают по 1 таблетке 2 раза в день с завтраком и ужином в течение 14 дней. При мужском гипогонадизме парлодел принимают по 0.5 таблетки 2-3 раза в день с постепенным увеличением дозы до 2-4 таблеток. При

лечении паркинсонизма в первую неделю назначают 1.25 мг парлодела вечером. Повышение суточной дозы проводится постепенно на 1.25 г в неделю. Суточная доза препарата делится на 2-3 приема. Если в течение 6-8 недель не достигается терапевтический эффект, то суточную дозу препарата увеличивают на 2.5 мг каждую неделю. Если во время подбора дозы развиваются побочные реакции, суточную дозу следует уменьшить и поддерживать на таком уровне в течение недели. При исчезновении симптомов побочного действия дозу препарата можно вновь увеличить.

**Побочное действие.** На первой неделе лечения - тошнота, рвота, головокружение; редко - ортостатическая гипотония. Запор, сонливость, головная боль, психомоторное возбуждение, галлюцинации, сухость во рту, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к бромкриптину и другим алкалоидам спорыньи, токсикоз беременных. Повышение АД в послеродовом периоде.

**Особые указания.** Одновременное назначение эритромицина или изомицина приводит к повышению концентрации бромкриптина в плазме крови. Целесообразно предупредить на ранних стадиях приема препарата тошноту и рвоту назначением противорвотного препарата за 1 час до приема парлодела.

**Производитель.** Бромэргон (Bromergon) LEK, Словения; Парлодел (Parlodel) SANDOZ, Швейцария.

#### БРОМЭРГОН (BROMERGON)

Международное наименование — *bromocriptin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - бромокриптин метансульфонат. Таблетки 0.0025 г, 0.01 г по 30 шт. в упаковке.

**Производитель.** LEK, Словения.  
(см. БРОМОКРИПТИН)

#### БРОНАЛ (BRONAL)

Международное наименование — *terfenadin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - терфенадин. Таблетки 60 мг по 20 и 50 шт. в упаковке.

**Производитель.** ICN GALENKA, Югославия.  
(см. ТЕРФЕНАДИН)

#### БРОНИТЕН (BRONITEN)

Международное наименование — *ketotifen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кетотифен. Таблетки 0.001 г по 10 шт. в стрипе, 3 стрипа в упаковке.

**Производитель.** MENON PHARMA, Индия.  
(см. КЕТОТИФЕН)

#### БРОНХИКУМ БАЛЬЗАМ (BRONCHICUM BALSAM)

**Состав и форма выпуска.** В 100 г геля содержится: 14 г эвкалиптового масла, 4 г камфоры, 10 г хвойного масла (сосны), сопутствующие вещества. Выпускается во флаконах, содержащих 55 г геля.

**Фармакологическое действие.** После втирания бальзама под действием температуры тела выделяются пары эфирных масел. При вдыхании пары достигают непосредственно дыхательных путей. Кроме того эфирные масла поглощаются кожей и через систему кровообращения попадают в дыхательные пути. Препарат оказывает антимикробное, противовоспалительное, секретолитическое, отхаркивающее действие.

**Показания.** Простудные и катаральные заболевания верхних и нижних дыхательных путей.

**Режим дозирования.** Препарат следует ежедневно втирать в грудь и спину.

**Побочное действие.** Раздражающее действие на кожу и слизистые оболочки, усиление бронхоспазма, экзема.

**Противопоказания.** Бронхиальная астма, коклюш, повреж-

дение кожи (например при ожогах). Детям препарат нельзя наносить на лицо и, особенно, на нос.

**Особые указания.** Препарат вызывает индукцию микросомальных ферментов, в результате чего действие одновременно применяемых препаратов может быть ослаблено и/или укорочено.

**Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

#### БРОНХИКУМ ИНГАЛЯТ Н (BRONCHICUM INHALATE N)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - эвкалиптовое масло, масло тимьяна. Эмульсия (100 мл содержит 0.007 г и 0.001 г активных веществ соответственно).

**Фармакологическое действие.** Препарат содержит смесь эфирных масел пары которых обладают дезинфицирующим, противовоспалительным, обезболивающим действием, разжижают и растворяют слизистый секрет в носоглотке и бронхах.

**Показания.** Простудные катаральные заболевания верхних и нижних дыхательных путей.

**Режим дозирования.** Назначают по 5 мл (1 мерный флакон заполняется до 5 мл отметки) 3 раза в день в течение 5 минут. При каждом употреблении 1 мерная доза (5 мл) помещается в миску и добавляется 1-2 литра кипящей воды. Наклонить лицо над миской, накрыть голову платком и свободно вдыхать через нос и через рот.

**Побочное действие.** Усиление симптомов раздражения слизистой оболочки дыхательных путей, бронхоспазма. Редко - аллергические реакции.

**Противопоказания.** Бронхиальная астма, коклюш.

**Особые указания.** При наполнении флакона следует держать наклоненным. Перед употреблением взболтать. Открытый флакон можно хранить в течение 4-х недель. Препарат вызывает индукцию микросомальных ферментов печени, что может приводить к ослаблению и укорочению действия других препаратов.

**Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

#### БРОНХИКУМ КАПЛИ Н (BRONCHICUM DROPS N)

**Состав и форма выпуска.** В 100 мл раствора содержится: 22 мл настойки тимьяна (1:5), 19 мл настойки белого мыльного корня (1:5), 14 мл настойки коры квебрахо, особый сахарный сироп, эвкалиптовое масло, ментол, спирт (29.5%), очищенная вода.

**Фармакологическое действие.** Оказывает спазмолитическое и противовоспалительное действие, смягчает кашель, способствует откашливанию.

**Показания.** Острый и хронический бронхит.

**Режим дозирования.** Взрослые: 20-30 капель 3-5 раз в день. Дети: в возрасте от 6 до 14 лет - по 20 капель, дети младшего возраста - до 15 капель на сахар или с горячим чаем.

**Побочное действие.** Редко - раздражение слизистой оболочки желудка.

**Противопоказания.** Не известны.

**Особые указания.** Перед употреблением раствор следует взболтать. Хранить флакон с каплями необходимо вертикально. 20-30 каплям соответствует 0.02-0.03 ХЕ (хлебные единицы). Больным сахарным диабетом принимать препарат на сахар нежелательно.

**Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

#### БРОНХИКУМ ЛЕЧЕБНАЯ ВАННА С ТИМЬЯНОМ (BRONCHICUM MEDICINAL BATH WITH THYME)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - масло тимьяна. Раствор (100 мл содержит 15 г активного вещества) по 30 или 100 мл во флаконах.



**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает спазмолитическое и секретолитическое действие, что способствует улучшению дыхания. Часть компонентов проникает через кожу и воздействует на дыхательные пути.

**Показания.** Заболевания дыхательных путей, хронический бронхит, бронхиальная астма, простудные заболевания, протекающие без температуры.

**Режим дозирования.** К ванне с теплой водой 32°-35°С (заполнить примерно 1/3 ванны) добавляют 20-30 мл препарата. Ванну принимают и при температуре воды 40 градусов (заполняют ванну полностью). После ванны отдыхают и сохраняют тепло тела. При необходимости ванну принимают ежедневно. Побочное действие. Не отмечено.

**Противопоказания.** Простудные заболевания, сопровождающиеся повышением температуры, туберкулез, тяжелая сердечная недостаточность, высокое артериальное давление.

**Особые указания.** Перед употреблением препарат необходимо взбалтывать. Не применять в период ощущения слабости. Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

## БРОНХИКУМ ЧАЙ (BRONCHICUM TEA)

**Состав и форма выпуска.** 25 г порошка содержат 6.875 г обезвоженного экстракта следующего состава:

*cortex Placidae* - 2 г;  
кора ивы - 6 г;  
плод аниса - 1 г;  
масло плода аниса;  
плод фенхеля - 0.75 г;  
масло плода фенхеля;  
трава медуницы - 4 г;  
стебель плода шалфея - 3 г;  
корень цимицифуги - 9.5 г;  
корень лакричника - 6.5 г;  
хлористый аммоний - 0.25 г;  
сапонин - 0.1 г.

Порошок 37.5 г во флаконе 150 мл. Порошок 75 г во флаконе 300 мл.

**Фармакологическое действие.** Обладает отхаркивающим действием.

**Показания.** Применяется в качестве отхаркивающего средства.

**Режим дозирования.** Назначают по 1 чашке 3 раза в день. 1 чайную ложку чая кладут в чашку, заливают горячей водой и размешивают, после чего чай готов к употреблению.

**Побочное действие.** При применении препарата по показаниям в рекомендуемой дозировке побочного действия не выявлено.

**Противопоказания.** Не установлены.

**Особые указания.** При назначении препарата больным с сахарным диабетом необходим строгий контроль за концентрацией глюкозы в крови.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

## БРОНХИКУМ ЭЛИКСИР Н (BRONCHICUM ELIXIR N)

**Состав и форма выпуска.** В 100 мл раствора препарата содержится: настойка травы гингелии (1:5) 1 мл, настойка корня полевого цвета (1:5) 0.2 мл, настойка корня первоцвета (1:5) 0.5 мл, настойка коры киебиро (1:5) 0.7 мл, настойка тминана (1:5) 1 мл, особый сахарный сироп, эвкалиптовое масло, ментол, бензоат натрия, очищенная вода. Выпускается во флаконах по 130 мл.

**Фармакологическое действие.** Уменьшает интенсивность воспаления бронхов, растворяет слизь, облегчает болезненный приступообразный кашель, уменьшает отек слизистой оболочки бронхов, облегчает дыхание.

**Показания.** Приступообразный кашель, бронхит.

**Режим дозирования.** Взрослые: каждые 2-3 часа по 1 чайной

ложке до 6 раз в день. Дети: 1/2-1 чайная ложка 2-3 раза в день.

**Побочное действие.** Редко - раздражение слизистой оболочки желудка.

**Противопоказания.** Не известны.

**Особые указания.** Перед употреблением флакон следует взбалтывать.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

## БРОНХОКОД (BRONCHOKOD)

**Международное наименование** — *carbocistein*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - карбоцистеин.

Раствор для перорального приема (1 мл раствора содержит 0.05 г активного вещества) по 125 мл или 300 мл во флаконе.

Раствор для перорального приема (1 мл раствора содержит 0.02 г активного вещества) по 125 мл во флаконе. Сироп (1 мл содержит 0.05 г активного вещества) 125 мл, 300 мл во флаконе.

Сироп для грудных детей (1 мл содержит 0.02 г активного вещества).

Производитель. *BIOGALENIQUE*, Франция.

(см. КАРБОЦИСТЕИН)

## БРОНХОЛИТИН (BRONCHOLYTIN)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - глауцина гидробромид, эфедрин гидрохлорид, лимонная кислота, базиликовое масло. Сироп (1 мл содержит 0.0001 г, 0.0008 г, 0.001 г, 0.001 г активных веществ соответственно) по 100 мл в стеклянных флаконах.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный противокашлевый препарат с бронхорасширяющим действием. Содержащийся в препарате глауцина гидробромид угнетает кашлевой рефлекс, не приводит, однако, к угнетению дыхания, зазору и привыканию. Эфедрин стимулирует дыхание, расширяет бронхи, устраняет отек слизистой оболочки. Базиликовое масло успокаивает нервную систему, угнетает кашлевой рефлекс, действует анестетически и слабо антигиперитически на слизистую оболочку бронхов.

**Показания.** Острый и/или хронический бронхит, трахеобронхит, спастический и астматический бронхит, бронхиальная астма, коклюш.

**Режим дозирования.** Взрослые: 1 столовая ложка 3-4 раза в день. Дети: старше 3 лет - 1 чайная ложка 3 раза в день, старше 10 лет - 2 чайные ложки 3 раза в день.

**Побочное действие.** Повышение АД, тахикардия, тошнота, головокружение.

**Противопоказания.** Коронарный склероз, стенокардия, гипертоническое состояние.

**Особые указания.** Учитывать состав препарата, с осторожностью назначать пациентам, склонным к развитию лекарственной зависимости.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

## БРОНХО-МУНАЛ (BRONCHO-MUNAL)

**Состав и форма выпуска.** 1 капсула бронхо-мунала содержит 0.007 г лиофилизированного лизата бактерий. 1 капсула бронхо-мунала П содержит 0.0035 г лиофилизированного лизата бактерий. 10 капсул в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Бронхо-мунал повышает гуморальный и клеточный иммунитет. Стимулирует перитонеальные макрофаги, повышает количество циркулирующих в крови лимфоцитов Т и антител, а именно Ig A, G, M. Количество антител повышается и в дыхательных путях. Лизат бактерий влияет на иммунологический статус через пейеровы бляшки в слизистой пищеварительного тракта.

**Показания.** Бронхо-мунал применяют как вспомогательное средство при лечении инфекционных заболеваний дыхательных путей.

**Режим дозирования.** В остром периоде заболевания препарат

применяют по 1 капсуле в день. Курс от 10 до 30 дней. В профилактических целях препарат принимают по 1 капсуле в течение 10 дней. Курс проводят на протяжении 3-х месяцев. Побочное действие. При приеме препарата в указанной дозировке возможны диспептические явления в виде тошноты, рвоты, диареи. Возможны боли в эпигастрии. Редко встречается гиперчувствительность к препарату.

Противопоказания. В настоящее время противопоказания не выявлены.

Особые указания. Взрослые принимают препарат Бронхо-мунал. Дети принимают препарат Бронхо-мунал П. Препарат принимают утром натощак.

Производитель. LEK, Словения.

## БРОНХОПРОНТ (BRONCHOPRONT)

Международное наименование — *ambroxol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амброксола гидрохлорид. Капсулы-ретард 0.075 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для перорального приема (1 мл препарата содержит 0.0075 г активного вещества) по 50 мл во флаконах. Сироп (1 мл препарата содержит 0.003 г активного вещества) по 100 мл во флаконах.

Производитель. HEINRICH MACK, Германия.  
(см. АМБРОКСОЛ)

## БРУЛАМИЦИН (BRULAMYCIN)

Международное наименование — *tobramycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тобрамицина сульфат. Раствор 1 и 2 мл (0.04 и 0.08 г активного вещества соответственно) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. BOGAL, Венгерская республика.  
(см. ТОБРАМИЦИН)

## БУКАРБАН (BUCARBAN)

Международное наименование — *carbutamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбутамид. Таблетки 0.5 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. CHINOIN, Венгерская республика  
(см. КАРБУТАМИД)

## БУПРЕНОРФИН (BUPRENORPHIN) подъязычные таблетки

Международное наименование — *buprenorphin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бупренорфина гидрохлорид. Подъязычные таблетки 0.0002 г по 10, 20, 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Сильнодействующий анальгетик центрального действия.

Показания. Большие синдромы средней интенсивности различной этиологии.

Режим дозирования. Принимают по 1-2 таблетки под язык каждые 6-8 часов или по мере необходимости.

Побочное действие. Сонливость, тошнота, рвота.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью препарат назначают при нарушении функции дыхания, на фоне ингибиторов МАО, а также средств, оказывающих угнетающее действие на ЦНС. Производители. Но-Пэн (No-Pen) MENON PHARMA, Индия; Темгезик (Temgesik) BOEHRINGER MANNHEIM, Австрия.

## БУПРЕНОРФИН (BUPRENORPHIN) раствор для инъекций

Международное наименование — *buprenorphin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бупренорфин. Раствор для инъекций в ампулах по 1 и 2 мл (1 мл содержит 0.0003 г активного вещества).

Фармакологическое действие. Анальгетик центрального

действия. Механизм связан с высоким сродством препарата к опиоидным рецепторам. Не угнетает дыхательный центр. При длительном применении не вызывает привыкания.

Показания. Большие синдромы слабой и средней интенсивности различного генеза.

Режим дозирования. Вводят в/м или в/в медленно каждые 6-8 часов, при необходимости однократную дозу можно увеличить до 6 мл.

Побочное действие. Сонливость, тошнота, рвота, угнетение дыхания.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью препарат назначают при нарушении функции дыхания, на фоне ингибиторов МАО, средств, угнетающих ЦНС. Для купирования рвоты возможен комбинация с нейролептиками.

Производители. Но-Пэн (No-Pen) MENON PHARMA, Индия; Темгезик (Temgesik) BOEHRINGER MANNHEIM, Австрия; Торгесик (Torgesik) TORRENT, Индия.

## БУСКОПАН (BUSCOPAN)

Международное наименование — *butilbromid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гиосцина бутилбромид. Таблетки в оболочке по 0.01 г, суппозитории по 0.01 г, суппозитории для детей младшего возраста по 0.0075 г, жидкость 0.005 г в 5 мл, ампулы по 1 мл, содержащие по 0.02 г гиосцина бутилбромида.

Производитель. BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.  
(см. ГИОСЦИНБУТИЛБРОМИД)

## БУТАДИОН (BUTADION)

Международное наименование — *fenilbutazon*.

Состав и форма выпуска. 1 г мази содержит 0.05 г фенилбутозона. Мазь по 20 г в тубе.

Фармакологическое действие. Бутадиион мазь - нестероидное противовоспалительное средство для местного применения. Препарат обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим действием. При нанесении на пораженный участок бутадиионовая мазь значительно уменьшает отек и гиперемиию.

Показания. Бутадиионовая мазь применяется при дерматитах, вызванных различными химическими и механическими воздействиями, ожогах I и II степени небольшой площади, солнечных ожогах, воспалении кожных покровов в области внутримышечных и внутривенных инъекций, укусов насекомых; воспалении геморроидальных узлов, при местной терапии поверхностных тромбозов, травматических повреждениях мягких тканей, воспалительных инфильтратах; гематомах; растяжениях мышц и сухожилий, фантомных болях, в качестве вспомогательной терапии при лечении ревматоидного артрита, артрозов, синовита, тендинита, тендовагинита.

Режим дозирования. Кожную поверхность покрывают тонким слоем мази 2-3 раза в день.

Побочное действие. При применении бутадиионовой мази в редких случаях возможны реакции гиперчувствительности к препарату в виде кожной сыпи.

Противопоказания. Бутадиионовая мазь противопоказана пациентам с гиперчувствительностью к препарату.

Особые указания. В случае поверхностных процессов мазь не втирается. При более глубоких процессах мазь втирается легкими движениями руки до полного всасывания.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## БУТОРФАНОЛ (BUTORPHANOL)

Международное наименование — *butorphanol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - буторфанола

тарtrat. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.002 г активного вещества).

**Фармакологическое действие.** Анагетик для парентерального применения из группы смешанных агонистов-антагонистов морфиновых рецепторов. Анагетическое действие по выраженности сходно с таковым у морфина, после в/м введения начинается через 10 минут, сохраняется в течение 3-4 часов.

**Показания.** Умеренный по выраженности болевой синдром различной этиологии, премедикация, послеоперационное обезболивание.

**Режим дозирования.** Для в/м введения применяют препарат в дозе 2 мг через каждые 4 часа. При необходимости разовую дозу увеличивают до 4 мг. В/в вводят 1 мг препарата каждые 3-4 часа, при выраженном болевом синдроме однократная доза составляет 2 мг. Для премедикации вводят 2 мг в/м или в/в за 30-60 минут до операции.

**Побочное действие.** Седативное действие, тошнота, рвота, повышенная потливость, головокружение, в редких случаях - зйорфия, галлюцинации.

**Противопоказания.** Абсолютные: повышенная чувствительность к препарату, беременность (кроме подготовки к родам). Относительные: наркотическая зависимость, травмы головы, повышенные внутричерепного давления, угнетение дыхания, тяжелые нарушения функции печени и почек, бронхиальная астма, лактация.

**Особые указания.** Во время лечения препаратом не следует заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций. Не рекомендуется комбинировать буторфанол с ингибиторами МАО. При гипертонической болезни буторфанол может способствовать умеренному увеличению систолического давления. Транквилизаторы потенцируют действие буторфанола.

**Производители.** Бефорал (Beforal) *LECHIVA*, Чехия; Морадол (Moradol) *ICN GALENICA*, Югославия; Стадол (Stadol) *BRISTOL-MYERS SQUIBB*, США.

## БУФОРМИН (BUFORMIN)

Международное наименование — *buformin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - бутилбитуанид-дигидрохлорид. Таблетки 0.05 и 0.12 г.

**Фармакологическое действие.** Синтетическое пероральное гипогликемическое средство из группы битуанидов. Понижает аппетит, усиливает анаэробный гликолиз, уменьшает всасывание глюкозы из ЖКТ, оказывает гипотензивное и фибринолитическое действие.

**Показания.** Лечение диабета взрослых в комбинации с препаратами сульфонилмочевины, лечение диабета взрослых в комбинации с препаратами сульфонилмочевин у больных с ожирением, в комбинации с инсулином при ювенильном диабете.

**Режим дозирования.** Средняя суточная доза 1 таблетка 2-3 раза в день после еды заливая небольшим количеством жидкости. В дальнейшем при необходимости доза препарата может быть увеличена каждые 2-4 дня на 1 таблетку. Максимальная суточная доза 6 таблеток. Препарат принимают внутрь во время еды. Пролонгированные формы - кратность приема 1 раз/сутки.

**Побочное действие.** Снижение аппетита, тошнота, боль в эпигастрии, молочнокислый ацидоз, диарея, металлический привкус во рту, молочнокислый ацидоз.

**Противопоказания.** Ацидоз, факторы предрасполагающие к молочнокислому ацидозу (недостаточность кровообращения, сердечная недостаточность, выраженное нарушение функции почек, анемия, анаэробные инфекции, заболевания печени), лихорадка, беременность, лактация.

**Особые указания.** При применении препарата необходимо регулярно контролировать суточное выделение сахара с мочой, уровень сахара в крови. При переводе больного на лечение адебитом инсулин отменяют постепенно.

**Производители.** Адебит (Adebit) *CHINOIN*, Венгерская республика; Силлобин-ретард (Silubin-retard) *GRUNENTHAL*, Германия.

## В

### ВАГИМИД (VAGIMID)

Международное наименование — *metronidazole*.

**Состав и форма выпуска.** Драже вагимида, содержащее 0.25 г метронидазола, по 12 шт. в упаковке. Таблетки вагимида, содержащие 0.25 г метронидазола, по 20 шт. в упаковке. Таблетки вагимида для вагинального применения, содержащие 0.1 г метронидазола, по 10 шт. в упаковке. Вагимида для парентерального введения. 100 мл раствора содержит 0.1 г метронидазола. В упаковке 10 флаконов по 100 мл.

**Производитель.** *APOTHEKA*, Германия.  
(см. МЕТРОНИДАЗОЛ)

### ВАГОТИЛ (VAGOTHYL)

Международное наименование — *policresulen*.

**Состав и форма выпуска.** 36 % водный раствор полиметилметакрезол-сульфоновой кислоты по 50 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Бактерицидное, трихомонадоцидное действие. Обладает также избирательными коагуляционными свойствами и способствует отшелушиванию клеток некротических тканей. Местно проявляет сосудосуживающее действие и тормозит кровотечение.

**Показания.** Эрозия влагалищной части и канала шейки матки, эрозии или пилломоны уретры у женщин, вульвит, воспаление маточной шейки, язвы, вызванные давлением пессария, бели, зуд влагалища. Язвы голеней, ожоги III степени, острые кондиломы, труднозаживающиеся раны. С ге-

мостатической целью препарат может применяться при обширных хирургических и стоматологических вмешательствах. Воспаление полости рта и афты.

**Режим дозирования.** Местное применение: 2-3 раза в неделю накладываются на эрозию влагалища тампоны, насыщенные препаратом, на 3 минуты, избыток жидкости удаляют сухим тампоном. При язвах, трещинах слизистой, ожогах, промывании влагалища применяют раствор, получаемый при разведении 1-3 чайных ложек препарата в 1 литре теплой воды. С целью гемостаза на кровоточащее место кладут тампон, насыщенный препаратом, на 1-3 минуты.

**Побочное действие.** Редко - аллергические реакции.

**Противопоказания.** Не известны.

**Особые указания.** Препарат можно применять при разведении водой 1:1 или 1:5.

**Производитель.** *POLFA*, Польша.

### ВАЗАПРОСТАН (VAZAPROSTAN)

Международное наименование — *alprostadiol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - альпростадил. Одна ампула сухого вещества (0.0482 г) содержит 666.7 мкг смеси сухой субстанции альпростадил-альфа-циклодекстраина, состоящей из альпростадил-20 мкг, альфа-циклодекстраина 646.7 мкг. В упаковке 10 ампул.

**Фармакологическое действие.** Инфузии препарата ведут к повышению кровотока, улучшению микроциркуляции за счет

повышенной гибкости эритроцитов, к торможению агрегации тромбоцитов и активности нейтрофилов, а также растворению кровяных сгустков (увеличение фибринолитической активности). Положительный терапевтический эффект (исчезновение болей в покое, зажатиеме трофических язв, ремиссия до ранней стадии облитерирующего заболевания артерий) наблюдался также после окончания инфузионной терапии.

**Показания.** Хронические облитерирующие заболевания артерий III и IV стадии (по классификации Фонтейна).  
**Режим дозирования.** Внутрартериальное введение препарата. Содержимое 1 ампулы препарата растворить в 50 мл физиологического раствора хлорида натрия. Если нет других предписаний, половину ампулы препарата вводить в течение 60-120 минут. При наличии некрозов и удовлетворительной переносимости препарата дозу можно увеличить до 1 ампулы. Если препарат вводит через катетер, в зависимости от тяжести заболевания и переносимости препарата рекомендуется доза 0.1-0.6 мг/кг веса тела/мин., с введением препарата в течение 12 часов (эквивалентно 1/4-1/2 ампулы препарата). Внутривенное введение препарата. 3 ампулы, растворенные в 50-250 мл физиологического раствора хлорида натрия, вводить в течение 2 часов дважды в день. Другой вариант: 3 ампулы препарата, растворенные в 50-250 мл физиологического раствора хлорида натрия, вводить в течение 3 часов один раз в день. У пациентов с нарушенной почечной функцией внутривенное введение препарата начинать с 1 ампулы, вводить в течение 2 часов дважды в день. В соответствии с общей клинической картиной в течение 2-3 дней дозу можно увеличить до нормальной, описанной выше. Объем жидкости для больных с почечной недостаточностью, нарушением функции сердца следует ограничить 50-100 мл в день. После трехнедельного курса лечения препаратом решить вопрос о целесообразности дальнейшего применения препарата, лечение следует прекратить при отсутствии эффекта. Курс лечения не должен превышать в целом 4 недели.

**Побочное действие.** При внутрартериальном введении в конечностях, подвергающихся инфузии, часто появляются боль, отек, эритема. При внутривенном введении препарата могут появиться подобные изменения; покраснение вен. Эти проявления исчезают при снижении дозы препарата или прекращении введения. Также наблюдаются: головная боль, диарея, тошнота, рвота, покраснение кожи, парестезии. Падение АД, тахикардия, ангиальные симптомы, повышение уровня трансминаз крови, лейкопения или лейкоцитоз, суставные симптомы, психозы, судороги центрального генеза, повышение температуры, повышение потоотделения, лихорадка, озноб, аллергические реакции. Редко - изменение С-реактивного белка. После прекращения лечения вышеуказанные изменения быстро нормализуются. Обратимый гиперостоз трубчатых костей наблюдается у пациентов после лечения продолжительностью более 4 недель. Редко - острый отек легких, сердечная недостаточность.

**Противопоказания.** Индивидуальная гиперчувствительность к действующему агенту препарата; беременность, период кормления грудью; больным с сердечной недостаточностью, нарушениями ритма сердца, перенесшим в ближайшие 6 месяцев инфаркт миокарда, отеком легких или инфильтративными изменениями в легких, тяжелыми хроническими obstructивными нарушениями легочной вентиляции; нарушениями функции печени, пациентам с заболеваниями печени в анамнезе; острыми желудочно-кишечными изъятиями в анамнезе.

**Особые указания.** При лечении препаратом необходим контроль за состоянием центральной гемодинамики, биохимическими показателями крови. Препарат усиливает эффект гипотензивных препаратов, при одновременном назначении с антикоагулянтами и антиагрегантами, может увеличить склонность к кровотечениям. Раствор препарата должен быть свежеприготовленным.

Производитель. SCHWAB PHARMA, Германия.

## ВАЗОКАРДИН (VASOCORDIN)

Международное наименование — *metoprolol*.  
Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.1 г метопролола тартрата. Таблетки по 50 шт. в упаковке.  
Производитель. SLOVAKOFARMA, Словакия.  
(см. МЕТОПРОЛОЛ)

## ВАКЦИНА Н-В-ВАХ II (Н-В-ВАХ II)

Состав и форма выпуска. Стерильная суспензия для внутримышечных инъекций. Каждая доза 1 мл вакцины для взрослых содержит 10 мкг поверхностного антигена гепатита В, адсорбированного на гидроксид алюминия, и тиморозал (консервант). Каждая доза 0.5 мл вакцины для детей содержит 5 мкг поверхностного антигена гепатита В, адсорбированного на гидроксид алюминия, и тиморозал. Раствор по 1 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Неинфекционная субъединица вирусная вакцина против гепатита В, стимулирующая возникновение защитного иммунитета.

**Показания.** Иммунизация лиц, подверженных риску заражения вирусом гепатита В всех известных подтипов.  
**Режим дозирования.** Взрослым предпочтительно делать инъекцию в дельтовидную мышцу, детям грудного и младшего возраста - в переделатеральную часть бедра. Подкожное введение рекомендуется применять только в случае опасности крововыведения после внутримышечной инъекции (например, при гемофилии). Перед употреблением суспензию взболтать. Курс иммунизации состоит из 3 прививок: 1-я прививка - в назначенный день; 2-я прививка - через 1 месяц; 3-я прививка - через 6 месяцев после 1-й прививки. Дозы: для детей до 10 лет (вакцина для детей) - по 0.5 мл каждая прививка; для взрослых (вакцина для взрослых) - по 1 мл каждая прививка.

**Побочное действие.** Местные реакции в месте введения (болезненность, зуд, эритема, кровоподтеки, отек, ощущение тепла, образование узелков), астения, недомогание, лихорадка. Реже: тошнота, озноб, внезапные приливы крови к лицу, боли, ощущение тепла, аллергические реакции, нарушение деятельности желудочно-кишечного тракта, миалгия, артралгия, ригидность шеи, головные боли, тошнорвотные, парестезия, склонность к заболеваниям верхних дыхательных путей, грипп, боль в ушах.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к компонентам вакцины, лактация.

**Особые указания.** Беременный препарат назначается только в случае явной необходимости.

Производитель. MERCK SHARP & DOHME, США.

## ВАЛДИСПЕРТ (VALDISPERT)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит 100 МЕ экстракта корня валерианы. В упаковке 10, 50 и 200 драже.

**Фармакологическое действие.** Оказывает умеренный седативный эффект. Не вызывает сонливости, чувства усталости, не ограничивает физических и умственных способностей; не вызывает лекарственной зависимости.

**Показания.** Функциональные нарушения психики: состояния беспокойства, нервного перевозбуждения, напряженного ожидания. Легкие функциональные нарушения со стороны вегетативной нервной, сердечно-сосудистой, пищеварительной систем. Препарат показан также беспокойным, нервным детям, не способным к концентрации внимания. Для подготовки к диагностическим и небольшим хирургическим вмешательствам, особенно в зубохирургической практике.

**Режим дозирования.** Устанавливается индивидуально и зависит от тяжести невротических проявлений. Разовая доза составляет 1-3 драже; суточная доза - 3-9 драже.

**Побочное действие.** Вялость, сонливость, нарушения аккомодации.



**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначать в высоких дозировках лицам, работа которых требует быстрой физической и психической реакции.

Производитель. **SOLVAY PHARMA-KALI-CHEMIE PHARMA**, Нидерланды.

## БАЛИУМ (VALIUM)

Международное наименование — *diazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диазепам. Таблетки 0.002 г белого цвета по 30, 500 шт. в упаковке. Таблетки 0.005 г желтого цвета по 25, 100, 500 шт. в упаковке. Таблетки 0.01 г голубого цвета с разделительной бороздкой по 25, 100, 500 шт. в упаковке.

Производитель. **ROCHE**, Швейцария.  
(см. ДИАЗЕПАМ)

## ВАЛОКОРДИН (VALOCORDIN)

Состав и форма выпуска. Спиртовой раствор во флаконах по 20 мл. Содержит в расчете на 100 мл: фенобарбитал 2.0 г, этилбромовалерианата 2.0 г, мятного масла 0.14 г, мelleового масла 0.02 г.

Фармакологическое действие. Определяется свойствами входящих в состав ингредиентов. Этиловый эфир альфа-бромизовалериановой кислоты является седативным и спазмолитическим средством. Фенобарбитал (в соответствующих дозах) оказывает легкое седативное и сосудорасширяющее действие без заметного снотворного эффекта. Мятное масло обладает рефлекторной сосудорасширяющей и спазмолитической активностью.

**Показания.** Неврозы с повышенной раздражительностью, нерезко выраженные спазмы коронарных сосудов, тахикардия, бессонница, психосоматические расстройства.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 15-20 капель 3 раза в день, с небольшим количеством жидкости, до еды. При необходимости разовая доза может быть увеличена до 40-50 капель.

**Побочное действие.** При длительном применении препарата возможно развитие лекарственной зависимости и бромизма, при резком прекращении лечения - возникновение синдрома отмены. Дискомфорт в области желудка и кишечника, аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, острая гепатитная порфирия, тяжелые нарушения деятельности почек и печени, лактация. Осторожно - при беременности.

**Особые указания.** При комбинированном применении валокордина и седативных средств, а также алкоголя - взаимное потенцирование эффектов. Действие входящего в состав валокордина фенобарбитала усиливают препараты, содержащие вальпроевую кислоту. Валокордин ослабляет действие производных кумарина, глюкокортикоидов, трифенолметана, пероральных противозачаточных средств. Препарат содержит 55%-ный спирт, который способен снижать скорость реакции.

Производитель. **PHARMA MEUSELBACH**, Германия.

## ВАЛОРОН Н (VALORON N)

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит 0.05 г тилидина гидрохлорида и 0.004 г налоскона гидрохлорида. Капсулы по 10, 20 и 100 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь (20 капель - 0.05 г тилидина гидрохлорида и 0.004 г налоскона гидрохлорида) 10 мл во флаконах по 3 и 10 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Анальгетик центрального действия.

**Показания.** Выраженный болевой синдром (острый и хронический).

**Режим дозирования.** Взрослым назначают в средней дозе по 1

капсуле 4 раза в день. Максимальная суточная доза в пересчете на тилидина гидрохлорид - 400 мг. В виде раствора назначают по 20 капель 4 раза в день (препарат принимают с небольшим количеством жидкости). Детям старше 2 лет назначают 4 раза в день по 1 капле раствора на каждый год возраста, но 1 доза должна составлять не менее 3 капель.

**Побочное действие.** Головокружение, оцепенение, тошнота, рвота, ослабление внимания, замедление реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к тилидину или налоскону, лактация. При беременности применять только в самых крайних случаях.

**Особые указания.** Препарат не рекомендуется применять при незначительных болях. При почечной недостаточности следует учитывать возможность кумуляции (т.к. 90 % препарата выводится через почки). Следует предупреждать возможность злоупотребления лицами, страдающими наркоманий. При длительном применении необходим тщательный контроль врача и индивидуальный подбор дозировки. Раствор предназначен для орального применения, для парентерального применения не пригоден.

Производитель. **GODECKE/PARKE-DAVIS**, Германия.

## ВАЛЬПРОАТ НАТРИЯ (VALPROAT SODIUM)

Международное наименование — *valproat sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - вальпроат натрия. Таблетки 0.2, 0.3, 0.5 г. Раствор для приема внутрь. Сироп. Микстура.

Фармакологическое действие. Противосудорожное средство. Механизм действия связан с повышением содержания тормозного нейромедиатора ГАМК в центральной нервной системе за счет ингибирования фермента ГАМК-трансферазы.

**Показания.** Эпилепсия генерализованного и локального типа, фебрильные судороги у детей, расстройства поведения, связанные с эпилепсией, детский тик.

**Режим дозирования.** Подбирается индивидуально. Препарат принимают 2-3 раза в день во время еды. Взрослым назначают в начальной дозе по 0.3 г 2 раза в день, дозу постепенно увеличивают на 0.2 г/сут. с 3-дневным интервалом до достижения клинического эффекта (обычно до 1.0-1.6 г/сут., иногда до 2.6 г/сут.). Детям при массе тела более 20 кг начальная суточная доза составляет 0.3-0.4 г в 2 приема; ее постепенно увеличивают до достижения эффекта, обычно до 20-30 мг/кг в день. При массе тела менее 20 кг средняя эффективная доза составляет 20 мг/кг в день. Максимальная доза - 50 мг/кг в день, она может быть увеличена лишь при возможности контроля за содержанием препарата в плазме крови.

**Побочное действие.** Потеря аппетита, тошнота, рвота, атаксия, тремор, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека, нарушения функции печени и поджелудочной железы, повышение уровня креатинина в сыворотке крови. Редко - алопеция, повышение аппетита, увеличение веса, анемия, тромбоцитопения, удлинение времени кровотечения, лейкопения, нарушения менструального цикла.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, нарушения функции печени и поджелудочной железы, геморрагический диатез, беременность.

**Особые указания.** При комбинированном применении с другими противосудорожными средствами необходимо проводить коррекцию дозы. Во время лечения следует предостерегать от беременности. Необходимо регулярно следить за состоянием функциональных проб печени, уровнем протромбина. Препарат усиливает действие других противосудорожных средств, антидепрессантов, нейрореплетиков, алкоколя.

Производители. Депакин (Depakin) **SANOFI**, Франция; Депакин (Depakin) **TORRENT**, Индия; Конвулекс (Convulex), **LEIRAS**, Финляндия; Эверлид (Everlid)

**SLOVAKOFARMA**, Словакия; Энкорат (Encorate) **SUN PHARMACEUTICAL**, Индия.

#### БАМИН-9ЕФ, БАМИН-14, БАМИН-14ЕФ, БАМИН-18ЕФ

**(ВАМИН-9ЕФ, ВАМИН-14, ВАМИН-14ЕФ, ВАМИН-18ЕФ)**  
Состав и форма выпуска. 1 л раствора вамина-9ЕФ содержит леворотирующие изомеры аминокислот: аланина 8.0 г, аргинина 5.6 г, аспарагиновой кислоты 1.7 г, цистина 0.28 г, глицина 3.9 г, глутаминовой кислоты 2.8 г, гистидина 3.4 г, изолейцина 2.8 г, лейцина 3.9 г, лизина 4.5 г, метионина 2.8 г, фенилаланина 3.9 г, пролина 3.4 г, серина 2.3 г, треонина 2.8 г, триптофана 1.0 г, тирозина 0.11 г, валина 3.7 г, воды для инъекций до 1000 мл. 1 л раствора вамина-14ЕФ содержит: аланина 12.0 г, аргинина 8.4 г, аспарагиновой кислоты 2.5 г, цистина 0.42 г, глицина 5.9 г, глутаминовой кислоты 4.2 г, гистидина 5.1 г, изолейцина 4.2 г, лейцина 5.9 г, лизина 6.8 г, метионина 4.2 г, фенилаланина 5.9 г, пролина 5.1 г, серина 3.4 г, тирозина 4.2 г, триптофана 1.4 г, тирозина 0.17 г, валина 5.5 г, воды для инъекций до 1000 мл. Вамина-14 имеет тот же состав, что и вамина-14ЕФ, + натрия 100 моль, калия 50 моль, кальция 5 моль, магния 8 моль, хлоридов 100 моль, сульфата 8 моль и ацетата 135 моль. Вамина-18ЕФ содержит леворотирующие изомеры аминокислот: аланина 16.0 г, аргинина 11.3 г, аспарагиновой кислоты 3.4 г, цистина 0.56 г, глицина 7.9 г, глутаминовой кислоты 5.6 г, гистидина 6.8 г, изолейцина 5.6 г, лейцина 7.9 г, лизина 9.0 г, метионина 5.6 г, фенилаланина 7.9 г, пролина 6.8 г, серина 4.5 г, треонина 5.6 г, триптофана 1.9 г, тирозина 0.23 г, валина 7.3 г, воды для инъекций до 1000 мл. Раствор во флаконах 500 мл по 12 шт., 1000 мл по 6 шт.

**Фармакологическое действие.** Препарат содержит 18 аминокислот, благодаря чему при введении достигается положительный азотистый баланс в ближайшем послеоперационном периоде. 1 литр вамина-9ЕФ обеспечивает обычную потребность в белке (60 г/сут); 1 литр вамина-14 и вамина-14ЕФ обеспечивает умеренно повышенную потребность в белке (85 г/сут); 1 литр вамина-18ЕФ обеспечивает значительно повышенную потребность в белке (112 г/сут). Общая энергетическая ценность (на 1 л) вамина-9ЕФ 230 ккал; вамина-14 350 ккал; вамина-14ЕФ 350 ккал; вамина-18ЕФ 460 ккал.

**Показания.** Парентеральное питание (при обычной потребности в белке применяют вамина-9ЕФ, при умеренно повышенной - вамина-14 и вамина-14ЕФ, при значительно повышенной - вамина-18ЕФ).

**Режим дозирования.** Взрослым вводят в/в вамина-9ЕФ в дозе 0.5-2 л в течение 24 часов со скоростью 1 л за 6-12 часов. Вамина-14 и вамина-14ЕФ вводят в дозе до 1 л в течение 24 часов с максимальной скоростью 1 л за 8 часов. Вамина-18ЕФ вводят в/в в дозе до 1 л в течение 24 часов с максимальной скоростью 1 л за 8 часов.

**Побочное действие.** Редко - тошнота; тромбофлебит в месте инъекции. При превышении рекомендуемой скорости введения возможны: рвота, покраснение кожи, потливость.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени; уремия (при отсутствии возможности проведения диализа).

**Особые указания.** Одновременно с инфузией вамина проводят инфузию раствора глюкозы или интралипид, так как увеличение калоража способствует оптимальной утилизации аминокислот.

**Производитель.** KABI PHARMACIA, Швеция.

#### БАМИН-Н И ВАМИН-ГЛЮКОЗА (ВАМИН-N; ВАМИН-GLUCOSA)

**Состав и форма выпуска.** 1 л раствора вамина-Н содержит леворотирующие изомеры аминокислот: аланина 3.0 г, аргинина 3.3 г, аспарагиновой кислоты 4.1 г, цистина 1.4 г, глицина 2.1 г, глутаминовой кислоты 9.0 г, гистидина 2.4 г, изолейцина 3.9 г, лейцина 5.3 г, лизина 3.9 г, метионина 1.9

г, фенилаланина 5.5 г, пролина 8.9 г, серина 7.5 г, треонина 3.0 г, триптофана 1.0 г, тирозина 0.5 г, валина 4.3 г, натрия 50 моль, калия 20 моль, кальция 2.5 моль, магния 1.5 моль, хлоридов 55 моль, воды для инъекций до 1000 мл, pH 5.2. Вамина-глюкоза имеет такой же состав, как вамина-Н, + 100 г глюкозы. Раствор во флаконах 500 мл по 12 шт., 1000 мл по 6 шт в упаковке. Флаконы 100 мл по 12 шт. (только вамина-глюкоза).

**Фармакологическое действие.** Препарат содержит 18 аминокислот, благодаря чему при введении достигается положительный азотистый баланс как в ближайшем послеоперационном периоде, так и при длительном парентеральном питании. Препарат обеспечивает также суточную потребность взрослого в электролитах и глюкозе (вамина-глюкоза). Общая энергетическая ценность вамина-Н 250 ккал, вамина-глюкозы - 650 ккал.

**Показания.** Парентеральное питание.

**Режим дозирования.** Вводят внутривенно капельно в суточной дозе 0.5-2 л со скоростью 1 л за 6-8 часов.

**Побочное действие.** Редко - тошнота; возможен тромбофлебит в месте введения.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени и почек.

**Особые указания.** Одновременно с инфузией вамина-Н проводят инфузию раствора глюкозы или интралипид, так как увеличение калоража способствует оптимальной утилизации аминокислот.

**Производитель.** KABI PHARMACIA, Швеция.

#### ВАМИНОЛАКТ (ВАМИНОЛАКТ)

**Состав и форма выпуска.** 1 л раствора содержит леворотирующие изомеры аминокислот: аланина 6.3 г, аргинина 4.1 г, аспарагиновой кислоты 4.1 г, цистина 1.0 г, глицина 2.1 г, глутаминовой кислоты 7.1 г, гистидина 2.1 г, изолейцина 3.1 г, лейцина 7.0 г, лизина 5.6 г, метионина 1.3 г, фенилаланина 2.7 г, пролина 5.6 г, серина 3.8 г, таурина 0.3 г, треонина 3.6 г, триптофана 1.4 г, тирозина 0.5 г, валина 3.6 г, воды для инъекций до 1000 мл. Раствор во флаконах 100, 250 и 500 мл по 12 шт.

**Фармакологическое действие.** Препарат содержит 18 аминокислот, необходимых для синтеза белка. Аминокислоты подобраны в пропорции, соответствующей соотношению аминокислот в грудном молоке. Препарат содержит также сульфаминокислоту таурин, необходимую для нормального функционирования сетчатки и других тканей. Препарат обеспечивает потребность новорожденных, грудных детей и детей более старшего возраста в аминокислотах. Содержание азота в 1 л препарата 9.3 г, что соответствует 60 г белка. Энергетическая ценность (на 1 л) - 240 ккал.

**Показания.** Парентеральное питание новорожденных, грудных детей и детей более старшего возраста.

**Режим дозирования.** Новорожденным и грудным детям вводят в/в капельно из расчета 30-35 мл/кг массы тела в течение суток. Детям старше 1 года с массой тела 10-20 кг вводят в суточной дозе 24.0-18.5 мл/кг; при массе тела 20-30 кг - 18.5-16.0 мл/кг; при массе тела 30-40 кг - 16.0-14.5 мл/кг в сутки.

**Побочное действие.** Редко - тошнота; тромбофлебит в месте инъекции.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени; уремия (при отсутствии возможности проведения диализа).

**Особые указания.** Одновременно с инфузией ваминолакта проводят инфузию раствора глюкозы или интралипид, так как увеличение калоража способствует оптимальной утилизации аминокислот. При одновременном введении ваминолакта и интралипидов уменьшается риск развития тромбофлебита в месте инъекции вследствие снижения общей осмолярности раствора, так как интралипид изотоничен плазме крови.

Производитель. *KABI PHARMACIA*, Швеция.

# **ВАН-АЛЬФА (ONE-ALFA)**

Международное наименование — *alfacalcidol*.

Состав и форма выпуска. В 1 капсуле содержится 0,25, 0,5 и 1 мкг альфакальцидиола. Капсулы 0,25 мкг (коричневого цвета) по 100 или 500 шт. в 1 упаковке. Капсулы 0,5 мкг (темно-коричневого цвета) по 100 или 500 шт. в 1 упаковке. Капсулы 1,0 мкг (оранжевого цвета) по 100 или 500 шт. в 1 упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат является активной формой витамина D<sub>3</sub>, нормализует обмен кальция в организме и стимулирует образование костной ткани. После прохождения через печень альфакальцидол превращается в активное вещество, оказывающее действие на кишечник, почки, паращитовидные железы, костную ткань и, тем самым, способствует нормализации уровня кальция в сыворотке крови и уменьшению патологических изменений в костях.

Показания. Препарат назначают с целью купирования различных симптомов (понижение содержания кальция в сыворотке крови, тетания, выраженные боли в костях, патологические изменения костей и др.), сопровождающих нарушение обмена витамина D, при хронической почечной недостаточности, гипопаратиреозе, паратиреоидных железах, рахите, связанном с нарушением всасывания витамина D, остеопорозе; препарат также применяется при остеопорозе.

Режим дозирования. Лечение препаратом проводится под тщательным контролем кальция в сыворотке больного. Взрослые: при остеопорозе и хронической почечной недостаточности обычно назначают внутрь в дозе 0,5–1,0 мкг 1 раз в день; при гипопаратиреозе и хронической почечной недостаточности, связанных с нарушением обмена витамина D назначают внутрь в дозе 1–4 мкг 1 раз в сутки; дозу определяют в зависимости от заболевания, возраста, тяжести клинической картины. Безопасность применения препарата у детей еще не установлена, так как накоплено мало клинического материала.

Побочное действие. Большинство побочных эффектов препарата связано с повышением уровня кальция в крови. При применении альфакальцидиола в отдельных случаях возможно появление анорексии, тошноты, рвоты, неприятных ощущений в животе, диспепсии, запоров, небольшого повышения АЛТ, АСТ, ЛДГ. Очень редко — неприятные ощущения в ротовой полости. На фоне передозировки препарата могут наблюдаться головокружение, сонливость, головная боль, бессонница, раздражительность, общая слабость, шум в ушах, снижение памяти, небольшое повышение артериального давления, урсы остаточного азота и креатинина в крови, кожный зуд, высыпания на коже, гиперемия конъюнктивы, образование корочек в почках, хриплость голоса, кальциоз мягких тканей, почеч, легких, кровеносных сосудов.

Противопоказания. Поскольку не установлена безопасность введения препарата в период беременности, беременным женщинам возможно назначение препарата только в случаях, когда терапевтическая ценность превышает возможный риск. Препарат противопоказан при гиперкальциемии, активных формах туберкулеза легких, заболеваниях желудочно-кишечного тракта, язве желудка и двенадцатиперстной кишки, острых и хронических заболеваниях печени и почек, органических поражениях сердца.

Особые указания. При назначении препарата совместно с препаратами, содержащими магний, возможно развитие гипермагниемии, при введении препарата большим с гиперфосфатемией необходимо снижение уровня содержания фосфора в крови путем одновременного назначения средств, связывающих фосфаты (альмагель).

Производитель. *TEIJIN*, Япония.

# **ВАНКВИН (VANQUIN)**

Международное наименование — *pyrvinil pamoate*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пирвиния памат (в форме основания). Доза 0,05 г по 8 шт. в упаковке. Суспензия (5 мл · 0,05 г) 25 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Обладает антигельминтным действием по отношению к остридам. Блокирует ферментные системы остриц, нарушая метаболизм и транспорт глюкозы. Показания. Энтеробиоз.

Режим дозирования. Начинать внутрь однократно после завтрака из расчета 5 мг на 1 кг массы тела. При необходимости лечение можно повторить с промежутками в 2–3 недели (всего 2–3 раза). Детям младшего возраста рекомендуется суспензия (по вкусу напоминает клубничным сироп), а старшим детям и взрослым — драже. Суспензия может быть разбавлена какой-либо жидкостью (например, соком). Суспензию перед употреблением взбалтывать.

Побочное действие. Возможны: головная боль, головокружение, тошнота, боли в эпигастрии, аллергические реакции. Редко — рвота.

Противопоказания. Энтерит, колит в фазе обострения. Выраженные нарушения функции печени и почек.

Особые указания. Рекомендуется провести одновременное лечение всех членов семьи. Ванквин окрашивает кал в ярко-красный цвет. Чтобы избежать повторного заражения, необходимо соблюдать гигиенические правила. 5 мл суспензии содержит 1,15 г сахарозы.

Производитель. *GODECKE/PARKE-DAVIS*, Германия.

# **ВАНКОЦИН (VANCOCIN)**

Международное наименование — *vancocycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ванкомицина хлорид. Сухое вещество 0,5 и 1,0 г в ампулах.

Фармакологическое действие. Бактерицидный антибиотик резерва. Эффективен в отношении грамположительных микроорганизмов: стафилококков (включая пенициллин-образующие и метициллинорезистентные штаммы), стрептококков, коринебактерий, клостридий. К препарату устойчивы почти все грамотрицательные бактерии, микобактерии, грибы, вирусы, простейшие. Препарат не проникает через неповрежденный гематоэнцефалический барьер. При менингите препарат обнаруживается в ликворе.

Показания. Бактериальные инфекции тяжелого течения: сепсис, эндокардит, пневмония, абсцес легких, остеомиелит, менингит, энтероколит — вызванные чувствительными к препарату возбудителями, при неэффективности пенициллинов и цефалоспоринов или непереносимости их больными.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 0,5 г 4 раза или по 1 г 2 раза в сутки. Новорожденным детям препарат назначают по 15 мг/кг массы тела каждые 12 часов; у детей в возрасте 1 месяца применяют ту же дозу препарата каждые 8 часов. Для детей старше 1 месяца средняя суточная доза составляет 40 мг/кг. Препарат вводят в/в капельно со скоростью не более 10 мг/мин; продолжительность инфузии должна быть не менее 60 мин. В случае нарушения выделительной функции почек режим дозирования препарата корректируют с учетом значений клиренса креатинина. У больных в состоянии уремии интервал между введениями препарата удлиняют до 10 дней.

Побочное действие. Тромбофлебит, уплотнение вен в месте введения; аллергические реакции (крапивница, экзантема, лихорадка, эозинофилия; очень редко — анафилактический шок); тошнота, рвота, диарея. Возможны нефротоксичность и ототоксичность (чаще у больных с нарушениями выделительной функции почек); лейкопения, тромбоцитопения, в редких случаях — агранулоцитоз. При быстром введении возможны снижение АД, ошпарка. При попадании препарата в ткани возможно уплотнение, болезненность.

Противопоказания. Беременность (первый триместр), лактация, неврит слухового нерва, повышенная чувствительность к препарату.



Особые указания. С осторожностью назначают препарат пациентам с нарушенным слухом и с почечной недостаточностью. При одновременном применении винкомина и местных анестетиков у детей могут появиться эритема и гиперемия кожных покровов лица, у взрослых - нарушение проводимости миокарда. Не рекомендуется одновременное применение винкомина и препаратов, обладающих нефро- и ототоксическим действием.

Производитель. LILLY, США.

#### ВЕЛБЕ (VELBE)

Международное наименование — *vinblastin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - винбластин сульфат. Лиофилизированный порошок 0.01 г во флаконах. Производитель. LILLY, США. (см. ВИНБЛАСТИН)

#### ВЕЛФЕРОН (WELLFERON)

Международное наименование — *interferon alpha*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - альфа-п-1-интерферон. Флаконы, ампулы содержащие 3 или 10 млн.ЕД очищенного человеческого лимфобластоидного альфа-п-1-интерферона.

Фармакологическое действие. Обладает противовирусной активностью, в частности, противовирусной активностью.

Показания. Хронический активный инфекционный гепатит В.

Режим дозирования. Рекомендуется 12 недельный курс внутримышечных или подкожных инъекций 3 раза в неделю по 10-15 млн ЕД (до 7.5 млн ЕД/м<sup>2</sup> поверхности тела). При лечении свыше 6 месяцев следует применять пониженные дозы (5-10 млн ЕД) 3 раза в неделю.

Побочное действие. Повышение или понижение температуры тела, озноб, головная боль, недомогание, миалгия, слабость, повышенная утомляемость, анорексия, потеря веса, лейкопения, тромбоцитопения, анемия, нарушение механизма свертывания крови, апатия, депрессия, спутанность сознания, судороги, кома, экстрапирамидные двигательные расстройства.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени, почек, ЦНС, сердечно-сосудистые заболевания, психические нарушения, беременность, лактация.

Особые указания. Препарат может нарушать метаболизм циметидина, фенитоина, варфарина, теофиллина, диазепама, пропранолола. Следует избегать комбинированного применения вельферона с препаратами, действующими на ЦНС, иммунодепрессивными средствами. На протяжении всего курса следует контролировать содержание форменных элементов крови и функции печени.

Производитель. WELLCOME, Великобритания.

#### ВЕНИЛИПИД (VENOLIPID)

Состав и форма выпуска. В 100 г раствора содержится 10 г соевого масла, 1.2 г рафинированного соевого лецитина (эмульгатора) и 2.5 г глицерина. Флаконы 200 мл по 20 шт. в 1 упаковке. Флаконы 500 мл по 10 шт. в 1 упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат является высококалорийным средством для парентерального питания, кроме того он является источником ненасыщенных жирных кислот, необходимых для нормального построения и функционирования клеток организма. Препарат способствует лучшему использованию аминокислот, тормозит катаболические процессы в организме. За счет добавления глицерина препарат является изотоническим раствором, в связи с чем обладает малораздражающим действием при внутривенном введении. Показания. Парентеральное питание больных в пред- и послеоперационном периоде, при острых и хронических заболеваниях желудочно-кишечного тракта, туберкулезе легких, ожогах, травмах, больных в бессознательном состоянии.

Режим дозирования. Обычно вводится 500 мл препарата внутривенно капельно в течение 3 часов и более 1 раз в сутки. Доза может увеличиваться или уменьшаться в зависимости от веса тела и тяжести состояния больного, но не должна превышать 2 г жира (20 мл препарата) на 1 кг веса тела.

Побочное действие. При применении препарата возможно появление флебитов, более по ходу введения, склонности к кровотечению, повышенной чувствительности к препарату, снижению кровяного давления, тахикардии, ухудшения дыхания, цианоза, затруднения дыхания, тошноты, рвоты, поноса, жажды, повышения температуры тела, озноба, покраснения лица, отеков лица, при длительном применении - растрескивание деятельности печени.

Противопоказания. Наличие у больного тромбозов, серьезных нарушений функции печени и свертывающей системы крови, гиперлипидемии, сахарного диабета с кетоацидозом, недоношенности у детей. С осторожностью применять препарат у больных с тяжелой септициемией, заболеваниями печени с незначительным нарушением ее функции и у больных с незначительными нарушениями свертываемости крови. После введения декстрана, желатина - введение препарата возможно не ранее, чем через 96 часов.

Особые указания. Препарат следует вводить подогретым до комнатной температуры. Препарат нельзя использовать после замораживания.

Производитель. ROUSSEL MORISHITA, Япония.

#### ВЕНОРУТОН (VENORUTON)

Международное наименование — *rutosid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - рутозид. Капсулы 0.3 г по 20 шт. в упаковке. 1 капсула венорутон (фтор) содержит 0.5 г рутозида. Гель по 40 и 100 г в упаковке (100 г геля - 2 г активного вещества). Ампулы по 5 мл (0.5 г активного вещества) по 5 и 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Венорутон - леквственный препарат, применяемый при лечении хронической венозной недостаточности. Венорутон действует на капиллярную стенку, увеличивая ее резистентность и нормализуя проницаемость, ингибирует агрегацию эритроцитов и обладает протекторным действием на эндотелий сосудов.

Показания. Хроническая венозная недостаточность, в составе комбинированной терапии при лечении трофических нарушений, варикозных дерматитов, варикозных изъязвлений, геморроя. Кулирование болевых и отеочного синдрома, вызванного венозной недостаточностью.

Режим дозирования. Венорутон принимают по 2-3 капсулы в сутки. Курс лечения продолжают в течение 2-4 недель после исчезновения клинических симптомов заболевания. Венорутон принимают во время еды. Гель следует наносить утром и вечером на больной участок и тщательно втирать до полного поглощения кожей. Содержимое 1 ампулы вводят медленно в/м или в/в через день или ежедневно. Лечение продолжают одним из препаратов венорутона для перорального или местного применения.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, незначительные диспепсические явления, головная боль.

Противопоказания. Гиперчувствительность к рутозиду в анамнезе, первый триместр беременности.

Особые указания. Венорутон необходимо хранить в сухом месте.

Производитель. ZYMA, Швейцария.

#### ВЕНОРУТОН I.V. (VENORUTON I.V.)

Международное наименование — *rutosid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - рутозид. Ампулы по 5 мл (0.5 г активного вещества) по 5 и 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Уменьшает проницаемость

капилляров, оказывает противовоспалительное действие, быстро снимает боль, отеочный инфильтрат, уменьшает трофические нарушения и острые симптомы флебопатии.

**Показания.** Поверхностный тромбоз, острый перифлебит. Хроническая венозная недостаточность, посттромботический синдром. Реакция после облитерации или экстирпации подкожной вены. Геморроидальный криз.

**Режим дозирования.** Содержимое 1 ампулы вводят медленно внутримышечно или внутривенно через день или ежедневно (в зависимости от степени тяжести). Лечение продолжают одним из препаратов венорутон-геля для перорального или местного применения.

**Побочное действие.** Аллергические реакции. Головная боль. Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. ZYMA, Швейцария.

## ВЕНОРУТОН-ГЕЛЬ (VENORUTON-GEL)

Международное наименование — *rutosid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - рутозид. Гель по 40 и 100 г в упаковке (100 г геля - 2 г активного вещества). Фармакологическое действие. Уменьшает проницаемость капилляров, снимает боль, отеки, охлаждает и успокаивает.

**Показания.** Боли и отеки при венозной недостаточности, боли после флебосклероза, боли и отеки травматического происхождения, чувство тяжести и боли в ногах, отеки в области лодыжек и перстных суставов.

**Режим дозирования.** Гель следует наносить утром и вечером на больную участок и тщательно втирать до полного поглощения кожей.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Препарат не имеет запаха, не оставляет жирных пятен.

Производитель. ZYMA, Швейцария.

## ВЕНОРУТОН ФОРТЕ (VENORUTON FORTE)

Международное наименование — *rutosid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - рутозид. Капсулы 0.5 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Венорутон - лекарственное средство, применяемое для лечения хронической венозной недостаточности. Венорутон увеличивает резистентность стенок капилляра и нормализует ее проницаемость, ингибирует агрегацию эритроцитов и обладает протекторным действием на эндотелий сосудов. Препарат ингибирует отрицательное действие радиотерапии на организм, замедляет развитие диабетической ретинопатии, предотвращает микроэмболию.

**Показания.** Хроническая венозная недостаточность, в составе комбинированной терапии при лечении трофических язв, варикозных дерматитов, трофических нарушений, геморроя, последствия радиотерапии: циститы, энтеропротекты, диспепсия, кожная эритема, профилактика микротромбозов, профилактика ретинопатии, геморроя во время беременности.

**Режим дозирования.** При хронической венозной недостаточности венорутон форте назначают по 1 таблетке 2 раза в день. Курс лечения продолжают в течение 2-4 недель после исчезновения клинических симптомов заболевания. При лечении побочных эффектов радиотерапии препарат назначают по 1 таблетке 2 раза в сутки во время проведения радиотерапии и до исчезновения нежелательных эффектов радиотерапии. В целях профилактики и лечения ретинопатии венорутон назначают по 1-2 г в сутки. Венорутон форте желательно принимать во время еды.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной

сыпи, незначительные диспептические явления, головная боль.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к препарату, первый триместр беременности.

**Особые указания.** Венорутон форте необходимо хранить в сухом месте.

Производитель. ZYMA, Швейцария.

## ВЕНТЕР (VENTER)

Международное наименование — *sucralfat*.

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит 1 г сукральфата. 1 пакетик гранул содержит 1 г сукральфата. Таблетки или пакетики гранул по 50 шт. в упаковке.

Производитель. KRKA, Словения.

(см. СУКРАЛЬФАТ)

## ВЕНТОДИСК (VENTODISK)

Международное наименование — *salbutamol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - салбутамол. Пластиковые диски с язычками, содержащими 200 или 400 мкг салбутамола в виде мелкодисперсного порошка.

**Фармакологическое действие.** Стимулятор бета-адренергических рецепторов. В терапевтических дозах оказывает выраженное действие на бета-2-адренорецепторы бронхов, вызывая их расширение. Почти не оказывает действия на бета-1-рецепторы сердца. Салбутамол предотвращает выделение гистамина, медленно реагирующей субстанции анафилаксии и аллергии. Оказывает положительное хроническое и инотропное влияние. Действие препарата развивается быстро, начало действия отмечается через 5 мин., максимум - через 30-40 мин., продолжительность - до 6 часов.

**Показания.** Профилактика и купирование приступов бронхоспазма у пациентов, страдающих хроническим бронхитом, бронхиальной астмой, эмфиземой легких.

**Режим дозирования.** Вентодиск вводится исключительно путем ингаляции при помощи дискового ингалятора дисклайра. Для снятия острого приступа бронхоспазма у взрослых вводят 200 или 400 мкг препарата одной дозой. В профилактических целях препарат назначают в дозе до 800 мкг в сутки, разделенной на 4 приема. Для предупреждения бронхоспазма, связанного с физической нагрузкой, необходимо принять 400 мкг препарата за 15 мин. до нагрузки. Для снятия острого приступа бронхоспазма или для проведения профилактической терапии бронхоспазма детям препарат назначают в дозе 200 мкг.

**Побочное действие.** Головные боли, тремор, мышечные судороги. Редко - антигипертензивный эффект, крапивница, бронхоспазм, гипотензия, коллапс.

**Противопоказания.** Угроза выкидыша в первом или втором триместре беременности, гиперчувствительность к препарату. С осторожностью применяют препарат у пациентов с тиреотоксикозом.

**Особые указания.** При передозировке препарата (за исключением случая бронхоспазма) предпочтительным антидотом является кардиоселективный бета-блокатор.

Производитель. GLAXO, Великобритания.

## ВЕНТОЛИН (VENTOLIN)

Международное наименование — *salbutamol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - салбутамол сульфат. Таблетки 0.002 или 0.004 г по 20, 50 или 500 шт. в упаковке. Сироп во флаконах по 150 мл. Двуслойные таблетки 0.008 г по 20 или 50 шт. в упаковке. Аэрозоль по 100 мкг - 200 доз.

Производитель. GLAXO, Великобритания.

(см. САЛЬБУТАМОЛ)

## ВЕНТОЛИН (VENTOLIN)

Международное наименование — *salbutamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сальбутамол сульфат. Таблетки по 0,002 г, в 1 упаковке 60 таблеток, 1 ингалятор содержит 100 мкг сальбутамола.

Производитель. *PLIVA*, Хорватия (по лицензиям *Allen & Hanbury*, Германия).  
(см. САЛЬБУТАМОЛ)

### ВЕПЕЗИД (VEPESID)

Международное наименование — *etoposid*.

Состав и форма выпуска. Вепезид (этопозид VP-16-213) представляет собой полусинтетическое производное подофилоксина, используемое для лечения ряда опухолевидных заболеваний. Выпускается в форме мягких желатиновых капсул, содержащих 0,05 и 0,1 г этопозидов. Вепезид для инъекций - стерильные ампулы, содержащие 0,01 г (5 мл) препарата (в 1 мл - 0,02 г).

Фармакологическое действие. Препарат тормозит вступление клеток в митоз, действует в фазе G<sub>2</sub>, является антагонистом топоизомеразы, разрывает связи в ДНК.

Показания. Мелкоклеточный рак легкого, герминогенные опухоли яичка, яичников, рак яичников, рак коры надпочечников, острый миелобластный лейкоз, лимфогранулематоз, лимфома, саркома Капоши, саркома Юинга, рак желудка, хордиоэпителиома, нейробластома.

Режим дозирования. Обычно назначают внутривенно в следующих дозах:

1. 100 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела с 1 по 5 день, повторные курсы с интервалом в 3 недели;

2. 120 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела 1, 3, 5 дни, курсы повторяют через 3 недели.

3. 200 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела 1 раз в неделю, 4 инъекции. Внутривенное введение препарата осуществляют путем инфузии в течение 30-45 мин. Препарат растворяют в физиологическом растворе. При приеме внутрь доза препарата составляет 60-300 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела ежедневно в течение 5 дней каждые 2-4 недели.

Побочное действие. Лейкопения, тромбоцитопения, тошнота, рвота, анорексия, диарея, стоматит, алопеция, чеша, изменения, гипотензия (после быстрого внутривенного вливания), аллергические реакции по типу анафилактики: озноб, тахикардия, бронхоспазм, одышка, гипотензия; периферическая нейропатия, сонливость, усталость, токсичность в отношении печени, привкус во рту, дерматит, повышение АД.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, беременность.

Особые указания. Больные, получающие лечение вепезидом, должны внимательно обследоваться в отношении возможной миелосупрессии как во время курса лечения, так и после его окончания. Необходим контроль за тромбоцитами, лейкоцитами, гемоглобином, формулой крови. При содержании тромбоцитов менее 50000/мм<sup>3</sup> или абсолютном содержании нейтрофилов менее 500/мм<sup>3</sup> необходимо отменить дальнейшее лечение до тех пор, пока картина крови не восстановится в достаточной степени. При беременности оказывает повреждающее действие на плод.

Производитель. *BRISTOL-MYERS SQUIBB*, США.

### ВЕЛИКОМБИН (VERICOMBIN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - феноксиметилпенициллин и калия феноксиметилпенициллин. Таблетки 300 000 ЕД (1 таблетка содержит 0,093 и 0,103 г активных веществ соответственно), 500 000 ЕД (1 таблетка содержит 0,155 г и 0,17 г активных веществ), 1 000 000 ЕД (1 таблетка содержит 0,31 г и 0,34 г активных веществ) по 100 шт. в упаковке. Микстура (1 мл содержит 0,01 г и 0,011 г активных веществ соответственно, что соответствует 30 000 ЕД) по 150 мл во флаконе. Капли (1 мл содержит 0,325 г феноксиметилпенициллина калия, что соответствует примерно 500 000 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Антибиотик из группы природных пенициллинов для приема внутрь. Бактериолитик. Активен в отношении грамположительных (стафилококк, стрептококк, пневмококк) и грамотрицательных (менингококк, гонококк) кокков, спирохет, клостридий, коринебактерий. Не действует на штаммы стафилококков, продуцирующих пенициллиназу, микобактерии туберкулеза, большинство грамотрицательных бактерий, вирусы, риккетсии, амёбы. Препарат кислотоустойчив.

Показания. Бактериальные инфекции: бронхит, пневмония, ангина, скарлатина, средний отит, гонорея, сифилис, столбняк, сибирская язва, гнойные заболевания кожи и мягких тканей и др. - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика обострений ревматизма.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от тяжести течения, локализации инфекции и чувствительности возбудителя. Взрослым назначают в суточной дозе 300000-1 000 000 ЕД; кратность приема 3-4 раза в сутки. Детям назначают в суточной дозе 50 000-100 000 ЕД/кг массы тела (в таблетках) или по 2 капли/кг массы тела; кратность приема 3-4 раза. Средняя продолжительность курса лечения 6-10 дней.

Побочное действие. Больные обычно хорошо переносят препарат. Возможны аллергические реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит; редко - лихорадка, боли в суставах, эозинофилия; крайне редко - анафилактический шок). В редких случаях отмечается раздражение слизистой оболочки полости рта и глотки (стоматит, фарингит), тошнота, диарея.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к пенициллинам, афонный стоматит, фарингит.

Особые указания. У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками. Производитель. *HAFSLUND NYCOMED*, Австрия.

### ВЕРАПАМИЛ (VERAPAMIL)

Международное наименование — *verapamil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - верапамил гидрохлорид. Таблетки, драже, капсулы (0,04, 0,08 г). Дипло-таблетки 0,12 и 0,24 г. Фильм-таблетки 0,12 г. Капсулы ретард 0,18 г. Раствор (1 мл - 0,00025 г) в ампулах.

Фармакологическое действие. Антагонист кальция. Обладает антиангинальной, антиаритмической и гипотензивной активностью. Снижает потребность миокарда в кислороде за счет снижения сократимости миокарда и урежения ЧСС. Вызывает расширение коронарных артерий и увеличение коронарного кровотока. Снижает тонус гладкой мускулатуры периферических артерий и общее периферическое сосудистое сопротивление. Обладает антиаритмическим действием при наджелудочковых аритмиях.

Показания. Профилактика приступов стенокардии (в том числе и стенокардия Принцметала). Артериальная гипертензия. купирование гипертонического криза (в/в введение). Лечение и профилактика наджелудочковых аритмий (пароксизмальная наджелудочковая тахикардия, мерцание предсердий, трепетание предсердий, экстрасистолия).

Режим дозирования. Для профилактики приступов стенокардии, аритмии и при лечении артериальной гипертензии назначают внутрь в начальной дозе по 40-80 мг 3 раза в сутки (для лекарственных форм обычной продолжительности действия) или по 120 мг (200 или 240 мг) 2 раза в сутки (для пролонгированных форм). При длительном лечении препаратом, особенно артериальной гипертензии, возможен переход на однократное назначение пролонгированной формы препарата. Максимальная суточная доза верапамила составляет 480 мг. Таблетки, драже или капсулы следует принимать во время или сразу после еды, запивая небольшим количеством воды. Для купирования пароксизмальных нарушений ритма и т.д.

гипертонического криза верапамил вводят в/в струйно медленно (в течение 2-5 мин.) в дозе 5-10 мг под контролем АД, ЧСС и ЭКГ. При отсутствии эффекта препарат можно ввести повторно через 20 мин. в той же дозе. Суточная доза верапамила при назначении внутрь составляет 40-60 мг для детей в возрасте до 5 лет; 80-360 мг - для детей от 6 до 14 лет; кратность назначения - 3-4 раза в сутки. Разовая доза верапамила при в/в введении составляет 0.75-2.0 г для грудных детей; 2-3 мг для детей в возрасте 1-5 лет; 2.5-3.5 мг - для детей 6-14 лет. Для пациентов с выраженными нарушениями функции печени суточная доза препарата не должна превышать 120 мг.

Побочное действие. Возможны - тошнота, головокружение, головная боль, покраснение лица, запоры. В редких случаях отмечены нервозность, заторможенность, повышенная утомляемость. При применении больших доз верапамила, особенно у предрасположенных пациентов, возможно возникновение выраженной брадикардии, АВ блокады, артериальной гипотонии, появление симптомов сердечной недостаточности. При быстром внутривенном введении в редких случаях может возникнуть полная поперечная блокада сердца, асистолия, коллапс. Отмечены единичные случаи аллергических реакций (кожный зуд, сыпь), а также транзиторного повышения в крови активности печеночных трансаминаз. Противопоказания. Выраженная брадикардия, синдром слабости синусового узла, кардиогенный шок, АВ блокада II-III степени, синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта, артериальная гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции печени, при остром инфаркте миокарда. Применение верапамила у беременных и кормящих женщин показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод или ребенка. При одновременном применении верапамила и бета-адреноблокаторов, антиаритмических средств, нитратных анагестетиков повышается риск возникновения брадикардии, АВ блокады, гипотонии, сердечной недостаточности. При одновременном применении верапамила и дигоксина отмечено повышение концентрации дигоксина в плазме крови. В период лечения верапамилем нельзя вводить бета-адреноблокаторы внутривенно.

Производитель. Верапамил (Verapamil) **ALKALOID**, Македония; Верапамил (Verapamil) **HEMOPHARM**, Югославия; Верапамил (Verapamil) **WEIMER PHARMA**, Германия; Изоптин (Isopitin) **KNOLL**, Германия; Изоптин Sr (Isopitin SR) **KNOLL**, Германия; Изоптин (Isopitin) **GERMAN REMEDIES**, Индия; Калан (Calan) **VITAS CORPORATION**, США; Лекотин (Lekotipin) **LEK**, Словения; Фаликард (Fallcard) **SALUTAS FAHLBERG-LIST**, Германия; Финиоптин (Finopitin) **ORION**, Финляндия.

## **ВЕРАПАМИЛ (VERAPAMIL)**

Международное наименование — *verapamil*.

Состав и форма выпуска. В 1 драже содержится 0.04 или 0.08 г верапамила гидрохлорида. В упаковке по 50 и 100 шт.

Производитель. **ALKALOID**, Македония.

(см. ВЕРАПАМИЛ)

## **ВЕРАПАМИЛ (VERAPAMIL)**

Международное наименование — *verapamil*.

Состав и форма выпуска. В 1 таблетке содержится 0.04 или 0.08 г верапамила гидрохлорида.

Производитель. **WEIMER PHARMA**, Германия.

(см. ВЕРАПАМИЛ)

## **ВЕРАПАМИЛ (VERAPAMIL)**

Международное наименование — *verapamil*.

Состав и форма выпуска. В 1 драже содержится 0.04, 0.08 или 0.12 г верапамила гидрохлорида. В упаковке по 100 шт.

Производитель. **HEMOFARM**, Югославия.

(см. ВЕРАПАМИЛ)

## **ВЕРМОКС (VERMOX)**

Международное наименование — *mebendazole*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.1 г мекбендазола. Таблетки по 6 шт. в упаковке.

Производитель. **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

(см. МЕБЕНДАЗОЛ)

## **ВЕРОСПИРОН (VEROSPIRON)**

Международное наименование — *spironolactone*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — спиронолактон. Таблетки 0.025 г по 20 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

(см. СПИРОНОЛАКТОН)

## **ВЕРЦЕФ (VERCEF)**

Международное наименование — *cefactor*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефаклор. Капсулы 0.25 г, 0.5 г. Суспензия (1 мл препарата содержит 0.025 г активного вещества) во флаконах.

Производитель. **RANBAXY**, Индия.

(см. ЦЕФАКЛОР)

## **ВЕСПАР (VESPAR)**

Международное наименование — *pindolol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.005 г, 0.01 г или 0.015 г пиндолола. Таблетки по 10 шт. в конвалюте.

Производитель. **CADILA**, Индия.

(см. ПИНДОЛОЛ)

## **ВИБРАМИЦИН (VIBRAMYCIN)**

Международное наименование — *doxycycline*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — доксициклин. Капсулы 0.05, 0.1 и 0.2 г. Сироп (1 мл содержит 0.01 г активного вещества). Сухое вещество для в/в инфузий 0.1 и 0.2 г во флаконах.

Производитель. **PFIZER**, США.

(см. ДОКСИЦИКЛИН)

## **ВИДАЙЛИН-М (VIDALIN-M)**

Состав и форма выпуска. 5 мл сиропа (1 чайная ложка) содержит ретинола пальмитата 3000 МЕ, эргокальциферола 400 МЕ, тиамин хлорида - 0.0015 г, рибофлавин-5-натрия фосфата - 0.0012 г, аскорбиновой кислоты - 0.05 г, пиридоксина хлорида - 0.001 г, цианкобаламина - 0.003 г, никотинамида - 0.01 г, пантенола - 0.005 г, йодида калия - 0.075 г, кальция гидрофосфата - 0.043 г, кальция лактата и кальция фосфата - 0.04 г, магния глюконата - 0.003 г, железа глюконата - 0.003 г, марганца глюконата - 0.0005 г, цинка глюкопегоната - 0.0005 г, холина бисфатрата - 0.005 г, инозита - 0.005 г. Сироп по 90 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Определяется комплексом витаминов, макро- и микроэлементов, входящих в состав препарата.

Показания. Оставание в росте и развитии у детей, пониженный аппетит и потери в весе, реконвалесценция после длительных и тяжелых заболеваний, латентный рахит и позднее прорезывание зубов, значительные физические нагрузки, недостаточное всасывание витаминных и минеральных солей, вызванное заболеваниями желудочно-кишечного тракта, при неполноценном питании, в период беременности и кормления грудью, алкоголизм.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 2-3 чайные



ложки в день, детям - 1 чайную ложку в день, грудным детям - 1/2 чайной ложки в день.

**Противопоказания.** Гипервитаминоз А и Д. Особые указания. В терапевтических дозах препарат можно применять в течение неограниченного периода времени. Видальин-М необходимо хранить при комнатной температуре. Производитель. **ICN GALENIKA**, Югославия.

#### ВИЗИН (VISINE)

**Международное наименование** — *tetrahydrozolin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - тетрагидрозолин гидрохлорид. Глазные капли по 15 мл во флаконе. Фармакологическое действие. Симпатоминометическое средство. Вазоконстрикторный эффект развивается в течение нескольких минут и сохраняется длительно при применении препарата.

**Показания.** Симптоматическая терапия заболеваний глаз аллергической этиологии: отек и гиперемия конъюнктивы, жжение, раздражение, зуд, слезотечение.

**Режим дозирования.** 1-2 капли в каждый глаз 2-3 раза в день. Побочное действие. Чувство жжения, покалывания, реактивная гиперемия.

**Противопоказания.** Глаукома.

**Особые указания.** Если терапевтический эффект от применения визина отсутствует в течение 48 часов препарат необходимо отменить и обратиться в специализированное учреждение для консультации.

Производитель. **Pfizer**, США.

#### ВИЛЬПРАФЕН (VILPRAFEN)

**Международное наименование** — *josamycin*. Состав и форма выпуска. 1 мерная ложка (5 мл суспензии) содержит 0.15 г йогамицина. 1 таблетка содержит 0.5 г джозамицина. Комплоты по 10 и 20 таблеток. Бутылочка 100 мл суспензии.

Производитель. **HEINRICH MACK**, Германия. (см. ДЖОЗАМИЦИН)

#### ВИНБЛАСТИН (VINBLASTIN)

**Международное наименование** — *vinblastin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - винбластин сульфат. Лиофилизированный порошок.

**Фармакологическое действие.** Препарат обладает противоопухолевой активностью. Механизм действия связан с влиянием на метаболизм аминокислот, а именно - на уровне включения глутаминовой кислоты в лимоннокислый цикл и превращения в мочевины. Препарат подавляет рост клеток на стадии метафазы, приводит к атипичным митотическим процессам.

**Показания.** Генерализованная форма болезни Ходжкина, лимфоцитарная лимфома, гистиоцитарная лимфома, грибовидный микоз, рак яичка, саркома Капоши, болезнь Леттерера-Сивы, нейробластома, рак почки.

**Режим дозирования.** Препарат назначают внутривенно 1 раз в каждые 7 дней. Используют следующую схему применения для взрослых (детей): первая доза -  $3.7 (2.5) \text{ мг/м}^2$  поверхности тела, вторая доза -  $5.5 (3.75) \text{ мг/м}^2$ , третья доза -  $7.4 (5.0) \text{ мг/м}^2$ , четвертая доза -  $9.25 (6.25) \text{ мг/м}^2$ , пятая доза -  $11.1 (7.5) \text{ мг/м}^2$  и т.д. до достижения максимальной дозы не более  $18.5 (12.5) \text{ мг/м}^2$ . Среднедневная доза составляет  $5.5-7.4 \text{ мг/м}^2$ . Об индивидуальной чувствительности больного к препарату судят по количеству лейкоцитов в крови. Больной должен получать максимальную дозу препарата только, которая не вызывает лейкопении.

**Побочное действие.** Лейкопения (гранулоцитопения), анемия, тромбоцитопения; алопеция; запор, анорексия, тошнота, рвота, боли в животе, паралитическая непроходимость кишечника, изъязвления полости рта, фарингит, диарея, геморрагический энтероколит, кровотечения; парестезии,

связанные глубоких сухожильных рефлексов, периферический неврит, депрессия, головная боль, судороги; гипертензия, инфаркт миокарда, нарушения мозгового кровообращения, усиление симптоматики болезни Рейно; острая дыхательная недостаточность, бронхоспазм; общее недомогание, боли в костях, слабость, аспермия. **Противопоказания.** Выраженная гранулоцитопения, бактериальные инфекции, беременность (возможно тератогенное действие препарата).

**Особые указания.** Препарат должен вводиться только внутривенно, лицами, имеющими опыт введения винбластина сульфата. При введении препарата игла должна быть правильно установлена. Утечка лекарства (инъекция в этом случае надо сразу прекратить) окружающие ткани может вызвать значительное раздражение (оставшуюся дозу препарата ввести через другую вену; местно ввести гиалуронидазу, применить тепло). При внутриболоочечном введении препарат вызывает летальный исход. При случайном попадании в глаза может возникнуть сильное воспаление. Не рекомендуется вводить препарат в конечность с нарушенным кровообращением. Производитель. Велбе (Velbe) **LILLY**, США; Винбластин (Vinblastin) **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

#### ВИНБЛАСТИН (VINBLASTIN)

**Международное наименование** — *vinblastin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - винбластин сульфат. Лиофилизированный порошок  $0.005 \text{ г}$  в ампулах по  $10 \text{ шт.}$  в упаковке в комплекте с  $10$  ампулами растворителя. Производитель. **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

(см. ВИНБЛАСТИН)

#### ВИНКРИСТИН (VINCRIStINE)

**Международное наименование** — *vincristine*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - винкристин сульфат. Раствор для инъекций.

**Фармакологическое действие.** Обладает цитостатической активностью, блокирует метафазу митоза. Препарат связывается с белком тубулином, что приводит к разрыву митотического веретена. В высоких дозах ингибирует также синтез нуклеиновых кислот и белка. Быстро распределяется в тканях организма и связывается с эритроцитами и тромбоцитами. Активно метаболизируется печенью, выводится преимущественно с желчью в течение 1-2 суток, плохо проникает через гемато-энцефалический барьер.

**Показания.** Острый лейкоз, острый лимфобластный лейкоз у детей (для комбинированной терапии), миеломная болезнь, саркома Юинга, остеогенная саркома, саркома мягких тканей, рак молочной железы, рак легкого, меланома, саркома Капоши, рак почечной лоханки и мочеточников, рак мочевого пузыря, эмбриональная рабдомиосаркома, опухоль Вильмса, нейробластома, лимфома, рак шейки матки, саркома матки, герминогенная опухоль яичка и яичников, хореокарцинома матки, эпидемиома, менингиома, исхододжкинские лимфомы, плеврит опухолевой этиологии.

**Режим дозирования.** Винкристин вводят внутривенно в определенных интервалах. Дозировку препарата следует подбирать строго индивидуально. Назначают взрослым -  $0.4-1.4 \text{ мг/м}^2$  поверхности тела в неделю, детям -  $2 \text{ мг/м}^2$  поверхности тела в неделю. Внутривенно вводят  $1 \text{ мг}$  препарата предварительно растворенного в  $10 \text{ мл}$  физиологического раствора. Пожилые люди и больные с невропатическими заболеваниями в анамнезе могут быть более чувствительны к нейротоксическому действию винкристина.

**Побочное действие.** Нейротоксичность, парестезии и онемение пальцев, двигательные нарушения. Редко - судороги, атония, головная боль, рвота, диарея, стоматит, атония мочевого пузыря, алопеция (проходящая после отмены препарата).

та), лейкопения, анемия, тромбоцитопения, гипотония, отеки, депрессия, острая почечная недостаточность.

**Противопоказания.** Нейродистрофические заболевания, зубная боль, желтуха.

**Особые указания.** Частота побочных эффектов препарата связана с суммарной дозой и длительностью терапии. При одновременном применении с другими нейротоксичными препаратами, проведении лучевой терапии на область спинного мозга возможно усиление нейротоксического действия винкристина. Следует избегать попадания препарата в глаза и в окружающие ткани из-за сильного раздражающего действия, при попадании под кожу вызывает некроз. При развитии периферических невритов следует прекратить введение препарата. В процессе лечения необходимо проводить анализ крови. Раствор винкристина сульфата несовместим в одном объеме с раствором фуросемида из-за образования осадка. Производители. Винкристин (Vincristin) **UPJOHN**, США; Винкристин Пьер Фабр (Vincristin Pierre Fabre) **PIERRE FABRE**, Франция; Винкристин (Vincristin) **GEDEON RICHTER**, Венгерская Республика; Онковин (Oncovin) **LILLY**, США.

## ВИНКРИСТИН (VINCRISTIN)

Международное наименование — *vincristin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — винкристина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0,002 г активного вещества) ампулы 2 мл, 5 мл по 1 шт. в упаковке.

Производитель. **UPJOHN**, США.

(см. ВИНКРИСТИН)

## ВИНКРИСТИН ПЬЕР ФАБР (VINCRISTIN PIERRE FABRE)

Международное наименование — *vincristin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — винкристина сульфат. Раствор для внутривенного введения (1 мл препарата содержит 0,001 г активного вещества) ампулы 1 мл по 1 шт. в упаковке.

Производитель. **PIERRE FABRE**, Франция.

(см. ВИНКРИСТИН)

## ВИНКРИСТИН (VINCRISTIN)

Международное наименование — *vincristin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — винкристина сульфат. Лиофилизированный порошок 0,5 г во флаконах 10 шт. в комплекте с 10 ампулами растворителя.

Производитель. **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

(см. ВИНКРИСТИН)

## ВИПСОГАЛ (VIPSOGAL)

**Состав и форма выпуска.** 1 г мази содержит: 0,000175 г бета-метазона в виде дипропионата, 0,000175 г флуоцинида, 350 ИЕ гентамицина в виде сульфата, 0,05 г салициловой кислоты, 0,005 г пантенола. Мазь по 30 или 100 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Випсогал представляет собой комбинированный препарат для местной терапии псориаза и псориазоформных дерматозов. Синтетические стероиды, входящие в состав препарата, обеспечивают противовоспалительный, противоэрозивный, антиэкссудативный и антиаллергический эффект. Салициловая кислота действует кератолитически, а также обладает эпидермопластическим, ацидогенным и антисептическим действием. Терапевтическому эффекту препарата способствует жировая основа, которая действует окклюзионно и гидративно, вследствие чего ускоряется десквамация паракератотических и гиперкератотических наслоений.

**Показания.** Хронические диспластические дерматозы: псориаз, псориазоформные дерматозы.

**Режим дозирования.** Випсогал наносят тонким слоем 2 раза в сутки на пораженные участки и слегка втирают. Длительность лечения определяется достигнутым эффектом. Максимальная продолжительность применения препарата 25 дней. Перерыв между двумя курсами лечения должен составлять от 14 до 21 дня.

**Побочное действие.** В некоторых случаях — реакции гиперчувствительности к различным компонентам препарата. При длительном, бесконтрольном применении мази могут иметь место: повреждение защитного барьера кожи, фотосенсибилизация, телеангиэктазии, атрофия кожи, розацеаподобный дерматит, стероидные угри.

**Противопоказания.** Туберкулез кожи, сифилитические, вирусные и грибковые поражения кожного покрова, период вакцинации, беременность.

**Особые указания.** Во время лечения випсогалом не рекомендуется систематическое употребление лекарств, содержащих салициловую кислоту.

Производитель. **ICN GALENIKA**, Югославия.

## ВИРАЗОЛ (VIRAZOL)

Международное наименование — *ribavirin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — рибавирин. Сухое вещество 6,0 г во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Противовирусный препарат. Активен в отношении респираторно-синциального вируса, вируса гриппа и вируса простого герпеса.

**Показания.** Стационарное лечение грудных детей и детей раннего детского возраста, страдающих тяжелыми инфекциями нижних дыхательных путей, вызванных респираторно-синциальным вирусом. Тяжелые и осложненные инфекции у взрослых, вызванные чувствительными к препарату вирусами.

**Режим дозирования.** Виразол применяют в виде аэрозоля, используя для ингаляций небулизатор SPAC-2. Препарат применяют в течение 12-18 часов в сутки. Курс лечения продолжается от 3 до 7 дней. Дети получают препарат в виде аэрозоля в кислородной палатке, либо через кислородную маску. При этом средняя концентрация аэрозоля за 12-часовой период составляет 190 мкг на 1 л воздуха.

**Побочное действие.** Нарушение функции дыхания, бактериальная пневмония, пневмоторакс, апноэ, остановка сердца, артериальная гипотония.

**Противопоказания.** Препарат не назначают новорожденным и грудным детям, находящимся на искусственной вентиляции легких, а также женщинам в период беременности и лактации.

**Особые указания.** Виразол с осторожностью применяют у женщин детородного возраста, так как наступление беременности в период лечения препаратом нежелательно.

Производитель. **ICN GALENIKA**, Югославия.

## ВИРКОН (VIRCON)

**Состав и форма выпуска.** Комбинированный препарат, содержащий тройную соль персульфата калия, хлорид натрия, смесь катионных поверхностно-активных веществ, неорганические буферные системы, стабилизирующие вещества, отдушки. Пакетики по 50 г (по 25 шт.), кейерные пакеты по 500 г с приложением к каждому шейкерному пакету дозировочной мерки по 10 мл (10 г) для приготовления одного литра 1% раствора.

**Фармакологическое действие.** Обладает выраженным дезинфицирующим и моющим действием. Характеризуется высокой эффективностью в отношении всех известных бактерий, вирусов, грибов, дрожжей, плесеней (в том числе в отношении вируса СПИД и гепатита В при адекватной экспозиции). Предупреждает расселение микроорганизмов во время очистки, не вызывает коррозии, не оставляет пятен, не загрязняет среду.



Показания. Дезинфекция и очистка оборудования, инструментов, эндоскопов, ларингоскопов, бронхоскопов, посуды и других предметов. Дезинфекция и очистка медицинских учреждений, предприятий общественного питания, бытового обслуживания и т.п.

Режим дозирования. Оптимальное время контакта с препаратом - 10-30 мин. Обычно используется 1% раствор, который готовится путем растворения одной мерной ложки в 1 литре или содержимого одного пакетика в 5 л теплой воды. Физиологические и патологические выделения организма обрабатываются 2% раствором, для приготовления которого растворяют содержимое одного пакетика (50 г) в 2,5 л или двух мерных ложек в 1 л воды. На обрабатываемый материал кладут смоченную раствором ватно-марлевую салфетку и заливают раствором ватки в количестве, равном количеству обрабатываемого материала.

Особые указания. Избегать попадания порошка ватки на кожу и слизистые, в противном случае промыть место контакта водой. Растворы ватки стабильны в течение 7 дней, порошок - в течение 3-х лет.

Производитель. КРКА, Словения; POLFA, Польша.

#### ВИРОЛЕКС (VIROLEX)

Международное наименование — *aciclovir*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.2 г ацикловира. 1 флакон содержит 0.25 г ацикловира в виде натриевой соли. Таблетки по 20 или 100 шт. в упаковке. Порошок по 0.25 г по 5 шт. в упаковке. Крем 5% по 5 г в тубике. 3% глазная мазь по 4.5 г в тубе.

Производитель. КРКА, Словения (в сотрудничестве с Wellcome, Великобритания).

(см. АЦИКЛОВИР, АЦИКЛОВИР крем, АЦИКЛОВИР глазная мазь)

#### ВИРУ-МЕРЦ (VIRU-MERC)

Международное наименование — *tromantadin*.

Состав и форма выпуска. В 100 г мази содержится 0.1 г тромантани гидрохлорида. Упаковки по 10 г мази.

Фармакологическое действие. Противовирусный препарат, эффективный при лечении опоясывающего лишая, герпетических инфекций.

Показания. Лечение на ранних стадиях герпетических поражений и опоясывающего лишая на коже и слизистых оболочках (перед образованием пузырьков).

Режим дозирования. От 3-5 раз и чаще наносится на кожу мазь так, чтобы она полностью покрывала очаг поражения, затем мазь осторожно втирают. Если через 2 дня не наблюдается улучшения, лечение прекращают.

Побочное действие. Гиперергические реакции на коже.

Противопоказания. Непереносимость тромантанида. После образования герпетических пузырьков, особенно если они уже лопнули, препарат не применяют.

Особые указания. Не имеется достаточного опыта по применению тромантанида у беременных и в период лактации. Аллергические реакции на тромантанид могут проявляться как минимальное усиление герпетической инфекции. В этих случаях препарат необходимо отменить.

Производитель. FARMAKOS, Югославия.

#### ВИСКАЛЬДИКС (VISKALDIKX)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит пиндолола 0.01 г и клопамид 0.005 г. Таблетки по 10 и 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает пролонгированным гипотензивным эффектом. Препарат содержит два активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Пиндолол является неселективным бета-адреноблокатором с собственной симпатомиметической активностью, он снижает повышенное артериальное давление как в положении стоя, так и в положении лежа, не вызывает ортостатичес-

кой гипотонии. Клопамид - салуретик средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды; продолжительность действия от 12 до 18 часов.

Показания. Артериальная гипертония.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе по 1/2-1 таблетке 1 раз в сутки во время завтрака. Если через 2-3 недели не происходит достаточного снижения артериального давления, дозу следует увеличить до 2-3 таблеток в сутки. В этом случае кратность назначения - 2 раза в сутки (утром и днем).

Побочное действие. Головокружение, чувство усталости, диспептические явления, нарушения сна. Эти эффекты носят временный характер и не требуют отмены препарата. В редких случаях вискальдикс может вызвать кожные реакции, депрессию, галлюцинации, тромбоцитопению, лейкоцитопению.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени; хроническая сердечная недостаточность, резистентная к лечению сердечными гликозидами; выраженная брадикардия; кардиогенный шок; выраженная почечная и печеночная недостаточность; бронхиальная астма; гипокалиемия, гиперкальциемия, болезнь Аддисона, беременность; лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. При одновременном лечении вискальдиксом и препаратами лития необходим строгий контроль за концентрацией лития в плазме крови. Вискальдикс не следует назначать одновременно с глюкокортикостероидами и нестероидными противовоспалительными препаратами. Следует соблюдать осторожность при одновременном применении вискальдикса и симпатомиметиков, трициклических антидепрессантов, ингибиторов МАО, пероральными гипотензивными препаратами, инсулином. При необходимости проведения хирургического вмешательства под общей анестезией вискальдикс следует отменить за 2 суток до операции.

Производитель. SANDOZ, Швейцария; EGIS, Венгерская республика (по лицензии Sandoz, Швейцария).

#### ВИСКЕН (VISKEN)

Международное наименование — *pinidolol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.001 г, 0.0025 г, 0.005 г, 0.01 г, 0.015 г пиндолола. 1 таблетка ретард содержит 0.02 г пиндолола. 1 ампула перорального раствора содержит 0.01 г пиндолола. Таблетки по 30 шт. в упаковке. Ампулы 2 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. SANDOZ, Швейцария.

(см. ПИНДОЛОЛ)

#### ВИСКЕН (VISKEN)

Международное наименование — *pinidolol*.

Состав и форма выпуска. 1 ампула содержит 0.001 г пиндолола. 1 таблетка содержит 0.005 г пиндолола. Ампулы по 5 шт. в упаковке. Таблетки по 30 шт. в упаковке.

Производитель. EGIS, Венгерская республика.

(см. ПИНДОЛОЛ)

#### ВИСМУТА СУБЦИТРАТ (BISMUTUM SUBCITRATUM)

Международное наименование — *viskalitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - коллоидный субцитрат висмута. Таблетки 0.12 г.

Фармакологическое действие. Противоязвенное средство с бактерицидной активностью в отношении *Helicobacter pylori*. Повышает выработку слизи и улучшает ее защитные свойства. Образуется неустойчивое защитное покрытие в месте язвы. Повышает устойчивость слизистой оболочки к воздействию пепсина, соляной кислоты и ферментов. Повышает активность цитопротективных механизмов, увеличивая синтез простагландина Е и стимулируя секрецию бикарбонатов.

Показания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной

кишки в фазе обострения; хронический гастрит в фазе обострения.

Режим дозирования. Назначают внутрь по 0.24 г 2 раза в сутки за 30 минут до еды. Продолжительность курса лечения 4-8 недель.

Побочное действие. Возможно появление тошноты, рвоты, более частого стула; поочередно кала. При длительном применении препарата в высоких дозах возможно развитие энцефалопатии, связанной с накоплением висмута в ЦНС.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции почек, беременность, детский возраст.

Особые указания. Для усиления бактерицидного действия в отношении *Helicobacter pylori* в некоторых случаях целесообразно комбинировать препарат с метронидазолом и/или амоксициллином в течение 1-2 недель.

Производители. Де-Нол (De-Nol) *GIST BROCADES*, Нидерланды; Де-Нол (De-Nol) *ECZACIBASI* Турция (по лицензиям *Gist Brocades*, Нидерланды); Трибимол (Tribimol) *TORRENT*, Индия.

## ВИСТАГАН (VISTAGAN)

Состав и форма выпуска. Стерильные глазные капли (1 мл препарата содержит левобунолола гидрохлорида 0.005 г, бензалкония хлорида 0.00004 г, динатрия эдета 0.000127 г, дисульфата натрия 0.002 г, спирта поливинилового 0.014 г) по 5 мл в пластмассовом флаконе-капельнице.

Фармакологическое действие. Блокатор бета-адренорецепторов, применяется для снижения внутриглазного давления.

Показания. Хроническая открытоугольная глаукома; повышение внутриглазного давления.

Режим дозирования. Препарат закапывают в конъюнктивальный мешок по 1 капле 2 раза в день. Начало действия обнаруживается быстро после введения, максимальный эффект наблюдается через 2-6 часов.

Побочное действие. Редко - блефароконъюнктивит, утомляемость, урежение ЧСС, понижение АД, крапивница, нарушение сердечного ритма, головная боль, головокружение, чувство жжения в глазу. Препарат может оказывать неблагоприятное влияние на способность активного участия в транспортном движении или при обслуживании машины.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата; обструктивные заболевания бронхов; декомпенсированная коронарная недостаточность; системная аллергическая реакция на бета-блокаторы.

Особые указания. С осторожностью назначать одновременно с гипотензивными средствами, бета-блокаторами, наркотиками, инсулином или пероральными противодиабетическими средствами, глюкокортикостероидами, психотропными средствами, действие которых связано с усилением выделения адреналина. Препарат нельзя закапывать во время ношения контактных линз.

Производитель. *ALLERGAN*, Германия.

## ВИСТОКСИН (VISTOXIN)

Международное наименование — *oxymetazolin*.

Состав и форма выпуска. Стерильные глазные капли (1 мл препарата содержит оксиметазолина гидрохлорида 0.00026 г, бензалкония хлорида 0.00004 г, динатрия ЭДТА 0.000127 г, спирта поливинилового 0.014 г.) по 10 мл в пластмассовом флаконе-капельнице.

Фармакологическое действие. Препарат снимает воспалительные процессы и раздражения конъюнктивы аллергической и неинфекционной этиологии. Вызывает сужение кровеносных сосудов. Характеризуется быстрым началом действия и его продолжительностью.

Показания. Конъюнктивит аллергической этиологии (напр. сенной насморк) и неинфекционной этиологии (напр. дым, сквозняк, пыль, воздействие ветра и солнца, хлорированная

вода, искусственное освещение, телевидение или ношение контактных линз).

Режим дозирования. Закапывают по 1 капле 2 раза в день до исчезновения картины заболевания. При необходимости кратности применения препарата можно увеличить до 4 раз.

Побочное действие. Легкое преходящее расширение зрачка, изменение частоты сердечных сокращений, повышение АД. Препарат оказывает влияние на зрение и способность реакции в транспорте или при обслуживании машины.

Противопоказания. Закрытоугольная глаукома; возраст до 6 лет; повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. При одновременном назначении блокаторов МАО и трициклических антидепрессантов, из-за усиленного влияния на сужение сосудов, может наступить повышение АД.

Производитель. *ALLERGAN*, Германия.

## ВИСТОСАН (VISTOSAN)

Состав и форма выпуска. В состав препарата входят: фенилэфрингидрохлорид, феназон, динатрия ЭДТА, бензалкония хлорид, поливиниловый спирт. Стерильные глазные капли (1 мл препарата содержит фенилэфрингидрохлорид 0.00132 г, феназона 0.001 г, динатрия ЭДТА 0.0000127 г, бензалкония хлорида 0.00004 г, спирта поливинилового 0.014 г) по 10 мл в пластмассовом флаконе-капельнице.

Фармакологическое действие. Активное вещество - фенилэфрингидрохлорид, который представляет собой симпатомиметическое средство, обладающее прямым действием, с выраженным альфа-адренергическим и весьма слабым бета-адренергическим стимулирующим действием.

Показания. Симптомы "красного глаза" - гиперемия конъюнктивы.

Режим дозирования. По потребности в большой глаз закапывают по 1-2 капли через каждые 3-4 часа.

Побочное действие. Крайне редко - аллергические реакции. Противопоказания. Предрасположение к закрытоугольной глаукоме; повышенная чувствительность к компонентам препарата; аллергия к лекарственным средствам, содержащим фенилбутанол, производные пиразолона; некоторые болезни обмена веществ (печеночная порфирия, врожденный недостаток глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы).

Особые указания. Лицам, носящим контактные линзы, нельзя апплицировать препарат во время ношения контактных линз, только перед накладыванием или после снятия контактных линз.

Производитель. *ALLERGAN*, Германия.

## ВИТАЛИПИД Н (VITALIPID N)

Состав и форма выпуска. Виталипид Н Эдэлт, Виталипид Н Инфит - растворы, содержащие жирорастворимые витамины А, D, Е и К; 10 мл во флаконах по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Специальная витаминсодержащая добавка к интралипиду для парентерального питания для взрослых (Эдэлт) и детей (Инфит).

Показания. Добавки к растворам для парентерального питания.

Режим дозирования. Добавка к интралипиду.

Побочное действие. Аллергия на компоненты препарата.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Совместим только с интралипидом. К раствору не рекомендуется добавлять другие препараты.

Производитель. *KABI PHARMACIA*, Швеция.

## ВИТАМИН В6 (VITAMIN B6)

Международное наименование — *pyridoxin*.

Состав и форма выпуска. Раствор для инъекций, содержащий в 1 мл 0.05 г, 0.1 г или 0.15 г пиридоксина гидрохлорида.

Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия.

# **ВИТАМИН D<sub>3</sub> (VITAMIN D<sub>3</sub>)**

Международное наименование — *colecalfiferol*.

Состав и форма выпуска. Раствор для инъекций, 1 мл которого содержит 0.00375 г (150 000 IE), 0.0075 г (300 000 IE), 0.015 г (600 000 IE) холекальциферола.

Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия.

# **ВИТАМИН C (VITAMIN C)**

Международное наименование — *acidum ascorbicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аскорбиновая кислота. Раствор в ампулах по 2 и 5 мл, содержащих по 0.2 и 0.5 г активного вещества. Таблетки по 0.5 г.

Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия.  
(см. АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА)

# **ВИТАМИН C (VITAMIN C).**

Международное наименование — *acidum ascorbicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аскорбиновая кислота. Таблетки для рассасывания 0.5 г по 500 шт. в упаковке.

Производитель. *PIERRE FABRE*, Франция.  
(см. АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА)

# **ВИТАМИН C (VITAMIN C)**

Международное наименование — *acidum ascorbicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аскорбиновая кислота. Раствор в ампулах по 2 и 5 мл, содержащих по 0.2 и 0.5 г активного вещества, в коробках по 5, 10 и 100 ампул.

Производитель. *SCOMED*, Румыния.  
(см. АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА)

# **ВИТАНОВА (VITANOVA)**

Состав и форма выпуска. 1 пакетик (25 г) содержит витамин A 2000 МЕ, витамин B<sub>1</sub> 0.001 г, витамин B<sub>2</sub> 0.0015 г, витамин B<sub>6</sub> 0.002 г, витамин B<sub>12</sub> 0.000002 г, витамин C 0.05 г, витамин PP 0.01 г, витамин B<sub>5</sub> 0.005 г. Гранулы для приготовления освежающего напитка (в 5 г гранулы содержится витамина A 2000 МЕ, витамина C 0.05 г, витамина PP 0.01 г, витамина B<sub>5</sub> 0.005 г, витамина B<sub>1</sub> 0.001 г, витамина B<sub>2</sub> 0.0015 г, витамина B<sub>6</sub> 0.002 г, витамина B<sub>12</sub> 0.000002 г).

Фармакологическое действие. Витаминный препарат с приятным апельсиновым вкусом и запахом. Энергетическая ценность 5 г гранулы составляет 71 КДЖ (17 ккал).

Показания. Недостаточность или повышенное потребление витаминов организмом, в период реконвалесценции после длительных и тяжелотекущих заболеваний.

Режим дозирования. 1 чайную ложку гранулы растворяют в 100 мл обычной или минеральной воды, чаш. Напиток обеспечивает необходимое суточное количество витаминов.

Побочное действие. При применении в рекомендуемой дозировке побочного действия не наблюдается.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Особые указания. Рекомендуется профилактическое применение препарата в зимнее и весеннее время.

Производитель. *KRKA*, Словения.

# **ВИТАСПРИНТ B12 (Vitasprint B12)**

Состав и форма выпуска. В состав препарата входит L-(+)-глутамин, DL-O-фосфосерин, цианкобаламина. Выпускается во флаконах (10 и 30 шт. в упаковке), ампулах с растворителем по 2 мл (6 и 24 шт. в упаковке), капсулах (по 30 и 120 шт. в упаковке). 1 флакон содержит L-(+)-глутамина 0.06 г, DL-O-фосфосерина 0.04 г, цианкобаламина 0.5 г, воды 7.5 г. 1 ампула содержит L-(+)-глутамина 0.06 г, DL-O-фосфосерина 0.03 г, цианкобаламина 0.5 г. 1 капсула содержит L-глутамин 0.03 г, DL-O-фосфосерина 0.03 г, цианкобаламина 0.2 г.

Фармакологическое действие. Препарат нормализует обмен

веществ во многих клетках организма, в том числе в нервных. Глутамин участвует в обмене веществ в головном мозге, улучшая клеточное дыхание. Фосфосерин является необходимым элементом мембран нервных клеток. Цианкобаламина активизирует синтез нуклеиновых кислот и предотвращает развитие дегенеративных процессов в нервной системе.

Показания. Для восстановления физической и умственной работоспособности при стрессах, переутомлении, неврастении, нервной анорексии, после тяжелых заболеваний, операций, облучения, в пожилом возрасте, у детей.

Режим дозирования. Внутрь принимают по 1 капсуле 3 раза в день или содержимое флакона утром с водой натощак. В/м или в/в вводят содержимое 1 ампулы. Курс лечения - 6-8 недель. Повторный курс - через 3 месяца.

Побочное действие. При в/в введении препарата легкая непродолжительная головная боль.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к отдельным компонентам препарата.

Производитель. *EFEKA*, Германия.

# **ВОЛМАКС (VOLMAX)**

Международное наименование — *salbutamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - салбутамол. Таблетки с постепенным высвобождением активного вещества. В одной таблетке 0.004 или 0.008 г салбутамол.

Фармакологическое действие. Стимулятор бета-адренорецепторов. В терапевтических дозах препарат обладает селективным воздействием на бета-2-рецепторы бронхов и практически не оказывает действия на бета-1-адренорецепторы сердца. В наружной оболочке препарата предусмотрены отверстия, осмотически регулирующие выделение препарата. Длительность действия волмакса 12 часов.

Показания. Бронхоспазм у пациентов, страдающих хроническим бронхитом, бронхиальной астмой, эмфиземой легких. Режим дозирования. Таблетки волмакс применяют внутрь, запивая стаканом воды. Таблетки не крошат и не разжевывают. Взрослым препарат назначают по 8 мг 2 раза в сутки. Детям в возрасте от 3 до 12 лет препарат назначают в дозе по 4 мг 2 раза в сутки.

Побочное действие. Дрожание скелетных мышц у некоторых пациентов, тремор рук, головные боли, тахикардия, периферическое расширение просвета кровеносных сосудов. Редко - реакция гиперчувствительности в виде отека легких, крапивницы, бронхоспазма, коллапса.

Противопоказания. Первый и второй триместр беременности, гиперчувствительность пациента к препарату, одновременный прием некардиоселективных бетаблокаторов. С осторожностью применяют препарат у пациентов с тиреотоксикозом. Особые указания. Таблетки волмакс следует вынимать из фольги непосредственно перед употреблением. Можно назначать одновременно с ингибиторами MAO.

Производитель. *GLAXO*, Великобритания.

# **ВОЛЬТАРЕН (VOLTAREN)**

Международное наименование — *diclofenac sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Драже 0.025 г по 30 шт. в упаковке. Драже 0.05 г по 20 шт. и 50 шт. в упаковке. Драже ретард 0.1 г по 10 и 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 3 мл (в 1 мл 0.025 г) - по 5 шт. в упаковке. Свечи 0.0125, 0.025 и 0.05 г по 10 шт. в упаковке. Свечи по 0.1 г по 5 шт. в упаковке. Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.  
(см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

# **ВОЛЬТАРЕН РАПИД (VOLTAREN RAPID)**

Международное наименование — *diclofenac potassium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак калия. Таблетки 0.025 и 0.05 г по 10 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Противовоспалительное,

аналгетическое и жаропонижающее средство. Подавляет провоспалительные факторы. Подавляет агрегацию тромбоцитов. При длительном применении оказывает десенсибилизирующее действие. Абсорбция препарата происходит в желудке. Анальгетическое действие начинается через 20-30 минут после приема внутрь.

**Показания.** Суставной синдром (рематоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии; боль и воспаление мягких тканей после травмы, операции; первичная дисменорея, аднексит. Как вспомогательное средство при инфекционно-воспалительных заболеваниях ЛОР-органов.

**Режим дозирования.** Суточная доза для взрослых составляет 100-150 мг в 2-3 приема. (Препарат принимают перед едой, запивая водой). При первичной дисменорее назначают в начальной суточной дозе 50-100 мг; при необходимости во время нескольких последующих менструальных циклов дозу увеличивают до 200 мг в сутки. Продолжительность лечения зависит от состояния пациента и составляет несколько дней.

**Побочное действие.** Наиболее часто наблюдаются расстройства со стороны ЖКТ (тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея). Отмечены случаи возникновения эрозивно-язвенных поражений, кровотечения и перфорации ЖКТ. Возможны: головкружение, головная боль, возбуждение, бессонница, раздражительность, усталость; кожные аллергические реакции; у предрасположенных пациентов - возникновение отеков. В редких случаях - анемия, лейкопения, тромбоцитопения, агранулоцитоз; нарушение функции почек и/или печени.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспириновая" астма, нарушения в кровотоке неясной этиологии, беременность, детский возраст (до 6 лет); повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С особой осторожностью назначают препарат больным с заболеваниями печени и почек, заболеваниями ЖКТ в анамнезе, диспептическими симптомами в момент назначения препарата, артериальной гипертензией, сердечной недостаточностью, сразу после серьезных хирургических вмешательств, кормящим матерям, а также пациентам пожилого возраста. В процессе лечения препаратом необходим систематический контроль за функцией печени и почек, картины периферической крови. Вольтарен рпид при одновременном назначении может уменьшать диуретический эффект фуросемида. При комбинированном применении вольтарен рпид повышает концентрацию лития и дигоксина в плазме, увеличивает содержание калия в сыворотке крови на фоне калийсберегающих диуретиков. В процессе лечения препаратом следует избегать потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций.

Производитель: **CIBA-GEIGY**, Швейцария.

## **ВОЛЬТАРЕН ЭМУЛЬГЕЛЬ (VOLTAREN EMULGEL)**

Международное наименование — *diclofenac sodium*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - диклофенак натрия. 1 г препарата содержит 0.01 г активного вещества. Эмульгель 20 г в тубах.

Производитель: **CIBA-GEIGY**, Швейцария.  
(см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ для наружного применения)

## **ВОРМИН (WORMIN)**

Международное наименование — *mebendazole*.

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит 0.1 г мекбендазола. Таблетки по 100 шт. в упаковке.

Производитель: **CADILA**, Индия.

(см. МЕБЕНДАЗОЛ)

## **ВУЛНУЗАН (VULNUSAN).**

**Состав и форма выпуска.** Стандартизованный препарат, приготовленный из воды Поморийского озера, касторового масла и ланолина. Содержит макро- и микроэлементы (магний, калий, кальций, натрий, хлор, бром, железо, марганец, медь, кобальт, йод, молибден, цинк, висмут, селен), коллоидные вещества, кислоты, щелочи, вещества органического происхождения. В тубах по 4.5 г.

**Фармакологическое действие.** Обладает противовоспалительным, антимикробным, ранозаживляющим действием, стимулирует фагоцитоз и иммунитет.

**Показания.** Гнойные раны и поверхностные язвы различной этиологии.

**Режим дозирования.** Непосредственно на рану или на марлю наносят мазь слоем толщиной 2-3 мм, который должен полностью закрыть раневую поверхность. При глубоких гнойниках наносят не менее 10-15 г мази. В начале лечения наносят мазь ежедневно, при стихании воспалительного процесса и появлении грануляционной ткани - через день.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, крапивницы.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** При необходимости можно применять окклюзионные повязки.

Производитель: **PHARMACHIM**, Болгария.

## **ВУМОН (VUMON)**

Международное наименование — *teniposid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тенипозид. Раствор (1 мл препарата содержит 0.01 г активного вещества растворенного в органическом растворителе) по 5 мл в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Обладает цитотоксическим действием. Ингибирует вступление клеток в митоз. Препятствует инкорпорации тимидина в S фазе, угнетает митохондриальное дыхание.

**Показания.** Лимфогранулематоз, ретикулосаркома, острый лейкоз у детей и взрослых, рак мочевого пузыря, нейробластома, опухоль мола.

**Режим дозирования.** Взрослые: 1. 40-80 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела ежедневно в течение 5 дней с 10-14 дневным перерывом; 60 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела ежедневно в течение 6 дней, с 3 недельным перерывом; 100 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в течение 3 дней с 3 недельным перерывом. При терапии опухоли мола - 100-130 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела 1 раз в неделю в течение 6-8 недель.

Дети: 130-180 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела 1 раз в неделю, или 100 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела 2 раза в неделю в течение четырех недель, или 1-15 мг/кг массы тела 2 раза в неделю или 100-130 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела каждые 2 недели.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, диарея, лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения, алопеция, стоматит, фибрит в месте введения препарата. Редко - анафилактика, коллапс.

**Противопоказания.** Угнетение гемопоэза, выраженное нарушение функции печени или почек.

**Особые указания.** Препарат может использоваться в составе комбинированной цитостатической терапии. Тенипозид вводится внутривенно медленно.

Производитель: **BRISTOL-MYERS SQUIBB**, США.



## Г

**ГАЛАЗОЛИН (HALAZOLIN)**

Международное наименование — *xylometazolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ксилометазолина гидрохлорид. Капли в нос раствор 0.05%, 0.1% по 10 мл во флаконе. Аэрозоль 0.1% по 10 мл (200 доз) во флаконе. Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. КСИЛОМЕТАЗОЛИН)

**ГАЛИДОР (HALIDOR)**

Международное наименование — *bencyclan*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество — бенциклана фумарат. Таблетки 0.1 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 ампула раствора содержит 0.05 г активного вещества) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Миотропный спазмолитик. Обладает сосудорасширяющим действием. Понижает тонус и двигательную активность гладких мышц внутренних органов. Обладает слабой местноанестезирующей активностью. Оказывает седативное действие.

Показания. Динамическое нарушение мозгового кровообращения, ишемический инсульт, сосудистые заболевания глаз, облитерирующие заболевания периферических артериальных сосудов. Почечная колика, спазмы мочеоттока; желчная колика, гипермоторная дискинезия желчевыводящих путей и желчного пузыря, холецистит; кишечная колика; пилороспазм. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения (в составе комплексной терапии); как вспомогательное средство при бронхиальной астме.

Режим дозирования. Назначают по 1-2 таблетки 1-2 раза в сутки. Средняя продолжительность курса — 3-4 недели; затем переходят на поддерживающее лечение по 1 таблетке 2 раза в сутки в течение длительного времени. При необходимости препарат можно вводить внутривенно или внутримышечно струйно медленно в дозе 2-4 мл. Возможно также внутримышечное введение в дозе 2 мл.

Побочное действие. Головокружение, сердцебиение, тошнота, слабость, тремор. У пожилых пациентов возможны галлюцинации и эпилептиформные припадки. При передозировке галидор вызывает нарушение функции почек и печени. В случае попадания раствора под кожу наблюдается местная воспалительная реакция.

Особые указания. Галидор усиливает действие средств для наркоза и седативных препаратов. При одновременном назначении с препаратами, вызывающими гипоклемию, доза галидора не должна превышать 0.15-0.2 г в сутки. При парентеральном введении необходимо менять место инъекции с целью профилактики тромбофлебита и поражения эндотелия вен.

Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.

**ГАЛИТИДИН (GALITIDIN)**

Международное наименование — *nisaltidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — низатидин. Капсулы 0.15 г, 0.3 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. *ICN GALENIKA*, Югославия.

(см. НИЗАТИДИН)

**ГАЛИТИФЕН (GALITIFEN)**

Международное наименование — *ketotifen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — кетотифен в виде гидрогенфумарата. Таблетки 0.001 г по 30 шт. в упаковке. Сироп (1 мл сироп содержит 0.0002 г кетотифена) по 100 мл во флаконе.

Производитель. *ICN GALENIKA*, Югославия.

(см. КЕТОТИФЕН)

**ГАЛОПЕРИДОЛ (HALOPERIDOL)**

Международное наименование — *haloperidol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — галоперидол. Таблетки 0.0015 г, 0.005 г. Раствор для инъекций (0.5%-1 мл) в ампулах.

Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. ГАЛОПЕРИДОЛ)

**ГАЛОПЕРИДОЛ (HALOPERIDOL)**

Международное наименование — *haloperidol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — галоперидол. Раствор для перорального применения (1 мл препарата содержит 0.001 г активного вещества).

Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия.

(см. ГАЛОПЕРИДОЛ)

**ГАЛОПЕРИДОЛ (HALOPERIDOL)**

Международное наименование — *haloperidol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — галоперидол. Таблетки 0.0005 г и 0.0015 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки форте 0.005 г по 50 шт. в упаковке. Капли во флаконе по 0.02 г. Раствор для инъекций (1 ампула раствора содержит 0.005 г активного вещества) по 5, 50 или 100 ампул в упаковке.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика (по лицензиям фирмы *Janssen Pharmaceutica*, Бельгия); *POLFA*, Польша; *WEIMER PHARMA*, Германия.

(см. ГАЛОПЕРИДОЛ)

**ГАЛОПЕРИДОЛ (HALOPERIDOL) объединен. препарат**

Международное наименование — *haloperidol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — галоперидол. Таблетки. Таблетки форте. Капли. Раствор для инъекций в ампулах.

Фармакологическое действие. Препарат является одним из наиболее активных нейролептиков. Высокая антипсихотическая активность сочетается с умеренным седативным эффектом, выраженным противорвотным действием. Относительно часто вызывает экстрапирамидные расстройства. Эффективно купирует различного рода возбуждения.

Показания. Острые психотические расстройства, острые и хронические психозы (маниакально-депрессивный, эпилептический, алкогольный), шизофрения, олигофрения, хорез Гентингтона, неукротимая рвота, психосоматические нарушения.

Режим дозирования. Начальная доза - 0.5-5 мг 2-3 раза в день. При необходимости дозу постепенно увеличивают до достижения желаемого терапевтического эффекта. Максимальная суточная доза - 200 мг. Поддерживающая доза - 5-10 мг/сут. Детям в возрасте до 5 лет препарат назначают в дозе 0.5-1 мг/сутки, 6-15 лет - 1-2 мг/сутки. При неукротимой рвоте принимают по 10 капель (2 мг) 2 раза в день.

Побочное действие. Экстрапирамидные расстройства, депрессия, головная боль, сонливость, тахикардия, гипотензия, нарушение функции печени, анорексия, запор, диарея, тошнота, рвота. Редко - анемия, агранулоцитоз, гинекомастия. Противопоказания. Заболевания центральной нервной системы, сопровождающиеся пирамидной или экстрапирамидной симптоматикой, депрессия, истерия, кома различной этиологии, беременность, лактация, повышенная чувствительность к галоперидолу.

Особые указания. Галоперидол потенцирует угнетающее влияние на ЦНС алкоголя, наркотических анальгетиков, снотворных средств, трициклических антидепрессантов и ряда других препаратов. При приеме галоперидола не следует

заниматься деятельностью, требующей повышенного внимания и скорости психических и двигательных реакций. Производители. Галоперидол (Haloperidol) **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика (по лицензиям фирмы **Janssen Pharmaceutica**); Галоперидол (Haloperidol) **POLFA**, Польша; Галоперидол (Haloperidol) **WEIMER PHARMA**, Германия; Галоперин (Haloperin) **FARMOS**, Финляндия; Сенорм (Senorm) **SUN PHARMACEUTICAL**, Индия.

## ГАЛОПЕРИДОЛА ДЕКАНОАТ (HALOPERIDOL DECANOAT)

Международное наименование — *haloperidol decanoat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — галоперидол деканоат. Раствор для инъекций (1 ампула содержит 0.07052 г активного вещества) в ампулах по 5 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Нейролептик. Оказывает седативное действие, потенцирует действие снотворных препаратов и анальгетиков, эффективно купирует различного рода возбуждения. Галоперидол деканоат относительно часто вызывает экстрапирамидные расстройства.

Показания. Поддерживающая терапия психозов. Режим дозирования. Вводят внутримышечно 1 раз в 4 недели. При необходимости можно вводить препарат с интервалом не менее 4 недель. При легких и среднетяжелых психотических состояниях достаточно вводить 1-3 мл препарата каждые 4 недели. При необходимости дозу можно увеличить до 6 мл. Побочное действие. Мышечный гипертонус, тремор, акатизия. Редко, в основном у пожилых пациентов, — угнетение функции дыхания.

Противопоказания. Неврологические заболевания, сопровождающиеся пирамидной и экстрапирамидной симптоматикой.

Особые указания. С осторожностью препарат назначают одновременно с наркотическими анальгетиками и снотворными средствами из-за взаимного потенцирования действия, сопровождающегося угнетением дыхания.

Производитель. **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

## ГАЛОПЕРИН (HALOPERIN)

Международное наименование — *haloperidol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — галоперидол. Таблетки 0.0015 и 0.005 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций 0.5% в ампулах по 1 мл, в упаковке 5 ампул; 0.2% во флаконах по 10 мл, в упаковке 5 флаконов. Производитель. **FARMOS**, Финляндия. (см. ГАЛОПЕРИДОЛ)

## ГАММАЛОН (GAMMALON)

Международное наименование — *acidum aminobutyricum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — гамма-аминомасляная кислота. Таблетки 0.25 г по 1000 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Препарат восстанавливает процессы метаболизма в головном мозге, способствует утилизации глюкозы мозгом и удалению из него токсических продуктов обмена. Под влиянием препарата наблюдается улучшение памяти, уменьшение нарушений речи, параличей. Кроме того, на фоне приема препарата наступают снижение и стабилизация повышенного артериального давления, уменьшение субъективных симптомов его повышения (головкружения, бессонница и т.д.).

Показания. Состояния после перенесенных инсультов, черепно-мозговых травм, атеросклероз мозговых сосудов с явлениями размягчения головного мозга, артериальная гипертензия, особенно у пожилых больных, детский церебральный паралич, последствия черепно-мозговой родовой травмы у детей, умственная отсталость.

Режим дозирования. Взрослым препарат назначается по 4-5 таблеток 3 раза в сутки. Суточная доза препарата у детей 1-3

лет составляет 4-8 таблеток, 4-6 лет — 8-12 таблеток, старше 7 лет — 12 таблеток. Суточная доза делится на 3 приема. Лечение проводится длительно. Курс лечения продолжается от 2-3 недель до 2-4 месяцев.

Побочное действие. Тошнота, бессонница, повышение температуры тела.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. В первые дни лечения возможны колебания артериального давления.

Производитель. **DAICHI**, Япония.

## ГАРАМИЦИН (GARAMYCIN)

Международное наименование — *gentamicin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — гентамицин сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.04 г активного вещества) в ампулах 1 или 2 мл по 10 шт. в упаковке.

Производитель. **SCHERING-PLOUGH**, США. (см. ГЕНТАМИЦИН) для инъекций

## ГАСТАЛ (GASTAL)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит алюминия гидроксид-магния карбоната геля 0.45 г, магния гидроксид 0.3 г, по 60 шт. в упаковке. Суспензия (1 пакетик препарата содержит 0.9 г алюминия гидроксид-магния карбоната геля, 0.6 г магния гидроксид) по 20 пластиковых пакетиков в упаковке.

Фармакологическое действие. Антацидное, обволакивающее средство. Входящие в состав препарата два буферных антацидных компонента снижают повышенную кислотность желудочного сока до физиологических значений. Препарат способствует устранению изжоги, боли в эпигастрии на несколько часов. Не вызывает системного алкалоза.

Показания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; симптоматические язвы различного генеза; острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; рефлюкс-эзофагит; грыжа пищеводного отверстия диафрагмы. Дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, приема лекарственных средств, погрешностей в диете. Режим дозирования. Назначают по 1-2 таблетки 4-6 раз в день через 1 ч после еды, а также перед сном. При изжоге назначают в такой же дозировке по потребности. Таблетки следует рассасывать.

Побочное действие. Редко — тошнота, изменение вкусовых ощущений. При длительном применении препарата у больных с нарушениями выделительной функции почек возможно развитие гиперкалиемии, мышечная слабость, снижение суживающих рефлексов, утомляемость, нарушения сердечного ритма.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции почек, беременность, ранний детский возраст (до 1 месяца), болезнь Альцгеймера.

Особые указания. Гастал уменьшает абсорбцию тетрациклинов, пропранолола, изониазида, препаратов железа, поэтому интервал между назначением гастала и этих препаратов должен составлять не менее 2 часов. Препарат усиливает эффект сульфадиазина, леводопы, ацетилсалициловой кислоты и налицейфовой кислоты.

Производитель. **PLIVA**, Хорватия.

## ГАСТРАЛУТЕЛ (GASTRALUGEL)

Состав и форма выпуска. Таблетки (1 таблетка содержит гидратированного аморфного кремнезема 0.225 г, коллоидной гидроксид алюминия 0.56 г, сухого экстракта деглициризированной солодки 0.08 г.

Фармакологическое действие. Антацидное, адсорбирующее,



обволакивающее средство. Препарат купирует боли в эпигастрии, изжогу.

**Показания.** Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; эзофагит. Дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, сладостей, приема лекарственных средств, погрешностей в диете.

**Режим дозирования.** Назначают по 1-2 таблетки перед каждым приемом пищи. Таблетки следует разжевывать или рассасывать.

**Побочное действие.** Возможны запор, гипофосфатемия.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Препарат не предназначен для длительного применения. При назначении пациентам, страдающим сахарным диабетом, необходимо учитывать, что 1 таблетка содержит 1.77 г сахарозы.

Производитель. **BIOGALENIQUE**, Франция.

## ГАСТРИЛ (GASTRIL)

Международное наименование — *pirenzepin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — пирензепин. Таблетки 0.025 г, 0.05 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.005 г активного вещества) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. **TORRENT**, Индия.  
(см. ПИРЕНЗЕПИН)

## ГАСТРИПАН (GASTRIPAN)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества — алюминия гидрат, алюминия-магния гидрат, сухой экстракт солодки, этанерина гидрохлорид, натрия цикламат. Жевательные таблетки (1 таблетка содержит 0.25 г, 0.1 г, 0.2 г, 0.02 г, 0.001 г активных веществ соответственно) по 20 или 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает антацидное, цитопротективное, умеренное послабляющее действие.

**Показания.** Гиперацидные состояния.

**Режим дозирования.** Назначают по 1-2 таблетки после приема пищи 3 раза в день.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд. Диарея.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** Таблетку необходимо разжевывать или проглотить в неразжеванном виде с небольшим количеством воды.

Производитель. **LUDWIG MERCKLE**, Австрия.

## ГАСТРОГРАФИН (GASTROGRAFIN)

**Состав и форма выпуска.** 100 мл водного раствора содержит 10 г натрийамидотризоата и 66 г тризоата меллонинамидата, что соответствует 37 г Йода. Водный раствор во флаконах по 100 мл в количестве 5, 10, 20, 50 или 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Йодосодержащее диагностическое контрастное средство.

**Показания.** Рентгеноконтрастная визуальная оценка желудочно-кишечного тракта, если применение сульфата бария противопоказано; ранний диагноз рентгенологически не выявляемой перфорации или недостаточности анстомоза в пищеводе и желудочно-кишечном тракте; терапия мекоинального илеуса; компьютерная томография в брюшной полости (в сочетании с сульфатом бария).

**Режим дозирования.** У взрослых и детей старше 10 лет обычно практикуется оральное применение 60-100 мл препарата, ректальное применение и применение в сочетании с суспензией сульфата бария.

**Побочное действие.** Диарея, обострение энтерита или колита. При аспирации возможен отек легкого.

**Противопоказания.** Выраженный гипертиреоз. Особая осторожность необходима при гиперергической реакции на йодосодержащие контрастные вещества, латентном гипертиреозе, мягко протекающих видах узлового зоба, одновременном употреблении дегадрационных средств, в младшем детском возрасте.

**Особые указания.** Необходимо обеспечить компенсацию нарушений водного и электролитного обмена. Запрещается внутрисосудистое введение.

Производитель. **SCHERING**, Германия.

## ГАСТРОЗЕМ (GASTROZEM)

Международное наименование — *pirenzepin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — пирензепин. Таблетки 0.025 г по 20, 60 или 500 шт. в упаковке.

Производитель. **ALKALOID**, Македония.  
(см. ПИРЕНЗЕПИН)

## ГАСТРОЛИТ (GASTROLIT)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит натрия хлорида 0.03, калия хлорида 0.075, натрия бикарбоната 0.125, глюкозы 1.625.

**Фармакологическое действие.** Регидрационное средство, восполняющее электролитный состав организма при обезвоживании, вызванном острой диареей.

**Показания.** Обезвоживание при острой диарее.

**Режим дозирования.** Гастролит назначается больному внутрь в виде раствора. Раствор готовят следующим образом: 2 таблетки препарата заливают 100 мл кипятка и охлаждают. Осмолярность полученного раствора соответствует примерно 300 мОсм/кг. Препарат применяют в следующей дозировке в зависимости от возраста: 0-12 месяцев — 90-130 мл/кг массы тела, 1-3 года — 70 мл/кг, 3-5 лет — 50 мл/кг, старше 5 лет — 35 мл/кг. В первые 6 часов рекомендуется принять от 200 до 400 мл раствора.

**Побочное действие.** При применении препарата по показаниям в указанной дозировке побочного действия не выявлено.

**Противопоказания.** Не выявлено.

**Особые указания.** Не следует к приготовленному раствору добавлять сахар.

Производитель. **POLFA**, Польша.

## ГАСТРОСИДИН (GASTROSIDIN)

Международное наименование — *famotidin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — фамотидин. Таблетки 0.04 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. **ECZACIBASI**, Турция.  
(см. ФАМОТИДИН)

## ГАСТРОФАРМ (GASTROPHARM)

**Состав и форма выпуска.** Комбинированный препарат; содержит высушенные бактериальные тела *Lactobacillus Bulgaricus* и продукты их жизнедеятельности, белок (25-30%), сахарозу. Таблетки по 6 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Стимулирует процессы регенерации в слизистой оболочке желудка и двенадцатиперстной кишки, регулирует функцию желудочно-кишечного тракта.

**Показания.** Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; хронический гастрит в фазе обострения.

**Режим дозирования.** Назначают внутрь по 1-2 таблетки 3 раза в сутки за 30 минут до еды. При необходимости дозу увеличивают до 8-12 таблеток в сутки. Курс лечения 30 дней.

**Побочное действие.** При применении препарата по показаниям в рекомендованных дозах побочное действие не выявлено.

## ГАСТРОЦЕПИН (GASTROZEPIN)

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Производитель.** PHARMACHIM, Болгария.

### ГАСТРОЦЕПИН (GASTROZEPIN)

**Международное наименование —** *pirenzepin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — пирензепина гидрохлорид. Таблетки 0.025 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (раствор содержит 0.01 г активного вещества) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

**Производитель.** BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; ZDRAVLE, Югославия (по лицензии фирмы Boehringer Ingelheim, Германия); ECZACIBASI (по лицензии фирмы Boehringer Ingelheim, Германия).

(см. ПИРЕНЗЕПИН)

### ГАСТРОЦЕПИН (GASTROZEPIN)

**Международное наименование —** *pirenzepin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — пирензепина гидрохлорид. Таблетки 0.025 г по 50 шт. в упаковке. Порошок для инъекций 0.01 г в комплекте с ампулами растворителя.

**Производитель.** GERMAN REMEDIES, Индия.

(см. ПИРЕНЗЕПИН)

### ГЕАЛОН (HEALON)

**Международное наименование —** *hyaluronicum sodium*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — натрия гиалуронат. 1 мл содержит: гиалуроната натрия 0.01 г, хлорида натрия 0.0085 г, натрия гидрофосфата дигидрата 0.00028 г, натрия дигидрофосфата гидрата 0.00004 г, воды для инъекций до 1 мл. Раствор 1% в одноразовых стерильных шприцах по 0.4, 0.55 и 0.85 мл; шприц комплектуется вместе со стерильным одноразовым катетером (размер N27).

**Фармакологическое действие.** Натрия гиалуронат является естественным компонентом экстрацеллюлярного соединительно-тканного матрикса. Осмолярность геалона равна осмолярности внутриглазной жидкости. Геалон применяют при операциях на переднем сегменте глаза для расширения передней камеры с целью облегчения проведения операции и уменьшения риска травматического повреждения эндотелия роговицы и других тканей. Геалон применяют при операциях на заднем сегменте с целью разделения тканей. Геалон обеспечивает прозрачность поля зрения, что облегчает интра- и постоперационное обследование сетчатки, а также проведение лазерной терапии. Оставшийся внутри глаза препарат после операции выводится преимущественно через трабекулярную сеть.

**Показания.** Глазная хирургия.

**Режим дозирования.** Количество препарата зависит от особенностей хирургического вмешательства. При операциях на переднем сегменте общее количество препарата, вводимое в глаз посредством повторных инъекций, обычно не превышает 1 мл. При операциях на заднем сегменте обычно требуется 2-4 мл препарата.

**Побочное действие.** Транзиторное повышение внутриглазного давления в послеоперационном периоде.

**Противопоказания.** В настоящее время противопоказаний к применению геалона не выявлено.

**Особые указания.** С целью уменьшения риска повышения внутриглазного давления в конце операции желательна полностью удалить геалон из глаза. В послеоперационном периоде следует систематически контролировать внутриглазное давление. В тех случаях, когда геалон оставлен в полости глаза для создания механического эффекта после операции, может возникнуть необходимость назначения терапии с целью снижения внутриглазного давления. Геалон не следует вводить через катетер, в который ранее вводили растворы, содержащие катионы.

**Производитель.** KABI PHARMACIA, Швеция.

### ГЕВИЛОН (GEVILON)

**Международное наименование —** *gemfibrozil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — гемфиброзил. Таблетки 0.45, 0.6 г по 30 или 100 шт. в упаковке.

**Производители.** SHEMAPOI, Чехия; GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия.

(см. ГЕМФИБРОЗИЛ)

### ГЕКСОРАЛ (HEXORAL)

**Международное наименование —** *hexetidin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — гексетидин. Таблетки (1 таблетка содержит 0.005 г хлоргексидиндигидрохлорида, 0.0015 г бензокаина, 0.02812 г аскорбината натрия) по 18 шт. в упаковке. Раствор (1 мл препарата содержит 0.001 г активного вещества и 0.047 объемных процентов алкоголя) по 200 мл во флаконах. Аэрозольный баллончик (1 мл раствора содержит 0.002 г активного вещества и 0.116 объемных процентов алкоголя) по 40 мл в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антимикробный и антисептический препарат широкого спектра действия, эффективный также при грибковых поражениях. Обладает кровоостанавливающими и обезболивающими свойствами.

**Показания.** Воспалительные и инфекционные заболевания полости рта и гортани (ангины, тонзиллиты, фарингиты, стоматиты, глосситы, гингивиты, пародонтозы и т.д.). Грибковые поражения полости рта и гортани. Дополнительная гигиена полости рта при общих заболеваниях, запахе изо рта (особенно при распающихся опухолях полости рта и глотки), в пред- и послеоперационном периоде при вмешательствах в полости рта и гортани, при поврежденных гортани, аспомогательное лечение при гриппе и респираторных инфекциях, предотвращение суперинфекции.

**Режим дозирования.** 10-15 мл неразведенного раствора гексорола применяют для полосканий или промываний в течение 30 секунд или наносят с помощью палочки с ватой на поврежденные места. Аэрозоль: утром и вечером обрабатывают поврежденные участки в течение 1-2 секунд; при необходимости возможно более частое применение препарата. Таблетки: взрослым и детям старше 12 лет назначают по 1 таблетке, при необходимости таблетку можно рассасывать каждые 1-2 часа; детям в возрасте от 4 до 12 лет можно назначать до 4 таблеток в сутки. Препарат применяют после еды. Таблетки рассасывают.

**Побочное действие.** Изменение окраски зубов при длительном применении препарата (обычная окраска восстанавливается после очистки зубной пастой), аллергические реакции, незначительное понижение аппетита, нарушение вкусовых ощущений.

**Противопоказания.** Возраст до 4 лет, повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** Гексорал всегда используется неразведенным. Следует предохранять препарат от холода, так как на стенках флакона образуются наложения в виде точек, но этот эффект не снижает переносимость и активность гексорола. **Производитель.** GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия.

### ГЕЛПИН (GELPIN)

**Международное наименование —** *brivudin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — бривудин. Таблетки 0.125 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Вирусостатическое средство с избирательным угнетающим влиянием на репликацию вирусов Herpes simplex типа 1 (HSV-1) и Varicella zoster (VZV).

**Показания.** Заболевания, вызванные VZV (Herpes zoster, Varicella); в составе комбинированной терапии при опухолевых заболеваниях; снижение иммунитета; тяжелые поражения кожи и слизистых оболочек, вызванные HSV-1, у больных с первичным и вторичным синдромом иммунодефицита.

**Режим дозирования.** Взрослые: по 125 мг (1 таблетка) 4 раза

в сутки. Дети: из расчета 5 мг/кг массы тела 3 раза в сутки. Продолжительность терапии - 5 суток, при клеточных иммунодефицитах - 7-10 суток. Принимать после еды, запивая большим количеством жидкости. Побочное действие. Отсутствие аппетита, тошнота, рвота. Редко - снижение числа гранулоцитов, тромбоцитов, увеличение количества аминотрансфераз и креатинина в сыворотке, протеинурия и глюкозурия.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к бривудину.

Производитель. BERLIN-CHEMIE, Германия.

#### ГЕЛЮЗИЛ (GELUSIL)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - алюминий-магний силикат в форме гидрата. Суспензия 12 мл (1 мл содержит 0.172 г активного вещества) в пакетиках по 20 и 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антацидное, обволакивающее, адсорбирующее средство.

Показания. Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; грыжа пищеводного отверстия диафрагмы. Дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, приема лекарственных средств, погрешностей в диете.

Режим дозирования. При обострении язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки и диспепсическом синдроме другого генеза назначают по 2 чайные ложки через 1 и 3 часа после приема пищи. При необходимости возможен дополнительный прием препарата.

Побочное действие. Возможны запоры. У больных с нарушением функции почек при длительном назначении препарата в высоких дозах возможно развитие гипернатриемии.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек.

Особые указания. Гелюзил уменьшает абсорбцию тетрациклинов, пропранолола, изониазида, препаратов железа, поэтому интервал между назначением гелюзила и этих препаратов должен составлять не менее 2 часов. Препарат можно смешивать с молоком или водой.

Производитель. GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия; HEMOFARM, Югославия (в сотрудничестве с Godecke/Parke-Davis, Германия).

#### ГЕЛЮЗИЛ-ЛАК (GELUSIL-LAC)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит магний-алюминий-силикат в форме гидрата 0.5 г и обезжиренного молока 0.3 г. Таблетки по 40 шт. в упаковке. 1 порошок содержит магний-алюминий-силикат в форме гидрата 0.156 г и обезжиренное порошковое молоко. Упаковки по 10 порошков.

Фармакологическое действие. Антацидное, обволакивающее, адсорбирующее средство. Препарат нейтрализует соляную кислоту и образует на поверхности желудка и двенадцатиперстной кишки защитную пленку.

Показания. Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; грыжа пищеводного отверстия диафрагмы. Дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, приема лекарственных средств, погрешностей в диете.

Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке 3-6 раз в день через 1-2 часа после еды. Таблетки следует разжевывать или рассасывать. 1 порошок растворяют в 1/4 стакана воды и принимают 3-6 раз в день через 1-2 часа после еды.

Побочное действие. Возможны запоры, аллергические реакции (главным образом на молоко).

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек, повышенная чувствительность к компонентам препарата. Особые указания. Гелюсил-лак уменьшает абсорбцию тетрациклинов, пропранолола, изониазида, препаратов железа, поэтому интервал между назначением гелюсила-лак и этих препаратов должен составлять не менее 2 часов.

Производители. GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия; HEMOFARM, Югославия (в сотрудничестве с Godecke/Parke-Davis, Германия); SICOMED, Румыния (в сотрудничестве с Godecke/Parke-Davis, Германия).

#### ГЕМАТЕ ХС (HEMATE HS)

Состав и форма выпуска. Гемате ХС-250 вакуумная упаковка с 255 - 485 мг сухого вещества с активностью фактора свертывания крови УПШ в 250 М.Е.; общий белок 50-110 мг и 1 флакон с 10 мл раствора. Гемате ХС-500 и гемате ХС-1000 содержат, соответственно, в 2 и 4 раза большее количество каждого компонента.

Фармакологическое действие. Гемате ХС представляет собой специфический, кровоостанавливающий препарат для внутривенного введения при гемофилии А. Лиофилизированный препарат стерильен, апирогенен, не содержит консервантов.

Показания. Препарат применяют при гемофилии тяжелой или средней степени тяжести, перед операциями, когда высока опасность кровотечения, при синдроме Виллебранда-Юргенса, сопровождающегося недостаточностью фактора УПШ. Режим дозирования. Дозу препарата определяют по степени выраженности недостаточности фактора УПШ, а также по месту и силе кровотечения. При введении 1 МЕ/кг массы тела следует ожидать повышения активности фактора УПШ примерно на 1% нормы.

Побочное действие. В редких случаях при применении препарата наблюдается повышение температуры и аллергические реакции. Возможно развитие анафилактического шока на введение препарата.

Противопоказания. Препарат не назначают пациентам с повышенной чувствительностью к гемате ХС. Нет клинического опыта применения препарата у беременных женщин и в период лактации.

Особые указания. Препарат следует хранить при температуре 2°-8°С. Гемате растворяют в прилагаемом растворителе и сразу же медленно вводят внутривенно. Гемате не содержит вирус гепатита В, СПИДа. Теоретически при использовании препарата может возникнуть опасность заражения инфекционными заболеваниями.

Производитель. BEHRING, Германия.

#### ГЕМИНЕВРИН (HEMINEVRIN)

Международное наименование — *chlormetiazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хлорметиазолосовиние. Капсулы 0.192 г. Сироп (1 мл препарата содержит 0.05 г активного вещества). Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.008 г активного вещества). Порошок для инфузий 4 г.

Фармакологическое действие. Геминеврин является короткодействующим препаратом, обладающим седативным, снотворным и противосудорожным эффектом.

Показания. Состояния возбуждения и беспокойства у пожилых, алкогольный делирий, синдром алкогольной абстиненции, премедикация перед проведением местной анестезии, эпилептический статус, пресклямпическая токсемия, эклампсия.

Режим дозирования. Растворы сна у пожилых: 2 капсулы (таблетки) или 10 мл сиропа на ночь. Возбуждение и беспокойство у пожилых: 1 капсула (таблетка) или 5 мл сиропа 3 раза в день. Синдром алкогольной абстиненции: первый день: 10-12 капсул в 3-4 приема; второй день: 6-8 капсул в 3-4

приема; третий день: 4-6 капсул в 3-4 приема; четвертый-шестой дни: постепенное снижение дозы до достижения поддерживающей. Прием свыше 10 дней не рекомендуется. Каждую капсулу можно заменить 5 мл сиропа. Алкогольный делирий: начальная доза: 2-4 капсулы или таблетки. Если в течение 1-2 ч не удается добиться достаточного седативного эффекта, можно назначить еще 1-2 капсулы или таблетки. Такой прием продолжается до тех пор, пока не будет вызван сон. По достижении начального контроля за симптомами не следует назначать более 8 капсул или таблеток в первые 2 ч. Больные с выраженной загруженностью должны находиться под усиленным наблюдением. У них следует избегать сохранения позы лежа на спине ввиду усиления бронхальной секреции на фоне приема препарата и отсутствия достаточного бронхального лаважа. После достижения полного контроля за симптомами лечение проводится как в случаях алкогольной абстиненции с постепенной отменой препарата к 10 дню лечения. Если на фоне приема гемемиверина внутрь симптомы сохраняются или усиливаются, следует безотлагательно переключиться к в/в введению препарата. Начальная скорость введения 3-7,5 мл/мин (24-60 мг/мин) до достижения сна с легким пробуждением. Затем скорость инфузии снижают до поддерживающей 0,5-1,0 мл/мин (4-8 мг/мин) до достижения минимальной эффективной скорости при сохранении сна и хорошего спонтанного дыхания. Инфузию продолжают в течение 6-12 час. За это время вводят обычно 500-1000 мл раствора, содержащего 4-8 г гемемиверина. Состояние сознания проверяют, прерывая введение время от времени. Для премедикации перед проведением местной анестезии: исчезновение роговичного рефлекса и выключение сознания достигается быстрой внутривенной инфузией (25 мл/мин 0,8% раствора, или 200 мг/мин) в течение 1-2 мин. Затем скорость инфузии снижают до 1-4 мл/мин (8-32 мг/мин). При преэклатической токсемии начальная скорость введения гемемиверина в виде инфузии составляет 3 мл/мин (24 мг/мин) 0,8% раствора в течение 5-10 мин до достижения сонливости. Затем скорость снижают до поддерживающей - 0,5-1,0 мл/мин (4-8 мг/мин). Для лечения фульминантных случаев эклампсии начальная скорость должна быть не менее 3-7,5 мл/мин (24-60 мг/мин) 0,8% раствора гемемиверина до достижения сильно выраженного седативного эффекта. Затем скорость снижают до поддерживающей 0,5-1,0 мл/мин (4-8 мг/мин).

**Побочное действие.** Раздражающее действие на слизистые оболочки носа и глаз, насморк, заложенность носа, конъюнктивит, эритема, крапивница. Редко - расстройства дыхания вплоть до его остановки, тахикардия, головные боли, утомляемость, сильная потливость, сильный озноб, гипотермия, лихорадка, анорексия, тошнота и рвота, подавление кашлевого рефлекса, нарушения ритма сердца или его остановки. Быстрое в/в введение может вызвать резкое падение артериального давления. При длительной инфузии в месте инъекции может развиться тромбоз.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С особой осторожностью следует применять препарат при беременности, лактации. Гипоксия в связи с сердечной или легочной недостаточностью может усиливаться под воздействием гемемиверина вплоть до острой дыхательной недостаточности. Необходимо своевременно распознавать и адекватно купировать такие исходные состояния, либо отказаться от назначения седативных и снотворных средств. При использовании препарата возрастает риск усиления секреции слизи в бронхах и глотке. Это следует учитывать при инфузионном введении гемемиверина, когда больной не в состоянии самостоятельно поддерживать проходимость дыхательных путей. При длительном приеме препарата может развиваться психическая и физическая зависимость, при резкой отмене - синдром абстиненции. Во время лечения сле-

дует избегать видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстроты психических и двигательных реакций. Производитель. ASTRA, Швеция.

## ГЕМИТОН (HEMITON)

Международное наименование — clonidine.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - клонидин гидрохлорид. Таблетки 0,075 мг по 100 шт. в упаковке. Таблетки 0,3 мг по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций, содержащий 1 мл 0,15 мг активного вещества.

Производитель. AWD, Германия.

(см. КЛОНИДИН)

## ГЕМОПРЕС (HEMOPRES)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит гидрохлорид-азида 0,05 г и амилорида 0,005 г. Таблетки по 40 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Комбинированный диуретический препарат. Входящий в его состав гидрохлорид-азида оказывает диуретическое и натрийуретическое действие средней силы, которое не сопровождается калийурезом, что связано с калийсберегающим эффектом амилорида. Систематическое применение препарата не приводит к развитию гипокалиемии. Оказывает гипотензивный эффект. Действие препарата наступает через 1-2 часа после приема и продолжается до 24 часов.

**Показания.** Отечный синдром различного генеза (при хронической сердечной недостаточности, нефротическом синдроме и другой патологии почек, синдроме портальной гипертензии при циррозе печени). Артериальная гипертензия.

**Режим дозирования.** При отечном синдроме величина начальной дозы определяется выраженностью нарушений водно-электролитного обмена и составляет 1-4 таблетки однократно утром. При проведении антидиуретической терапии препарат назначают ежедневно. После уменьшения отечного синдрома переходят на поддерживающую терапию, назначая по 1-2 таблетки препарата через 1-2-3 дня. При артериальной гипертензии назначают в начальной дозе 1/2-1 таблетки ежедневно. При достижении желаемого гипотензивного эффекта переходят на назначение 1/2 таблетки ежедневно или через день.

**Побочное действие.** Возможны диспептические явления, вздутие живота, запор или диарея, сухость во рту. У предрасположенных пациентов возможно повышение концентрации в крови мочевины, креатинина, мочевой кислоты. Редко - парестезии, слабость, утомляемость, ортостатическая гипотония, кожная сыпь, зуд.

**Противопоказания.** Гиперкалиемия (уровень калия в плазме более 5,5 ммоль/л), выраженные нарушения функции почек, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с заболеваниями печени, сахарным диабетом, при риске развития дыхательного или метаболического ацидоза. Применение препарата у беременных показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное отрицательное влияние на плод. Не следует назначать одновременно с гемопресом препараты калия. При комбинированном применении гемопреса и барбитуратов, наркотических анальгетиков, а также алкоголя повышается риск развития ортостатической гипотонии.

Производитель. HEMOFARM, Югославия.

## ГЕМОФЕР (HAEMOFER)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - железа хлорид. Раствор (1 мл содержит 0,157 г активного вещества; 1 капля содержит 2,2 мг Fe<sup>2+</sup>) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Препарат способствует восполнению дефицита железа в организме.



**Показания.** Профилактика и лечение железодефицитных анемий, особенно у детей.

**Режим дозирования.** Профилактически назначают по 2 мг/кг массы тела в сутки в 3-4 приема. Суточная доза для лечения анемии составляет 4-6 мг/кг; кратность - 3-4 раза. 1 мг препарата соответствует 20 каплям. Терапевтически - 4-6 мг на 1 кг массы тела в сутки, разделенные на 3-4 приема.

**Побочное действие.** Диарея, потемнение зубов.

**Противопоказания.** Гемосидероз, гемохроматоз, гемолитическая анемия, воспалительные заболевания желудочно-кишечного тракта.

**Особые указания.** Не следует принимать препарат одновременно с тетрациклинами, так как он снижает их всасывание. При появлении жидкого стула можно уменьшить разовую дозу препарата, но увеличить кратность его назначения. Во избежание потемнения зубов можно принимать препарат в виде раствора для питья через трубочку.

**Производитель.** POLFA, Польша.

#### ГЕМОФЕР ПРОЛАНГАТУМ (HAEMOFER PROLANGATUM)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - железа сульфат. Држе 0.325 г ( $0.105 \text{ г Fe}^{++}$ ) по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Железо, входящее в состав препарата, восполняет нехватку этого иона в организме (в частности, при железодефицитных анемиях), стимулирует эритропоэз. При курсовом лечении препаратом происходит постепенная регрессия клинических (слабость, утомляемость, головокружение, тахикардия, болезненность и сухость кожных покровов) и лабораторных симптомов анемии. Высвобождение железа из лекарственной формы происходит постепенно по мере движения држе по желудочно-кишечному тракту.

**Показания.** Железодефицитные анемии различного генеза. Профилактика железодефицитной анемии, повышенная потребность организма в железе (в частности при беременности, лактации, донорстве, активном росте), нарушениях его всасывания из ЖКТ.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 1 држе один раз в день натощак с профилактической целью. С терапевтической целью - по 1 држе 2 раза в день с интервалом в 12 часов (перед завтраком и перед ужином) в течение 1 месяца (суммарная курсовая доза 70 мг  $\text{Fe}^{++}$  на 1 кг массы тела).

**Побочное действие.** В очень редких случаях возможен нарушения функции ЖКТ.

**Противопоказания.** Гемосидероз, гемохроматоз, гемолитическая анемия, воспалительные заболевания желудочно-кишечного тракта.

**Особые указания.** Не следует принимать препарат одновременно с тетрациклинами, так как он снижает их абсорбцию. При появлении жидкого стула можно уменьшить разовую дозу препарата, но увеличить кратность его назначения.

**Производитель.** POLFA, Польша.

#### ГЕМПАР (GEMPAR)

**Международное наименование** — *gemfibrozil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гемфиброзил. Капсулы 0.3 г по 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** CADILA, Индия.  
(см. ГЕМФИБРОЗИЛ)

#### ГЕМФИБРОЗИЛ (GEMFIBROZIL)

**Международное наименование** — *gemfibrozil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гемфиброзил. Таблетки 0.45 и 0.6 г. Капсулы 0.3 г.

**Фармакологическое действие.** Гиполипидемическое средство. Снижает концентрацию в крови триглицеридов, общего холестерина, липопротеидов очень низкой плотности и, в меньшей степени, липопротеидов низкой плотности. Снижает

образование триглицеридов в печени, ингибирует синтез липопротеидов очень низкой плотности и увеличивает их клиренс. Увеличивает образование липопротеидов высокой плотности.

**Показания.** Гиперлипидемии II Б, IV и V типов, не корректирующиеся специальной диетой и физической нагрузкой, особенно при наличии других факторов риска.

**Режим дозирования.** Назначают по 0.6 г 2 раза в сутки (утром и вечером) или по 0.9 г 1 раз (вечером). Максимальная суточная доза 1.5 г. Препарат следует принимать за 30 мин до еды не разжевывая, запивать водой. Курс лечения - несколько месяцев, при необходимости проводят повторные курсы.

**Побочное действие.** Отсутствие аппетита, тошнота, рвота, диарея, боли в животе, запоры, метеоризм, сухость во рту. Редко - головная боль, нарушение зрения, боли в мышцах, мышечная слабость, обмороки, изменение картины крови, парестезии, гипокалиемия, повышение активности печеночных трансаминаз, алопеция, аллергические реакции (кожная сыпь, дерматит), повышение риска образования камней в желчном пузыре.

**Противопоказания.** Заболевания печени с выраженным нарушением ее функции, желчно-каменная болезнь, хронический холецистит, выраженные нарушения функции почек, гипопроteinемия, беременность, лактация, одновременный прием ловастатина, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** При одновременном назначении усиливает эффекты инспраемых антикоагулянтов, пероральных сахароснижающих препаратов - производных сульфонилмочевины. В процессе лечения гемфиброзилом необходим систематический контроль за содержанием липидов в крови. Если 3-х месячный курс лечения не привел к снижению содержания липидов в крови, показана отмена препарата. Гемфиброзил нельзя назначать одновременно с ловастатином из-за опасности возникновения тяжелой миопатии.

**Производители.** Гевилон (Gevilon) *GODECKE/PARKE-DAVIS*, Германия; Гевилон (Gevilon) *CODEMOL*, Чехия; Гемпар (Gempar) *CADILA*, Индия; Нормолип (Normolip) *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия; Синелип (Sinelip) *HEMOPARM*, Югославия (в сотрудничестве с *Godecke/Parke-Davis*, Германия).

#### ГЕНОТРОПИН (GENOTROPIN)

**Международное наименование** — *somathotropin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - соматотропин (16 МЕ в 1 мл). При разведении препарата 1 мл раствора содержит: рекомбинантный соматотропин 16 МЕ, глицин 2.0 мг, мвинитол 41 мг, дигидрофосфат натрия 0.29 мг, фосфат интрина 0.28 мг, -крезол 3.0 мг и воду для инъекций до 1 мл. Выпускается в "двухсекционных картриджах": в первой секции находится активное вещество, во второй - растворитель - по 1 и 5 штук в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Синтетический соматотропин, являющийся в состав препарата, идентичен по своему составу и эффектам гипофизарному гормону роста человека. Оказывает анаболическое действие, вызывает увеличение роста и массы тела при карликовости, связанной с недостаточностью гормона роста.

**Показания.** Гипофизарный нанизм; синдром Шерешевского-Тернера.

**Режим дозирования.** Дозу подбирают индивидуально. При гипофизарном нанизме назначают в дозе 0.5-0.7 МЕ/кг/нед или 12-16 МЕ/м<sup>2</sup>/нед, разделенной на 6-7 подкожных инъекций. При необходимости могут быть использованы более высокие дозы. При синдроме Шерешевского-Тернера назначают в дозе 1.0-20.0 МЕ/кг/нед.

**Побочное действие.** Раздражение кожи, липодистрофия в местах инъекций.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначать препарат больным сахарным диабетом. В случае лечения недостаточности гормона роста, развившейся на фоне опухолевых заболеваний, необходимо помнить о возможности рецидива заболевания. Препарат вводят с помощью специального дозатора "кабилен". Для уменьшения риска развития липотрофий необходимо менять места инъекций.

Производитель. *KABI PHARMACIA*, Швеция.

## ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN)

Международное наименование — *gentamicin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — гентамицина сульфат. Мазь (1 г — 1 мг активного вещества) 15 г в тубе. Крем (1 г — 1 мг) 15 г в тубе. Глазные капли (1 мл — 3 мг) 5 мл во флаконе. Мазь глазная (1 г — 3 мг) 3,5 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Бактерицидный антибиотик широкого спектра действия из группы аминогликозидов. Высоко активен в отношении штаммов стафилококков, устойчивых к пенициллинам и другим антибиотикам; некоторых штаммов стрептококков; многих грамотрицательных микроорганизмов: синегнойной палочки, клебсиеллы, энтеробактер, сальмонеллы, шигеллы, протей.

**Показания.** Бактериальные инфекционные поражения кожи; инфекционные поражения конъюнктивы, ротоглотки, слезного канала; профилактика глазных инфекций при проведении хирургических вмешательств, удалении инородных частей, ожогах, химических повреждениях глаз.

**Режим дозирования.** При инфекционных поражениях кожи тонкий слой мази или крема наносят на пораженный участок 3-4 раза в день, причем мазь применяют при поражениях кожи на фоне экземы или псориаза, а крем применяют при первичных инфекциях влажной кожи или вторичных инфекциях жирной кожи. При инфекционных поражениях глаза средней тяжести назначают местно по 1-2 капли каждые 4 часа; при тяжелых поражениях — по 2 капли каждый час. Глазную мазь применяют 2-3 раза в день. Капли обычно применяют днем, мазь — перед сном. Субконъюнктивально применяют по 10-20 мг (можно разбавлять препарат равным количеством физиологического раствора).

**Побочное действие.** Возможны раздражение, зуд, жжение кожи в месте нанесения препарата; аллергические реакции в виде покраснения конъюнктивы, отека век.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к антибиотикам — аминогликозидам.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат беременным женщинам, больным с нарушениями функции почек, невритом слухового нерва.

Производитель. *LEK*, Словения.

## ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN) для инъекций.

Международное наименование — *gentamicin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — гентамицина сульфат. Сухое вещество в ампулах. Раствор в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Бактерицидный антибиотик широкого спектра действия из группы аминогликозидов. Высоко активен в отношении штаммов стафилококков, устойчивых к пенициллинам и другим антибиотикам; некоторых штаммов стрептококков; многих грамотрицательных микроорганизмов: синегнойной палочки, клебсиеллы, энтеробактер, сальмонеллы, шигеллы, протей. Максимальная концентрация препарата в плазме крови достигается через 30-90 мин после в/м введения. Выводится в основном почками, создает высокие концентрации в моче.

**Показания.** Бактериальные инфекции: пиелонефрит, цистит, пневмония, эмпиема гайморов, перитонит, сепсис, менингит, гнойные инфекции кожи и мягких тканей, инфекции ран и ожогов и др., вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Является препаратом выбора при бактери-

альных инфекциях тяжелого течения, вызванных неустановленным возбудителем.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат можно вводить внутримышечно или внутривенно. При инфекциях средней тяжести суточная доза препарата для взрослых составляет 3 мг/кг массы тела; кратность введения — 2 раза в сутки. При тяжелых инфекциях суточная доза составляет 5 мг/кг; кратность 3-4 раза. При клиническом улучшении дозу уменьшают до 3 мг/кг массы тела в сутки. Курс лечения — не более 7-10 дней. Больным с инфекцией мочевых путей и нормальной функцией почек при необходимости гентамицин назначают один раз в сутки в дозе 120-160 мг в течение 7-10 дней. При гонорее назначают 240-280 мг гентамицина однократно. В/в инфузию препарата проводят в течение 1-2 ч, препарат растворяют в 100-200 мл 0,9% раствора натрия хлорида или 0,5% раствора глюкозы. Для детей старше 2 лет доза гентамицина составляет 3-5 мг/кг в сутки; кратность введения — 3 раза. Недоношенным и новорожденным детям назначают в суточной дозе 6 мг/кг; кратность — 2 раза; детям до 2 лет назначают такую же дозу при частоте введения 3 раза в сутки. Больным с нарушением выделительной функции почек требуется коррекция режима дозирования в зависимости от значений клиренса креатинина. Побочное действие. Возможны повышение концентрации печеночных трансаминаз и билирубина в крови; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, дискардия, редко — отек Квинке); изменения картины периферической крови (анемия, лейкопения, гранулоцитопения, тромбоцитопения); тошнота, рвота, головная боль, сонливость. Нефротоксическое от легких симптомов (олигурия, протеинурия, микрогематурия) до тяжелых проявлений (почечная недостаточность). Ототоксичность: от легких проявлений (снижение слуха, вестибулярные расстройства) до тяжелых нарушений (необратимая глухота). Очень редко — нарушение нервно-мышечной проводимости. Противопоказания. Повышенная чувствительность к антибиотикам — аминогликозидам, неврит слухового нерва, тяжелые нарушения функции почек, уремия, беременность.

**Особые указания.** Беременным назначают гентамицин по жизненным показаниям. Одновременно или сразу по окончании курса лечения гентамицином нельзя назначать антигипертензивные и другие препараты, оказывающие отонотоксический эффект. При одновременном назначении гентамицина и "петлевых" диуретиков (фуросемид, урегита) усиливается концентрация в крови гентамицина, в связи с чем повышается риск развития токсических побочных реакций. Гентамицин нельзя смешивать в шприце с другими лекарствами.

Производители. Гентамицин (Gentamicin) *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина; Гентамицин (Gentamicin) *CHINOIN*, Венгерская республика; Гентамицин (Gentamicin) *WEIMER PHARMA*, Германия; Гентамицин (Gentamicin) *ZDRAVLE*, Югославия; Гентамицин (Gentamicin) *PHARMASCHIM*, Болгария; Гентамицин (Gentamicin) *HEMOPHARM*, Югославия; Гентамицин (Gentamicin) *J. R. SHARMA OVERSEAS*, Индия; Гентамицин K (Gentamicin K) *KRKA*, Словения (по лицензии Schering-Plough, США); Гарамицин (Garamicin) *SCHERING-PLOUGH*, США.

## ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN) глазные капли

Международное наименование — *gentamicin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — гентамицина сульфат. Глазные капли (1 мл препарата содержит 0.003 г активного вещества) по 10 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Бактерицидный антибиотик широкого спектра действия из группы аминогликозидов. Высоко активен в отношении штаммов стафилококков, устойчивых к пенициллинам и другим антибиотикам; некоторых штаммов стрептококков; многих грамотрицательных микро-



организмов: синегнойной палочки, клебсиеллы, энтеробактер, сальмонеллы, шигеллы, протей.

**Показания.** Бактериальные инфекционные поражения конъюнктивы, роговицы, слезного канала; профилактика глазных инфекций при проведении хирургических вмешательств, удалении инородных частиц, ожогах, химических повреждениях глаз.

**Режим дозирования.** Назначают 3-4 раза в сутки по 1-2 капли в конъюнктивальный мешок.

**Побочное действие.** Возможны раздражение, зуд, жжение в глазу, инфицирование склер.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к антибиотикам аминогликозидного ряда.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат беременным женщинам, больным с нарушениями функции почек, невритом слухового нерва.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN) аэрозоль

Международное наименование — *gentamicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гентамицина сульфат. Аэрозольная пена (0.1% 140 г) в аэрозольных флаконах.

**Фармакологическое действие.** Бактерицидный антибиотик широкого спектра действия из группы аминогликозидов для местного применения. Активен в отношении штаммов стафилококков, устойчивых к пенициллинам и другим антибиотикам; некоторых штаммов стрептококков; многих грамотрицательных микроорганизмов: синегнойной палочки, клебсиеллы, энтеробактера, сальмонеллы, шигеллы, протей.

**Показания.** Лечение и профилактика бактериальных инфекционных поражений кожных покровов, особенно в случае поверхностных и глубоких нарушений целостности кожи и подкожной клетчатки (при ожогах, ранах, трудно заживающих язвах и др.).

**Режим дозирования.** Тонкий слой аэрозоля наносят на пораженный участок с расстояния 10 см 3-4 раза в сутки. Стрелка пробки должна быть направлена на место обработки. После применения аэрозоля следует очистить дозу распылителя.

**Побочное действие.** Возможны раздражение, зуд, жжение в коже в месте инспирации препарата; аллергические реакции в виде кожной сыпи.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Флакон необходимо беречь от удара и хранить вдали от нагревательных приборов. Перед применением встряхнуть. Не допускать попадания аэрозоля в глаза.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

#### ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN)

Международное наименование — *gentamicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гентамицина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.04 г активного вещества) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина.

(см. ГЕНТАМИЦИН) для инъекций

#### ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN)

Международное наименование — *gentamicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гентамицина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.02 или 0.04 г активного вещества), ампулы 2 мл по 25 шт. в упаковке.

Производитель. *CHINOIN*, Венгерская республика.

(см. ГЕНТАМИЦИН) для инъекций

#### ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN)

Международное наименование — *gentamicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гентамицина

сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.04 г активного вещества) ампулы 1 или 2 мл.

Производитель. *HEMOPARM*, Югославия.

(см. ГЕНТАМИЦИН) для инъекций

#### ГЕНТАМИЦИН К (GENTAMICIN K)

Международное наименование — *gentamicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гентамицина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.04 г активного вещества) в ампулах по 1 или 2 мл.

Производитель. *KRKA*, Словения (по лицензиям *Schering-Plough*, США).

(см. ГЕНТАМИЦИН) для инъекций

#### ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN)

Международное наименование — *gentamicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гентамицина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.01 г, 0.02 г или 0.04 г активного вещества), ампулы 1 или 2 мл по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

(см. ГЕНТАМИЦИН) для инъекций

#### ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN).

Международное наименование — *gentamicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гентамицина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.04 г активного вещества) в ампулах по 1 или 2 мл.

Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия.

(см. ГЕНТАМИЦИН) для инъекций

#### ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN)

Международное наименование — *gentamicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гентамицина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.04 г активного вещества) в ампулах по 1 или 2 мл.

Производитель. *J.R. SHARMA OVERSEAS*, Индия.

(см. ГЕНТАМИЦИН) для инъекций

#### ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN)

Международное наименование — *gentamicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гентамицина сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.04 г активного вещества) по 1 или 2 мл в ампулах.

Производитель. *ZDRAVLE*, Югославия.

(см. ГЕНТАМИЦИН) для инъекций

#### ГЕНТАМИЦИН (GENTAMICIN) мазь, крем

Международное наименование — *gentamicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гентамицина сульфат. 0.1% мазь по 15 г в тубах. 0.1% крем по 15 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** Бактерицидный антибиотик широкого спектра действия из группы аминогликозидов. Высоко активен в отношении штаммов стафилококков, устойчивых к пенициллинам и другим антибиотикам; некоторых штаммов стрептококков; многих грамотрицательных микроорганизмов: синегнойной палочки, клебсиеллы, энтеробактера, сальмонеллы, шигеллы, протей.

**Показания.** Псориаз, в том числе гангренозная, поверхностный фолликулит, гнойничковая сыпь, фурункулез; сикоз, паронихия; инфицированный себорейный дерматит; инфицированное акне; вторичное бактериальное инфицирование при грибовидных и вирусных инфекциях кожи; инфицированные кожные раны различной этиологии (ожоги, укусы насекомых); инфицированные варикозные язвы, инфицированные процессы.

**Режим дозирования.** Наносят 3-4 раза в сутки на пораженную поверхность кожи. При необходимости накладывают повязку.

**Побочное действие.** Редко - аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд, крапивница, ангионевротического отека. Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** При длительном применении препарата на больших поверхностях кожи необходимо учитывать возможность резорбтивного действия, особенно у пациентов с хронической почечной недостаточностью.

**Производитель.** PHARMASIM, Болгария.

## ГЕОПЕН (GEOPEN)

Международное наименование — *carbenicillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбенициллин динатриевая соль. Сухое вещество 1.0 и 5.0 г во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик широкого спектра действия из группы полусинтетических пенициллинов для парентерального введения. Действует бактерицидно. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе синегнойной палочки, индолположительных штифов протеза, некоторых анаэробных микроорганизмов. Разрушается под действием пенициллиназ.

**Показания.** Бактериальные инфекции тяжелого течения, в том числе смешанные аэробно-анаэробные: сепсис, перитонит, инфекции органов малого таза и мочевыводящих путей, пневмония, эмпиема плевры, колостерит, менингит, инфекции кожи, мягких тканей, гнойные осложнения после хирургических вмешательств и родов, инфицированные ожоги и др. вызываемые чувствительными к препарату микроорганизмами. **Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. Взрослым при тяжелых инфекциях мочевыводящих путей назначают в/в капельно в дозе 200 мг/кг массы тела в сутки. При неосложненных инфекциях мочевыводящих путей назначают в/м по 1-2 каждые 6 часов. При сепсисе, тяжелых инфекциях дыхательных путей, гнойных инфекциях мягких тканей назначают в суточной дозе 400-500 мг/кг в/в непрерывно или в несколько введений. Максимальная суточная доза препарата 40 г. При гонорейной инфекции урогенитального тракта назначают однократно 2 г в/м у мужчин; 4 г - у женщин. Детям назначают в/в капельно в суточной дозе от 50 до 500 мг/кг массы тела в зависимости от тяжести инфекции (кратность введения - каждые 6 часов; возможна длительная инфузия).

**Побочное действие.** Аллергические и иммунные реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит; редко - лихорадка, боли в суставах, эозинофилия, анемия, тромбоцитопения, лейкопения, нейтропения; крайне редко - анафилактический шок); транзиторное повышение уровня печеночных трансаминаз в крови. При в/м введении - болезненность в месте инъекции; при в/в введении - флебит.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к пенициллинам. Безопасность применения препарата при беременности и лактации не установлена.

**Особые указания.** Нельзя смешивать в одном шприце геопен и гентамины. У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками.

**Производитель.** PFIZER, США.

## ГЕОПЕН ОРАЛ (GEOPEN ORAL)

Международное наименование — *carbenicillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбенициллин натриевая соль. Таблетки 0.5 г.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик широкого спектра действия из группы полусинтетических пенициллинов для назначения внутрь. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе си-

непной палочки, индолположительного протеза, энтерококков, энтеробактер. Препарат кислотоустойчив, хорошо всасывается в ЖКТ, быстро гидролизует в карбенициллин. В желчи и моче обнаруживаются высокие концентрации активной формы препарата.

**Показания.** Бактериальные инфекции: пиелонефрит, цистит, уретрит, простатит, холестит и др., вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** При инфекциях мочевого тракта назначают по 1-2 таблетки 4 раза в сутки. При лечении простатита препарат применяют по 2 таблетки 4 раза в сутки. Если пациенту показана суточная доза более 4 г, рекомендуется перейти на парентеральное введение препарата.

**Побочное действие.** Аллергические и иммунные реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит; редко - лихорадка, боли в суставах, эозинофилия, анемия, тромбоцитопения, лейкопения, нейтропения; крайне редко - анафилактический шок). Возможны расстройства со стороны ЖКТ, транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз, изменения в гематологических показателях. **Противопоказания.** Повышенная чувствительность к пенициллинам. Безопасность применения препарата у детей не установлена.

**Особые указания.** Применение препарата у беременных показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. В процессе лечения необходимо контролировать функцию печени, почек, картину периферической крови. У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками.

**Производитель.** PFIZER, США.

## ГЕПАБЕНЕ (HEPABENE)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - экстракт расторопши пятнистой, экстракт дымянки лекарственной. Капсулы (1 капсула содержит 0.07-0.1 г и 0.275 г активных веществ соответственно) по 30 или 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Экстракт растения дымянки лекарственной нормализует избыточную или недостаточную желчевыводительную функцию печени, а также нормализует тонус сфинктера Одди. Экстракт расторопши пятнистой защищает печень при многочисленных хронических и острых интоксикациях и обладает мембраностабилизирующим и цитотропным действием. Главное действующее вещество - силимарин - представляет собой смесь изомеров (сilibинина, силихристина, силидианина). Силимарин при оральном приеме большей частью выделяется с желчью.

**Показания.** Дискинезия желчных путей при заболеваниях печени невоспалительного характера, постхолецистэктомический синдром.

**Режим дозирования.** Взрослые: 1 капсула 3 раза в день, при необходимости 2 капсулы 3 раза в день и 1 капсула перед сном.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд, слабость, увеличение количества отделяемой мочи.

**Противопоказания.** Острые и подострые воспалительные заболевания печени и желчных путей, повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата, беременность, лактация.

**Особые указания.** Во время лечения препаратом необходимо воздерживаться от употребления алкоголя.

**Производитель.** LUDWIG MERCKLE, Австрия.

## ГЕПАЛЬПАН (GEPALPAN)

Состав и форма выпуска. 100 г желе содержит гепарина натрия 30000 ЕД, алаптоина 0.25 г, d-пантотенола 0.25 г. Тубы по 50 г. 100 г мази содержит гепарина натрия 30000 ЕД, алаптоина 0.3 г, d-пантотенола 0.4 г. Тубы по 50 г.

Фармакологическое действие. Предотвращает свертывание крови и формирование тромбов в сосудистой стенке (за счет присутствия гепарина), стимулирует развитие грануляций и обладает кератолитическим действием (за счет присутствия алантоина),  $\beta$ -пантенол стимулирует эпителизацию и регенерацию тканей.

Показания. Флебит и поверхностный тромбоз, предвращенный синдром, постфлебитический синдром, спортивные и другие травмы (гематомы, ушибы, растяжения).

Режим дозирования. Наносить тонким слоем 2-3 раза в день на пораженный участок кожи и легко втирать.

Побочное действие. Возможны аллергические реакции на все три компонента препарата.

Противопоказания. Кровоточивые трофические язвы, кровотечения другой этиологии.

Особые указания. Нельзя наносить на слизистые оболочки и на поверхность открытых ран.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

#### ГЕПАРИН (HEPARIN)

Международное наименование — *heparin natrium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гепарина натриевая соль. 1 ампула содержит 25000 МЕ гепарина. Ампулы по 1 шт. в упаковке.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

(см. ГЕПАРИН НАТРИЙ)

#### ГЕПАРИН (HEPARIN)

Международное наименование — *heparin natrium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гепарина натриевая соль. Раствор для п/к, в/м и в/в введения (1 мл раствора содержит 5 000 МЕ активного вещества): ампулы 1 мл по 5 шт. в упаковке, ампулы 5 мл по 10 шт. в упаковке, по 50 мл во флаконах. Раствор для подкожного введения (1 мл содержит 20 000 МЕ активного вещества): ампулы 0.25 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

(см. ГЕПАРИН НАТРИЙ)

#### ГЕПАРИН (HEPARIN)

Международное наименование — *heparin natrium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гепарина инъекционный раствор, содержащий в 1 мл 5000 МЕ, по 5 ампул (2 мл) в упаковке. Гепарин форте: инъекционный раствор, содержащий в 1 мл 25000 МЕ, по 5 ампул (1 мл) в упаковке.

Производитель. LECHIVA, Чехия.

(см. ГЕПАРИН НАТРИЙ)

#### ГЕПАРИН (HEPARIN)

Международное наименование — *heparin natrium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гепарина натрия. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 5 000 ЕД активного вещества) по 5 мл во флаконах.

Производитель. POLFA, Польша.

(см. ГЕПАРИН НАТРИЙ)

#### ГЕПАРИН НАТРИЙ (HEPARIN NATRIUM)

Состав и форма выпуска. Гепарин в виде натриевой соли. Раствор для инъекций в шприцах, ампулах, флаконах.

Фармакологическое действие. Гепарин, являясь антикоагулянтом прямого действия, блокирует биосинтез тромбина, уменьшает агрегацию тромбоцитов, угнетает активность гиалуронидазы, активирует в некоторой степени фибринолитические свойства крови. Гепарин обладает гипотензивным действием.

Показания. Профилактика и терапия тромбозов, тромбозов, острой окклюзии коронарных артерий и инфаркта миокарда, эмболии легочных артерий, эмболии артерий при

заболеваниях периферических сосудов, гиперлипидемия. Профилактика свертывания крови при диализе и других вмешательствах с экстракорпоральным кровообращением; приготовление образцов несвертывающейся крови для лабораторных целей и переливания крови.

Режим дозирования. П/к, в/м и в/в инъекции: в случаях легкой и средней тяжести минимальная суточная доза в течение 2-3 дней составляет 50 000 ЕД (8-10 мл). В более тяжелых случаях суточная доза увеличивается до 80 000 ЕД (16 мл). По жизненным показаниям сразу же внутривенно вводится 25 000 ЕД (5 мл), затем в течение 2-3 дней вводится по 80 000-120 000 ЕД (16-24 мл), разделенных на 5-6 одинаковых доз. Для профилактики послеоперационных осложнений за 2 часа до операции производят подкожное введение 5 000 ЕД. После хирургического вмешательства эта доза вводится каждые 8-12 часов в течение 7-10 дней. Гемодиализ: при общей гепаринизации начинают с введения в вену 10 000 МЕ и затем, в зависимости от результатов контроля за свертываемостью, в середине вмешательства вводят внутривенно 30 000-50 000 МЕ; в виде непрерывной инфузии можно вводить 20 000 МЕ/100 мл инфузионного раствора. Для лиц пожилого возраста, особенно женщин, дозы должны быть снижены.

Побочное действие. Кровотечения в месте введения препарата, в областях, подвергающихся давлению, из операционных ран, желудочно-кишечные кровотечения, гематурия. Аллергические реакции: эритема, бронхоспастическая астма, медикаментозная лихорадка, коллапс. После длительного приема - остеопороз, спонтанные переломы.

Противопоказания. Кровотечения и склонность к кровотечениям, подозрение на внутримозговое кровоизлияние, алокастическая гипертензия, язвенные поражения желудочно-кишечного тракта, тяжелые поражения паренхимы печени, почечная недостаточность, алокастические новообразования в печени, сахарный диабет, беременность, угрожающий выкидыш, операции на головном и спинном мозге, операции на глазах; после операций на предстательной железе, печени и желчных путях, шокосые состояния.

Особые указания. Внутримышечное введение препарата не рекомендуется из-за возможности развития гематом; также во время терапии не рекомендуется внутримышечное введение других препаратов. Во время лечения необходим контроль за свертываемостью крови. Гепарин разбавляют только физиологическим раствором. Массивное кровотечение во внутренних органах требует ввести протамин-сульфат (аппитод) в дозе, одинаковой с введенным гепарином (в мг). Эффект гепарина усиливается применением антикоагулянтов и веществ, влияющих на агрегацию, а ослабляется алкалоидами спорыньи, тетрациклинами, никотином, антигистаминными средствами. В лабораторных исследованиях возможно повышение свороточных аминотрансфераз.

Производители. Гепарин (Heparin) ICN GALENIKA, Югославия; Гепарин (Heparin) POLFA, Польша; Гепарин (Heparin) LECHIVA, Чехия; Гепарин (Heparin) GEDEON RICHTER, Венгрия; Гепарин-натрий-Меркле (Heparin-natrium-Merkle) LUDWIG MERKLE, Австрия; Тромбофоб (Thrombophob), KNOLL, Германия.

#### ГЕПАРИН (HEPARIN) мазь

Международное наименование — *heparin natrium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - натрия гепаринат. Мазь (1 г препарата содержит 100 ЕД гепарина и 0.0025 г гидрохлорида бензилового эфира никотиновой кислоты) по 25 г в тубе.

Фармакологическое действие. Антикоагулянт прямого действия. Блокирует биосинтез тромбина, уменьшает агрегацию тромбоцитов. Угнетает активность гиалуронидазы, в некоторой степени активирует фибринолитические свойства крови. Постепенно освобождающийся из мази гепарин уменьшает воспалительный процесс и оказывает антитромботическое

действие, а бензиловый эфир никотиновой кислоты расширяет поверхностные сосуды, способствуя всасыванию гепарина. Показания. Тромбофлебит, постинфекционные и постинфузионные флебиты, геморрой, трофические язвы голени, слоновость, поверхностный перифлебит, лимфатит, поверхностный мастит, лечение послеоперативных геморроидальных узлов.

Режим дозирования. Тонкий слой гепариновой мази втирают в пораженный участок тела 2 раза в день. Препарат применяют также в виде повязки, марлевого тампона, покрытого тонким слоем мази, из расчета 0.5-1 г мази на 3-5 см. В случае язвы голени осторожно смазывают воспаленную кожу вокруг язвы.

Побочное действие. Преходящее местное покраснение кожи как результат действия никотиновой кислоты.

Противопоказания. Язвенно-некротические процессы, пониженная свертываемость крови, тромбоцитопения.

Особые указания. При глубоком венозном тромбозе в случае воспалительных заболеваний, осложненных инфекцией, применение мази не рекомендуется.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### ГЕПАРИН-НАТРИЙ-МЕРКЛЕ (HEPARIN-NATRIUM-MERCKLE)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гепаринат натрия. Раствор для инъекций по 5000 ЕД в ампулах и по 25000 ЕД во флаконах.

Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия.

(см. ГЕПАРИН НАТРИЙ)

#### ГЕПАРИН-КАЛЬЦИЙ-МЕРКЛЕ (HEPARIN-CALCIUM-MERCKLE)

Международное наименование — *heparin calcium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гепаринат кальция. Раствор для инъекций по 5 000 и 20 000 ЕД в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антикоагулянт прямого действия. Блокирует биосинтез тромбина, уменьшает агрегацию тромбоцитов. Гепаринат кальция угнетает активность гиалуронидазы, в некоторой степени активизирует фибринолитические свойства крови, улучшает коронарный кровоток, обладает гипотипидемическим действием.

Показания. Профилактика и терапия различных тромбозов и их осложнений: при инфаркте миокарда, при тромбозах и эмболиях сосудов, при оперативных вмешательствах.

Режим дозирования. С лечебной целью гепаринат кальция вводят по 50000 МЕ в сутки в два приема. Препарат вводят подкожно. Суточная доза препарата не должна превышать 60000-80000 МЕ. Эту дозу можно применять более 10 дней только в исключительных случаях. С целью профилактики препарат назначают подкожно по 0.2 мл 2 раза в день. Продолжительность применения зависит от показаний.

Побочное действие. Повышенная кровоточивость, тромбоцитопения, алопеция, остеопороз, в редких случаях возможен кожный некроз.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, геморрагические диатезы, язвенная болезнь желудка и 12-перстной кишки, подострый бактериальный эндокардит, выраженные нарушения функции печени и почек, острый геморрагический панкреатит, тяжелая артериальная гипертензия, внутривенные кровотечения.

Особые указания. Терапия препаратом проводится под контролем времени свертывания крови. Препарат не назначают одновременно с другими антикоагулянтами, ацетилсалициловой кислотой, нестероидными противовоспалительными средствами.

Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия.

#### ГЕПАРОИД (HEPARINOID)

Международное наименование — *heparinoid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гепариноид. Гель, мазь в тубах по 30 г (6000 ЕД).

Фармакологическое действие. Дерматологическое средство с противосвертывающим, умеренным противовоспалительным, протизосудостатическим и поддерживающим резорбцию действием.

Показания. Наружные тромбофлебиты, мигрирующие флебиты, перифлебиты при варикозной язве, тромбофлебиты при варикозном комплексе, атоническая варикозная язва, ушиб, деформации мягких тканей, гематомы и т.д.

Режим дозирования. На пораженный участок и окружающую его область наносят 2-3 раза в день слой геля или мази толщиной около 1 мм, который осторожно втирают в кожу. Этот участок можно временно покрыть полиэтиленовой пленкой, закрепляя ее края лейкопластырем, и забинтовать. При варикозной язве гелем и мазью втирают в окружающие участки.

Побочное действие. В редких случаях при применении на больших поверхностях возможны геморрагические осложнения вследствие всасывания.

Противопоказания. Геморрагический диатез, разные формы пурпуры, тромбоцитопения, гемофилия, склонность к кровотечениям, гиперчувствительность к парабенам.

Особые указания. При одновременном применении антикоагулянтов рекомендуется повышенная осторожность и тщательный лабораторный контроль из-за возможного потенцирования противосвертывающего действия.

Производитель. LECHIVA, Чехия.

#### ГЕПАСТЕРИЛ-А (HEPASTERIL-A)

Состав и форма выпуска. 1 л раствора содержит натрия 37.0 ммоль, калия 40.0 ммоль, хлора 40.0 ммоль, аспаргина 10.0 ммоль, малата 27.0 ммоль, L-аскорбиновой кислоты 14.7 г, L-аргинина 28.9 г, сорбита 50.0 г, рибофлавина-5-фосфоридоксигената эфира натрия 0.012 г, амида никотиновой кислоты 0.1 г, пантотенового спирта 0.02 г, пиридоксила гидрохлорида 0.08 г. Раствор по 500 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Входящий в состав препарата L-аргинин способствует снижению уровня аммиака в крови. Яблочная кислота служит источником энергии при метаболизме мочевины; сорбит также служит источником энергии в клетке. Энергетическая ценность - 200 ккал/л.

Показания. Печеночная кома и прекома, гепатит острый и хронический, цирроз печени, печеночная энцефалопатия, состояние после наложения porto-кавального анастомоза, повышение уровня аммиака в крови после массивных повреждений тканей.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально с учетом исходной концентрации аммиака в крови и корригируют в зависимости от динамики состояния больного. Обычно начинают с внутривенного капельного введения 500 мл раствора со скоростью 40 капель в минуту. Введение препарата может повторяться каждые 12 часов.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Острая и хроническая почечная недостаточность, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Назначение препарата возможно только при сохраненной фильтрационной функции почек. В процессе применения препарата необходим контроль за уровнем калия в крови.

Производитель. HEMOFARM, Югославия.

#### ГЕПАСТЕРИЛ-В (HEPASTERIL-B)

Состав и форма выпуска. 1 л раствора содержит: натрия 50.6 ммоль, калия 20.0 ммоль,  $\text{HCO}_3^-$  13.6 ммоль, хлора 67.0 ммоль, фосфорилированной 3.0 г, L-аскорбиновой кислоты 1.34 г,



L-метioniна 0.75 г, рибофлавин-5-эфира фосфорной кислоты натрия 0.012 г, амида никотиновой кислоты 0.1 г, пантотенового спирта 0.02 г, биотина 0.001 г, пиридоксина гидрохлорида 0.08 г, леулозу 100.0 г. Раствор по 500 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Гепастерил-Б обладает дезинтоксикационными и гепатопротективными свойствами. Энергетическая ценность раствора - 400 ккал/л.

Показания. Гепатит острый и хронический, нарушения функции печени.

Режим дозирования. Гепастерил-Б вводят внутривенно капельно. Суточная доза препарата - 500-1000 мл, средняя скорость введения раствора - 40 капель в минуту, что соответствует 1.7 мл/кг массы в час или 120 мл в час (для больного с массой 70 кг). Максимальная суточная доза леулозу - 1.5 г/кг массы тела.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек, повышенная чувствительность к фруктозе и другим компонентам препарата.

Особые указания. Улучшения переносимости препарата можно достичь более медленным введением раствора.

Производитель. HEMOFARM, Югославия.

#### ГЕПАТАМИН (HEPATAMINE)

Состав и форма выпуска. 100 мл препарата содержит: изолейцина 0.9 г, лейцина 1.1 г, лизина 0.61 г, метионина 0.1 г, фенилаланина 0.1 г, треонина 0.45 г, триптофана 0.66 г, валина 0.84 г, аланина 0.77 г, аргинина 0.6 г гистидина 0.24 г, пролина 0.8 г, серина 0.5 г, лизина 0.9 г, цистина 0.02 г, фосфорной кислоты 0.115 г, натрия бисульфита менее 0.1 г. Концентрация электролитов: натрия 10 мэкв/л, фосфата 20 мэкв/л, ацетата 62 мэкв/л, хлорида менее 3 мэкв/л. По 500 мл в банках.

Фармакологическое действие. Раствор аминокислот для парентерального питания. Осмолальность раствора 785 мОсм/л. Показания. Печеночная энцефалопатия, обеспечение питания при хронической печеночной недостаточности.

Режим дозирования. Медленное внутривенное введение. Доза препарата определяется врачом индивидуально в зависимости от состояния пациента.

Побочное действие. Тошнота, рвота, тромбофлебит в месте введения препарата, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

Особые указания. Увеличение калоража за счет введения глюкозы способствует утилизации аминокислот.

Производитель. ECZACIBASI, Турция.

#### ГЕПАТРОМБИН (GERATROMBIN) мазь и гель

Состав и форма выпуска. В 100 г мази гепатромбина 50000 содержится: гепарина 50000 ЕД, алантоина 0.3 г, D-пантотенола 0.4 г. В 100 г геля гепатромбина 50000 содержится: гепарина 50000 ЕД, алантоина 0.25 г, D-пантотенола 0.25 г, масла Pini silvestris 0.08 г, масла Pini pumillonis 0.08 г. Мазь и гель по 40 г в тубике.

Производитель. GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия. (см. ГЕПАТРОМБИН)

#### ГЕПАТРОМБИН 50000 (HEPATROMBIN 50000) мазь и гель

Состав и форма выпуска. В 100 г мази гепатромбина 50000 содержится: гепарина 50000 ЕД, алантоина 0.3 г, D-пантотенола 0.4 г. В 100 г геля гепатромбина 50000 содержится: гепарина 50000 ЕД, алантоина 0.25 г, D-пантотенола 0.25 г, масла Pini silvestris 0.08 г, масла Pini pumillonis 0.08 г. Мазь и гель по 40 г в тубике.

Производитель. HEMOFARM, Югославия.

#### (см. ГЕПАТРОМБИН)

#### ГЕПАТРОМБИН (GERATROMBIN)

Состав и форма выпуска. В 100 г мази гепатромбина 50000 содержится: гепарина 50000 ЕД, алантоина 300 мг, D-пантотенола 400 мг. В 100 г геля гепатромбина 50000 содержится: гепарина 50000 ЕД, алантоина 250 мг, D-пантотенола 250 мг, масла Pini silvestris 80 мг, масла Pini pumillonis 80 мг. Мазь и гель тубике.

Фармакологическое действие. При местном применении гепарин препятствует образованию тромбов, обладает противовоспалительным и противовоспалительным действием, улучшает местный кровоток. Алантоин оказывает противовоспалительное действие, стимулирует обменные процессы в тканях и способствует пролиферации клеток. D-пантотенол улучшает всасывание гепарина, стимулирует грануляцию и эпителизацию тканей. Эфирные масла оказывают антисептическое и обезболивающее действие.

Показания. Профилактика и лечение тромбозов, тромбофлебитов, варикозно расширенных вен; язвы голени при местном нарушении кровообращения; спортивные травмы, тендовагинит; инфильтраты; лимфангит; мастит; фурункулы; карбункулы.

Режим дозирования. На пораженные участки 1-3 раза в день наносят столбик мази длиной 5 см. При лечении заболеваний вен препарат применяют в виде повязок с мазью. При варикозных язвах мазь наносится в виде кольца шириной около 4 см. При лечении фурункулов и карбункулов слой мази наносится с разглаженным марлевым компрессом 2 раза в день. При варикозных язвах мазь наносится в виде кольца шириной около 4 см.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротической отеки.

Противопоказания. Непереносимость компонентов, входящих в состав гепатромбина.

Особые указания. Препарат в форме геля наносится только на неповрежденную кожу. При появлении аллергической реакции препарат должен быть сразу отменен.

Производители. Гепатромбин 50000 мазь (Hepatrombin 50000) HEMOFARM, Югославия; Гепатромбин 50000 гель (Hepatrombin 50000) HEMOFARM, Югославия; Гепатромбин мазь (Hepatrombin) GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия; Гепатромбин гель (Hepatrombin) GODECKE / PARKE-DAVIS, Германия.

#### ГЕРБЕСЕП (GERBESER)

Международное наименование — *diltiazem*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дилтиазем гидрохлорид. Таблетки 0.03 г, 0.06 г по 100 шт в упаковке.

Производитель. TANABE, Япония.

(см. ДИЛТИАЗЕМ)

#### ГЕРЕФ (GEREP)

Международное наименование — *somatoliberin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — рилизинг-фактор гормона роста. Порошок для инъекций 0.05 г в ампуле в комплекте с ампульным растворителем, содержащий 1 мл изотонического раствора.

Фармакологическое действие. Стимулирует физиологическую секрецию гормона роста у человека, воздействуя непосредственно на переднюю долю гипофиза.

Показания. Проведение диагностического теста при недостаточности гормона роста: оценка резервов гормона роста, дифференциальная диагностика дефицита гормона роста гипоталамического и/или гипофизарного происхождения.

Режим дозирования. Вводят внутривенно в дозе 1 мг/кг массы тела.

Побочное действие. Аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Производитель.** ARES-SERONO, Швейцария.

# ГЕРОВИТАЛ (GEROVITAL)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - ацеталазамид, натрия бикарбонат, калия бикарбонат, натрия цитрат, натрия оксид. Ампулы 5 мл по 6, 12 и 25 шт. в упаковке. Драже по 25 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Медикаментозный препарат, используемый в гериатро-деонтологической терапии. Полученные эффекты являются результатами воздействия препарата на уровне центральной нервной, нейровегетативной и клеточной систем. Стимулирует регенерацию тканей, улучшает метаболические процессы. Обладает эйтропическим воздействием, благодаря которому сохраняет равновесие кортикальных церебральных процессов. Уменьшает процессы возбуждения поперечно-полосатых мышц, обладает спазмолитическим антифибрилляторным, сосудорасширяющим, мочегонным и литорасширяющим действием.

**Показания.** Профилактика и лечение явлений старения. В составе комплексной терапии при лечении трофических нарушений, невритов, невралгий центрального и периферического атрофического, болезни Паркинсона, спондиллезов, артрозов, остеопорозов, нейродермитов, экзем, алопеции, псориаза, склеродермии, витилиго; при спазмах сосудов, стенокардии, последствий инфаркта миокарда и гемиплегий, артериитах, бронхитальной астме.

**Режим дозирования.** Доза препарата устанавливается врачом индивидуально в каждом конкретном случае. Назначают внутрь, парентерально или в сочетании. Лечение проводится курсами с интервалами по рекомендации специалистов.

**Побочное действие.** Редко - аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд.

**Противопоказания.** Не установлены.

**Особые указания.** Препарат используют как в лечебных, так и в профилактических целях.

**Производитель.** SICOMED, Румыния.

# ГЕРФОНАЛ (GERFONAL)

**Международное наименование** — *trimipramin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тримипрамин. Драже 0.025 г по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Тимолептическое средство широкого спектра, в одинаковой степени влияет как на депрессивное подавленное состояние, так и на состояние возбуждения. Механизм действия связан с усилением интенсивности адренергических процессов в мозге вследствие уменьшения обратного захвата норадреналина пресинаптическими нервными окончаниями. Обладает периферическим спазмолитическим эффектом, центральным холинолитическим действием, антигистаминной активностью.

**Показания.** Депрессии различного генеза, сопровождающиеся чувством беспокойства и тревожным возбуждением: периодические эндогенные депрессии, климатические и депрессивные инволюционные синдромы, циклическая депрессия, депрессивный синдром при шизоидных заболеваниях.

**Режим дозирования.** При стационарном лечении препарат назначают в дозе 0.075-0.1 г/сут. в 2-3 приема. Затем, в зависимости от состояния больного, клинического течения заболевания, переносимости препарата, начальная доза может быть повышена до 0.3-0.5 г/сут. При достижении желаемого терапевтического эффекта дозу препарата снижают до поддерживающей - 0.05-0.15 г/сут. Лечение проводится длительно. При необходимости препарат назначают парентерально по 0.05-0.1 г/сут. в 2-4 приема.

**Побочное действие.** Головокружение, сонливость, усталость, сухость во рту, тремор, ортостатическая гипотензия, головные

боли, парестезии, нарушение аккомодации, дизурия. Редко - тремор, дизартрия. При передозировке препарата - экстрапиримидные расстройства, эпилептиформные судороги. **Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени, почек, сердечная недостаточность, ишемическая болезнь сердца, задержка мочи, беременность, глаукома, острые алкогольные интоксикации, острые отравления снотворными средствами.

**Особые указания.** Во время лечения нельзя употреблять алкогольные напитки. Парентеральное применение препарата возможно только в условиях стационара, под наблюдением врача, с соблюдением постельного режима в первые дни терапии.

**Производитель.** AWD, Германия.

# ГИБИСКРАБ (HYBISCRAV)

**Международное наименование** — *chlorhexidin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - хлоргексидин глюконат. Раствор 4% по 500 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Обладает бактерицидным и антисептическим действием. Эффективен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий. Оказывает фунгицидное действие на грибы (кандиды, дерматофиты, трихофитоны).

**Показания.** Для бактериологической дезинфекции кожи перед хирургическими операциями, для общей дезинфекции больничных помещений.

**Режим дозирования.** Смыть руки до локтей водой. Нанести 5 мл препарата и мыть в течение 1 минуты. Вымыть ногти щеткой. Тщательно прополоскать. После этого повторно применить дезинфектор и мыть мы руки в течение 2 минут. Тщательно прополоскать и высушить руки.

**Побочное действие.** Редко - аллергические реакции. Возможны проходящая сухость кожи и зуд.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Препарат предназначен для наружного применения. Не допускать попадания препарата в глаза, контакта с головным мозгом, мозговой оболочкой и средним ухом. При попадании раствора препарата в глаза следует тотчас же их тщательно промыть водой. Препарат хранить при комнатной температуре в защищенном от света месте. Препарат не совместим с анионными агентами.

**Производитель.** ICI, Великобритания.

# ГИГРОТОН (HYGROTON)

**Международное наименование** — *chlortalidon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - хлорталидон. Таблетки 0.025 г по 28 шт. в упаковке. Таблетки 0.05 г по 20 шт. в упаковке. Таблетки 0.1 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Диуретик средней силы действия. Повышает выведение с мочой ионов натрия, хлора, калия. Диуретический эффект наступает через 2 часа, достигает максимума через 12 часов и продолжается от 1 до 2 дней. Гигротон мягко снижает повышенное артериальное давление. Гипотензивный эффект развивается постепенно, достигая максимума через 2-4 недели после начала лечения.

**Показания.** Артериальная гипертония; отечный синдром различного генеза (хроническая сердечная недостаточность, нефротический синдром, синдром портальной гипертонии при циррозе печени); несахарный диабет.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. При артериальной гипертонии назначают в начальной дозе 25-50 мг однократно утром (желательно во время завтрака). В начале лечения препарат назначают ежедневно. После достижения стабильного гипотензивного эффекта возможно назначение по 50 мг 3 раза в неделю. При отечном синдроме начальная суточная доза - 100-200 мг (в случае массивных отеков - 300-400 мг); назначают ежедневно до достижения



терапевтического эффекта, после чего переходят на поддерживающую дозу - по 25-50 мг/сут каждый день или по 50-100 мг 3 раза в неделю. Минимальная поддерживающая доза должна быть подобрана индивидуально для каждого больного. При несахарном диабете назначают по 100 мг 2 раза в сутки; для поддерживающего лечения - по 50 мг/сут. Детям в возрасте от 1 до 5 лет назначают в начальной дозе по 25 мг в сутки; для поддерживающего лечения - по 25 мг 3 раза в неделю. Детям старше 6 лет назначают в начальной дозе по 25-50 мг 1 раз в сутки; поддерживающая доза - по 25 мг в сутки или по 50 мг 3 раза в неделю.

**Побочное действие.** В отдельных случаях - желудочно-кишечные расстройства. Редко (особенно в начале лечения) - легкое головокружение, усталость, аритмия, расстройства зрения, аллергические кожные реакции, нейтропения, тромбоцитопения. При длительном применении возможно развитие гипокальемии, гиперурикемии, гиперкальциемии, гипергликемии. Лечение гитрономом может спровоцировать появление скрытого сахарного диабета или скрытой подagra. **Противопоказания.** Тяжелая почечная и печеночная недостаточность; лактация.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом, подагрой, с выраженным атеросклерозом коронарных и церебральных сосудов, с нарушениями выделительной функции почек. При длительном применении гитронона, а также при одновременном его применении с сердечными гликозидами, глюкокортикостероидами, АКГТ с целью профилактики гипокальемии рекомендуется назначение препаратов калия или калийсберегающих диуретиков.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

## ГИДИФЕН (GYDIFEN)

Международное наименование — *clomipramin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - клонимипрамина гидрохлорид. Драже. 0.025 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.001 г активного вещества) в ампулах по 2 мл, 10 ампул в упаковке.

Производитель. *AWD*, Германия.

(см. КЛОМИПРАМИН)

## ГИДРЕА (HYDREA)

Международное наименование — *hydroxycarbamid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гидроксимочевина. Капсулы 0.5 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *BRISTOL-MYERS SQUIBB*, США.

(см. ГИДРОКСИКАРБАМИД)

## ГИДКОРТИЗОН (HYDROCORTISON)

**Состав и форма выпуска.** 1 ампула содержит 0.125 г микрокристаллического гидрокортизона ацетата, 0.025 г лидокаина гидрохлорида в водно-пропелантированной суспензии. 1 ампула в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Глюкокортикостероидный препарат для парентерального применения. Оказывает противовоспалительное, десенсибилизирующее и антиаллергическое действие. Обладает также противошоковыми и анитоксическими свойствами, иммунодепрессивной активностью.

**Показания.** Гидрокортизон применяют для лечения остеоартритов, моноартритов, ревматических и других артритов; бронхиальной астмы, бронхообструктивного синдрома; плече-лопаточной периартрита, бурсита, эпикондилита, тендовагинита, контрактур.

**Режим дозирования.** Гидрокортизон вводится в дозе 5-25 мг внутримышечно или парентерально (в зависимости от величины сустава и тяжести заболевания). Внутримышечно препарат вводят глубоко в ягодичную мышцу в дозе 125-250 мг в сутки. При заболеваниях органов дыхания курс лечения 3 дня, при

заболеваниях суставов - 5-6 дней. Для детей в возрасте от 3 месяцев до 1 года разовая доза препарата составляет 25 мг, от 1 до 6 лет - 25-50 мг; от 6 до 14 лет - 50-75 мг. Детям гидрокортизон вводят парентерально. Действие препарата наступает через 6-25 часов после введения и продолжается несколько дней или недель.

**Побочное действие.** При применении гидрокортизона могут иметь место артралгия, стероидная артропатия, снижение сопротивляемости к инфекциям, артериальная гипертензия, глюкозурия, гипокальемия, атрофия коры надпочечников, ulcerогенное действие.

**Противопоказания.** Гидрокортизон не применяют в период вакцинации, у пациентов с тяжелой болезнью, остеопорозом, нарушением функции почек, при артериальной гипертензии, болезни Кушинга, склонности к тромбообразованиям.

**Особые указания.** В первом триместре беременности, у пациентов, страдающих сахарным диабетом, латентной формой туберкулеза, гидрокортизон применяется только по жизненным показаниям. Следует избегать совместного назначения гидрокортизона с барбитуратами, гипогликемическими препаратами, антикоагулянтами, салicyлатами, диуретиками. Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская Республика.

## ГИДРОКОРТИЗОН (HYDROCORTISON)

Международное наименование — *hydrocortison acetat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гидрокортизон ацетат. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.25 г активного вещества) во флаконах по 10 шт. в упаковке. Глазная мазь 0.5% по 3 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** Глюкокортикостероид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное и противоудное действие.

**Показания.** Анкилозирующий спондилит, остеоартроз, суставной ревматизм, посттравматические состояния суставов и сухожилий, воспаление переднего отдела глазного яблока при ненарушенном эпителии роговицы и после травм и хирургических вмешательств на глазном яблоке.

**Режим дозирования.** Используют внутрисуставное, окосуставное и наружное применение препарата. В крупные суставы (плечевой, бедренный, коленный) вводят 25-50 мг (при острых состояниях максимально 100 мг); в малые суставы (локтевой, запястный, межфаланговый) - 10-20 мг однократно. Инъекции повторяют каждые 1-3 недели (иногда 3-5 дней). Мазь вводят в конъюнктивальный мешок 2-3 раза в сутки.

**Побочное действие.** Образование костных сращений и кист. При длительном применении больших доз могут появиться системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов. При продолжительном применении мази возможно повышение внутриглазного давления, образование катаракты.

**Особые указания.** Избегать попадания препарата в сосуды.

Производитель. *POLFA*, Польша.

## ГИДРОКОРТИЗОН (HYDROCORTISON) глазная мазь

Международное наименование — *hydrocortison*.

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - гидрокортизон ацетат, хлорамфеникол. Глазная мазь (1 г препарата содержит 0.001 и 0.002 г активных веществ соответственно) по 2.5 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** При местном применении оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, противоудное и антибактериальное действие.

**Показания.** Симптоматическая офтальмия; конъюнктивит; блефарит; ирит; иридоциклит; кератит; увеит; воспаления, вызванные химическими и физическими факторами.

**Режим дозирования.** В конъюнктивальный мешок вводят 1-2

см глазной мази 1-2 раза в сутки. После применения мази целесообразно на глаз на короткое время наложить повязку. Побочное действие. Жжение, инъекционность склер. Противопоказания. Гнойные заболевания глаз, вирусные и грибковые поражения глаз, сопровождающиеся нарушением целостности глазного эпителия; трахома; повышенная чувствительность к компонентам препарата. Особые указания. Препарат необходимо хранить в прохладном месте. Производитель. EGIS, Венгерская республика.

#### ГИДРОКОРТИЗОН (HYDROCORTISON) мазь

Международное наименование — *hydrocortison aetate*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — гидрокортизон ацетат. Мазь (1 г мази содержит 0.01 или 0.025 г активного вещества). Мазь 1 % по 5 г или 20 г мази. Мазь 0.5 % по 5 г или 20 г в тубе.

Фармакологическое действие. Кортикостероидный препарат для местного применения. Мазь обладает противовоспалительными, десенсибилизирующим и антиаллергическим действием. При нанесении на пораженную поверхность уменьшает отек, гиперемию, зуд.

Показания. Различные виды экземы; острые, подострые и хронические дерматиты; эритродермия; кожные симптомы экзудативного диатеза; зуд заднего прохода и влагалища.

Режим дозирования. Пораженную поверхность кожи смазывать тонким слоем мази 2-3 раза в день. Побочное действие. При применении мази на больших поверхностях может иметь место развитие резорбтивного действия препарата.

Противопоказания. Инфекционные заболевания кожи: туберкулез, лиодермия, микозы, а также язвенные поражения кожи и раны.

Особые указания. Мазь хранят в сухом прохладном месте. Производитель. GEDON RICHTER, Венгерская республика.

#### ГИДРОКОРТИЗОНА НАТРИЯ СУКЦИНАТ (HYDROCORTISONI NATRII SUCCINAT)

Состав и форма выпуска. Ампулы для парентерального введения, содержащие 0.025, 0.1 и 0.5 г гидрокортизона. В комплект входит ампула с растворителем.

Фармакологическое действие. Противошоковое, противовоспалительное, противоаллергическое средство. Препарат способствует отложению гликогена в печени, повышает содержание глюкозы в крови, тормозит выведение натрия и воды, усиливает выведение калия из организма, понижает синтез гистамина, проявляет антигематическое действие.

Показания. Острая недостаточность надпочечников, острые аллергические реакции, астматический статус, профилактика и лечение шока, инфаркт миокарда, осложненный кардиогенным шоком, тиреотоксический криз, безгнойный тиреоидит, врожденная гиперплазия надпочечников, гиперкальциемия вследствие опухолевого заболевания, короткая или дополнительная терапия в остром периоде ревматологических заболеваний, коллапсовые болезни, язвы, язвенный герпетический дерматит, полиморфная буллезная эритема, экфолиативный дерматит, грибовидный микоз, тяжелые формы псориаза и себорейного дерматита, тяжелые острые и хронические аллергические и воспалительные процессы с поражением глаз, симптоматический саркоидоз, синдром Леффлера, не поддающийся другим видам терапии, бериллиоз, острая или диссеминированная форма туберкулеза при однократной противотуберкулезной химиотерапии, аспирационная пневмония, идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура взрослых (только внутривенно), вторичная тромбоцитопения взрослых, приобретенная (аутоиммунная) гемолитическая анемия, эритроblastопения, врожденная (эритроидная) гипопластическая анемия,

паллиативная терапия при лейкозах и лимфомах взрослых, при острых лейкозах у детей, для усиления диуреза или для снижения протенинурии при нефротическом синдроме, когда отсутствует уремия, при нефротическом синдроме идиопатического типа или при красной волчанке, в критической стадии язвенного колита и регионарного энтерита (как системное лечение), туберкулезный менингит с развитием субарахноидального блока или с его угрозы (в сочетании с противотуберкулезной химиотерапией), трихинеллез с поражением нервной системы или миокарда.

Режим дозирования. Индивидуальный. Препарат вводят: а) внутривенно; б) с помощью внутривенных инфузий; в) внутримышечно. При неотложной терапии острых состояний рекомендуется внутривенное введение. Начальная доза составляет от 100 мг (вводится 30 секунд) до 500 мг (вводится 10 минут) внутривенно (зависит от тяжести состояния). Доза препарата назначается повторно через каждые 2-4-6 часов, в зависимости от состояния больного. Высокие дозы надо назначать только до момента стабилизации состояния, но обычно не более 48-72 часов, так как возможно развитие гипернатриемии (но если уже существует необходимость более длительной кортикостероидной терапии, целесообразно заменить солюкортед на другой кортикостероидный препарат, не вызывающий задержки натрия в организме). При назначении препарата детям дозы соответственно уменьшаются, учитывая возраст и вес ребенка, но прежде всего доза зависит от тяжести состояния (не менее 25 мг/день).

Побочное действие. Задержка натрия и жидкости в организме, застойная сердечная недостаточность, потеря калия, гипокальциемический алкалоз, гипертония, асептический некроз головок плечевых и бедренных костей, стероидные миопатии, мышечная слабость, остеопороз, патологические переломы, ulcerogenное действие, тошнота, панкреатит, эзофагит, нарушение регенерации, петехии и экхимозы, истончение и хрупкость кожи, отрицательный азотистый баланс из-за катаболизма белков, повышение внутричерепного давления, псевдоопухоль мозжечка, психические расстройства, судорожные припадки, нарушение менструального цикла, синдром Иценко-Кушинга, подавление функции гипоталамуса и надпочечников, стероидный диабет, подавление роста у детей, задержка субкапсулярная катаракта, повышение внутриглазного давления, экзофтальм, подавление иммунитета. Реакции, связанные с парентеральным путем введения кортикостероидов: анафилактические реакции с циркуляторным коллапсом, остановкой сердца, бронхоспазмом, нарушением ритма сердца или без таковых, гипотония, гипертензия.

Противопоказания. Тяжелые формы гипертонической болезни и болезни Иценко-Кушинга, психозы, нефрит, остеопороз, язвенная болезнь желудка и 12-перстной кишки, активные формы туберкулеза при отсутствии специфического лечения, сахарный диабет, недавно перенесенные операции, беременность, системные грибковые заболевания, гиперчувствительность к компонентам препарата. При экстремальных состояниях противопоказания можно рассматривать как относительные.

Особые указания. Во время лечения не проводить любые виды вакцинации. У больных с герпетической инфекцией глаз препарат применять с осторожностью, так как возможна перфорация роговицы. Осторожность требуется также при неспецифическом язвенном колите, дивертикулите, свеженаложных анастомозах кишечника, при легочных эвзах, при недостаточности функции почек, гипертонии, остеопорозе, локальной недостаточности мастирии. При стрессовых ситуациях после кортикостероидной терапии необходим контроль, так как возможно развитие недостаточности коркового слоя надпочечников. Кортикостероидная терапия является дополнительной и не может заменить других видов лечения. Некоторые формы препарата в составе растворов содержат бензиловый спирт, который иногда связывают с развитием смертель-

ного "синдрома одышки" - "Gasping Syndrome" у недоношенных детей.

Производители. Солу-кортеф (Solu-cortef) *UPJOHN*, США; Солу-кортеф (Solu-cortef) *HEMOFARM*, Югославия (по лицензии фирмы Upjohn, США); Сополькорт Н (Sopolcort N) *POLFA*, Польша.

#### ГИДРОКСИУРЕА (HYDROXYUREA)

Международное наименование — *hydroxycarbamid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - гидроксимочевина. Таблетки 0,5 г по 100 шт. в упаковке. Производитель. *POLFA*, Польша. (см. ГИДРОКСИКАРБАМИД)

#### ГИДРОКСИКАРБАМИД (HYDROXYCARBAMID)

Международное наименование — *hydroxycarbamid*. Фармакологическое действие. Противоопухолевое средство. Предполагаемый механизм действия заключается в торможении синтеза ДНК. Не оказывает влияния на синтез белка и РНК.

Показания. Хронический миелолейкоз, меланома, рак яичников, хорионкарцинома матки, опухоль головного и шей, острый миелобластный лейкоз, острый лимфобластный лейкоз у детей, опухоль мозга.

Режим дозирования. Лучше переносится при применении с перерывами по схеме: на каждый 3-ий день однократно в дозе 80 мг/кг веса тела. В случае использования схемы с ежедневным приемом суточная доза составляет от 20 до 30 мг/кг веса тела в один прием. Дозы рассчитываются на фактический или на должный вес в зависимости от того, какой из них является меньшим. Превратные больные могут быть более чувствительными к гидроксикарбамиду и, соответственно, дозировки следует снижать. Срок, в течение которого можно оценить эффективность применения препарата, - 6 недель. Если после 4 недель лечения продолжает наблюдаться выраженная прогрессия заболевания, лечение следует прекратить. Если препарат эффективен, то лечение проводят в течение неограниченного промежутка времени.

Побочное действие. Лейкопения, тромбоцитопения, анемия, стоматит, анорексия, тошнота, рвота, диарея, запор, затруднение мочеиспускания, алоpecia, макулезно-папулезные высыпания и эритема лица, чувство усталости, головная боль, сонливость, головокружение, галлюцинации и судороги. Редко - нарушение функции почек, сопровождающееся повышением уровня мочевой кислоты, карбамид и креатинина в крови; аномальные значения СО<sub>2</sub>, повышение температуры, озноб, повышение активности ферментов печени.

Противопоказания. Лейкопения ( $< 2500$  лейкоцитов/ $\text{мм}^3$ ), тромбоцитопения ( $100000$  тромбоцитов/ $\text{мм}^3$ ), выраженная анемия. Применение при беременности проводится только при условии тщательного сопоставления ожидаемого результата и риска лечения. Во время лечения кормление грудью не допускается (обнаружено тератогенное действие у различных видов животных).

Особые указания. В случае ранее проводившейся склальной терапии рекомендуется применять гидроксимочевину в условиях тщательного врачебного наблюдения. При наличии сенсибилизации к препарату лечение следует прекратить. Необходимо соблюдать осторожность у больных с выраженными нарушениями функции почек. Комбинация с лучевой терапией может приводить к усилению побочных эффектов, которые связаны с подавлением костного мозга (анемия и лейкопения) и влиянием на желудок. Может усиливаться эритема, вызываемая облучением. Контроль за лечением: перед и во время лечения следует провести определение полной картины крови, включая исследование костного мозга, а также функции почек и печени. Анализ крови повторять не менее 1 раза в неделю. При снижении числа лейкоцитов менее  $2500/\text{мм}^3$ , а тромбоцитов менее  $100000/\text{мм}^3$ , лечение прекра-

тить, пока не восстановятся нормальные значения. При наступлении анемии ее следует лечить, не прерывая курса гидроксикарбамида, с помощью полной обменной трансфузии. Тошнота, рвота, анорексия, вызываемые комбинированным применением препарата и лучевой терапии, в результате временной отмены препарата могут исчезнуть. Производители. Гидреа (Hydrea), *BRISTOL-MYERS-SQUIBB*, США; Гидроксуреа (Hydroxyurea) *POLFA*, Польша.

#### ГИДРОХЛОРИДАЗИД (HYDROCHLOROTHAZID)

Международное наименование — *hydrochlorothiazid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - гидрохлортиазид. Таблетки 0,025 г.

Фармакологическое действие. Обладает диуретическим действием средней силы, повышает выведение с мочой ионов натрия, хлора, калия. Диуретический эффект наступает через 2 часа, достигает максимума через 4 часа и длится около 12 часов. Препарат снижает выведение кальция с мочой и тем самым уменьшает образование камней. Снижает повышенное артериальное давление. При сахарном диабете снижает объем мочи и увеличивает ее концентрацию.

Показания. Артериальная гипертония; острый синдром различного генеза (хроническая сердечная недостаточность, нефротический синдром, почечная недостаточность, задержка жидкости при ожирении); сахарный диабет; глаукома (субкомпенсированные формы); профилактика образования камней в мочеполовом тракте у предрасположенных пациентов.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально. При артериальной гипертонии в начале лечения назначают в суточной дозе 25-50 мг (однократно утром или в 2 приема); для поддерживающего лечения назначают по 25 мг в день или через день. При остром синдроме назначают в суточной дозе 25-75 мг, максимально 100 мг. Возможно ежедневное назначение препарата, однако, чаще назначают через 1-2 дня. При сахарном диабете в начале лечения суточная доза составляет 100 мг в 2-4 приема, в дальнейшем дозу можно снизить. С целью профилактики образования камней назначают по 50 мг 2 раза в день.

Побочное действие. Тошнота, рвота, понос; слабость, утомляемость, головокружение; гипокальциемия, гипохлоремический алкалоз, гиперурикемия, гипергликемия, гиперкальциемия. Редко - нейтропения, тромбоцитопения, аллергические дерматиты, расстройства зрения, панкреатит.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек, печеночная недостаточность, тяжелые формы подагры и сахарного диабета, беременность (первый триместр), лактация, повышенная чувствительность к сульфонамидам.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным, страдающим подагрой и сахарным диабетом. При длительном применении препарата следует придерживаться диеты, богатой калием. При появлении признаков дефицита калия, а также при одновременном применении сердечных гликозидов, глюкокортикостероидов и АКПТ показано назначение препаратов калия или калийсберегающих диуретиков. У больных с почечной недостаточностью необходим систематический контроль концентрации в плазме электролитов и клиренса креатинина.

Производители. Апо-Гидро (Apo-Hydro) *APOTEX*, Канада; Гипотиазид (Hypothiazid) *CHINOIN*, Венгерская республика.

#### ГИЛЕМАЛ (GILEMAL)

Международное наименование — *glibenclamide*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - глибенкламид. Таблетки 0,005 г по 28 шт. в упаковке. Производитель. *CHINOIN*, Венгерская республика. (см. ГЛИБЕНКЛАМИД)

**ГИЛУРИТМАЛ (GILURYTMAI)**Международное наименование — *aimalin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — аималин. Драже 0,05 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для в/м введения 2 мл (0,05 г) в ампулах по 5 и 25 шт. в упаковке. Раствор для в/в введения 10 мл (0,05 г) в ампулах по 5 и 15 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антиаритмический препарат I А класса, производное рувальфина змеиной. Оказывает мембраностабилизирующее действие, увеличивает рефрактерный период и продолжительность потенциала действия в предсердиях и желудочках. Вызывает снижение сократимости и возбудимости миокарда, замедление АВ и внутрисердечной проводимости, подавление автоматизма синусового узла. В некоторых случаях существенно не влияет на сократимость миокарда. Данные о возможном антикоагулянтном действии гилуритмала противоречивы. Может вызвать снижение АД, а в некоторых случаях не изменяет АД. Практически не оказывает седативного и снотворного действия.

Показания. Лечение и профилактика пароксизмальных нарушений ритма (наджелудочковая тахикардия, в частности, при синдроме Вольфа-Паркинсона-Уайта; желудочковая тахикардия, мерцание предсердий), трепетание предсердий, а также наджелудочковой и желудочковой экстрасистолы.

Режим дозирования. Для купирования пароксизмальных нарушений ритма вводят внутривенно 50 мг гилуритмала в течение 2–4 мин (у больных с сердечной недостаточностью продолжительность введения составляет 10 мин). При отсутствии эффекта введение повторяют через 15–30 мин. Внутримышечно препарат вводят в дозе 50 мг через каждые 3–4 ч до наступления эффекта; суточная доза — 150 мг. Внутрь назначают по 50 мг 4–6 раз в сутки; суточная доза — 150–300 мг. Детям в возрасте от 3 до 12 лет назначают в дозах, равных половине дозы для взрослых.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, тошнота, ощущение тяжести в эпигастрии, рвота, нарушения синусоватриальной, атриовентрикулярной и внутрисердечной проводимости, артериальная гипотония. У предрасположенных пациентов возможно развитие симптомов сердечной недостаточности. В редких случаях — асистолия, аритмогенное действие (трепетание и фибрилляция желудочков), аллергические реакции. При длительном назначении — внутрипеченочный холестаз. При в/в введении — ощущение жара.

Противопоказания. Выраженная синусовая брадикардия, АВ блокада I, II и III степени, межпредсердная и внутрисердечная блокада, синдром слабости синусового узла, артериальная гипотония, кардиогенный шок, тяжелые формы хронической сердечной недостаточности, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают гилуритмал больным с нарушениями функции печени и выраженными нарушениями функции почек; больным с анемией; при гиперкалиемии, а также в случаях предшествующего лечения препаратами, вызывающими урежение ЧСС и замедление АВ проводимости.

Производитель. *FARMOS*, Филляция.

**ГИЛУСТЕНОН (GILUSTENON)**Международное наименование — *nitroglycerin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — нитроглицерин. Капсулы — ретард 0,065 г по 50 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. *SOLVAY PHARMA* — *GIULINI PHARMA*, Нидерланды.

(см. НИТРОГЛИЦЕРИН ДЕПО для приема внутрь)

**ГИНИПРАЛ (GINIPRAL)**Международное наименование — *hexoprenalin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — гекспреналин. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 5 мг

активного вещества), ампулы 2 мл или 5 мл по 5 или 25 шт. в упаковке. Таблетки 0,0005 г 20 или 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Избирательно (индекс селективности 5:1) действует на бета-2-адренорецепторы, находящиеся в матке и лишь незначительно влияет на бета-1-рецепторы мышцы сердца.

Показания. Угроза преждевременных родов в 3 триместре беременности. Острая внутриутробная асфиксия плода во время родов вследствие дискоординированной родовой деятельности, гипоксии, подозрение на сдавление пуповины. С целью остановки родовой деятельности перед операцией вальсальмой (рассечение шейки, кесарево сечение).

Режим дозирования. Для достижения быстрого эффекта при необходимости острого токолиза гинипрал вводят в/в струйно в дозе 10 мг, предварительно разведя изотоническим раствором хлорида натрия или изотоническим раствором глюкозы до 10 мл, в течение 5–10 мин. Затем в случае необходимости продолжают лечение с помощью медленной длительной в/в капельной инфузии со скоростью 0,3 мг/мин. Максимальная суточная доза для сильного токолиза при этом режиме дозирования — 430 мг. Для профилактики преждевременных родов проводится длительный токолиз со скоростью 0,075 мг/мин. Максимальная суточная доза при таком режиме дозирования — 110 мг. Если в течение 24–48 часов не происходит сокращения матки, лечение может быть продолжено гинипралом в таблетках, которые начинают принимать через 1–2 часа после завершения инфузии. Вначале принимают по 1 таблетке каждые 3 часа, затем каждые 4–6 часов.

Противопоказания. Обильное маточное кровотечение, преждевременная отслойка плаценты, внутриматочное инфицирование. Необходимо соблюдать осторожность и лишь в крайних случаях назначать препарат при тиреотоксикозе, нарушениях сердечного ритма по типу тахикардии, миокардитах, идиопатическом гипертрофическом субаортальном стенозе.

Особые указания. Указанные выше дозировки можно использовать только как основные, так как при токолизе необходимо регулировать дозу в каждом отдельном случае. Психомоциональная нагрузка, вызванная угрозой преждевременных родов, и, в отдельных случаях, различные реакции беременных на токолитик могут вызвать необходимость введения более низких или более высоких доз. Приведенные максимальные суточные дозы должны рассматриваться как рекомендательные, поскольку превышение этих значений во время клинических исследований в большинстве случаев не приводило к появлению побочных эффектов со стороны матери и плода. При применении гинипрала рекомендуется регулярно контролировать АД и ЧСС матери, а кроме того сначала каждые 15 мин, а затем каждые 1–6 часов необходимо следить за ЧСС плода. При внутриматочной гипоксии плода такой контроль должен проводиться чаще. При длительном инфузионном введении необходимо ограничить количество жидкости и поваренной соли в лице, следить за возможным появлением отеков. У больных сахарным диабетом необходим более частый контроль за уровнем глюкозы в крови. В качестве антитода при передозировке гинипрала можно применять бета-адреноблокаторы.

Производитель. *HAFLSLUND NYCOMED*, Австрия.

**ГИНКОГИНК (GINKOGINK)**

Состав и форма выпуска. Активное вещество — экстракт *Ginkgo biloba*. Экстракт по 30 мл или 90 мл во флаконах с дозирующим клапаном.

Фармакологическое действие. Улучшает мозговое кровообращение.

Показания. Нарушение внимания и памяти у престарелых пациентов, болезнь Рейно, синдром Рейно, головокружение. Режим дозирования. Экстракт назначают по 1 мл, растворяя в половине стакана воды, 3 раза в день во время еды.



Побочное действие. Тошнота, рвота, головная боль, аллергическая реакция в виде кожной сыпи.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. При использовании флакона 90 мл необходимо строго следовать приложенной инструкции по применению.

Производитель. BIOGALNIQUE, Франция.

#### ГИНКОР ПРОКТО (GINCOR PROCTO) ректальные свечи.

Состав и форма выпуска. Активные вещества - экстракт Ginkgo biloba, бифидоформ. Ректальные свечи (1 свеча содержит 0,02 г и 0,04 г активных веществ соответственно) по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает ангиопротективное действие, повышает тонус венозных сосудов, уменьшает их проницаемость. В связи с наличием бифидоформа обладает обезболяющей активностью.

Показания. Геморрой осложненный и неосложненный; пред- и послеоперационная подготовка при проктологических операциях.

Режим дозирования. По 1-2 свечи в сутки.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к местным анестетикам.

Производитель. BEAUFOR IPSSEN, Франция.

#### ГИНКОР ПРОКТО (GINCOR PROCTO) таблетки

Состав и форма выпуска. Активные вещества - экстракт Ginkgo biloba, гептаминала хлоридат, троксерутин. Таблетки (1 таблетка содержит 0,014, 0,3, 0,3 г активных веществ соответственно) по 28 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает ангиопротективное действие, нормализует венозный тонус, уменьшает сосудистую проницаемость, увеличивает венозный возврат к сердцу. Уменьшает действие на микроциркуляцию ряда медиаторов - гистамина, серотонина, брадикинина.

Показания. Лечение функциональных симптомов, связанных с геморроидальным приступом.

Режим дозирования. По 3-4 таблетки 3 раза в день перед приемом пищи в течение 7 дней.

Побочное действие. При повышении дозы возможно повышение артериального давления и изменение частоты сердечных сокращений.

Противопоказания. Одновременный прием ингибиторов МАО, тиреостатиков.

Особые указания. Гептаминол, содержащийся в препарате, может давать положительную реакцию при допинговом контроле, что следует иметь в виду при назначении спортсменам.

Производитель. BEAUFOR IPSSEN, Франция.

#### ГИНКОР ФОР (GINCOR FORT)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - экстракт Ginkgo biloba, гептаминала хлоридат, троксерутин. Капсулы (1 капсула содержит 0,014, 0,3, 0,3 г активных веществ соответственно) по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает ангиопротективное действие, нормализует тонус мелких кровеносных сосудов.

Показания. Нарушения кровообращения в нижних конечностях, сопровождающиеся ощущением тяжести в ногах, болями, парестезиями.

Режим дозирования. Назначается по 2 капсулы в день.

Особые указания. Для повышения эффективности лечения препаратом рекомендуется одновременно соблюдать условия, обеспечивающие разгрузку и улучшение циркуляции в нижних конечностях: избегать длительного пребывания в верти-

кальном положении, пребывания на солнце, перегревов, следить за весом тела, в ряде случаев носить специальные чулки. При назначении спортсменам необходимо иметь в виду, что препарат содержит гептаминол, который может дать положительную реакцию при допинговом контроле.

Производитель. BEAUFOR IPSSEN, Франция.

#### ГИНО-ДАКТАНОЛ (GINO-ДАКТАНОЛ)

Международное наименование — *miconazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - миконазол нитрат. Таблетки вагинальные 0,2 г по 7 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противогрибковый и антибактериальный препарат для местного применения. Оказывает фунгицидное действие на грибы рода кандида, а также эффективен в отношении грамположительных микроорганизмов. Не изменяет состав микрофлоры и pH влагалища. При местном применении практически не всасывается.

Показания. Вагинит, вульвит грибкового, бактериального или смешанного генеза, вызванный чувствительной к препарату флорой.

Режим дозирования. Назначают по 1-2 вагинальной таблетке в день до исчезновения клинических симптомов заболевания, а также в течение нескольких последующих дней.

Побочное действие. Редко - местные реакции повышенной чувствительности на препарат со стороны слизистой влагалища.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Необходимо проводить одновременное лечение обоих половых партнеров.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

#### ГИНО-ДАКТАРИН (GYNO-ДАКТАРИН)

Международное наименование — *miconazol*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - миконазол. 1 вагинальная свеча содержит 0,1 г активного вещества по 8 и 15 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Гино-Дактарин - интравагинальный препарат. Обладает фунгицидной активностью в отношении дерматофитов, дрожжевых грибов и бактерицидной активностью в отношении грамположительных микроорганизмов. Системная абсорбция препарата при интравагинальном введении низкая. Гино-Дактарин быстро купирует зуд, который обычно сопровождает грибковые инфекции.

Показания. Местное лечение вагинальных и вульвовагинальных кандидозов и суперинфекции, вызванной грамположительными микроорганизмами; грибковый баланит.

Режим дозирования. Один раз в день перед сном 1 вагинальная свеча вводится глубоко во влагалище. После исчезновения симптомов лечение продолжить еще 14 дней.

Побочное действие. Препарату обычно хорошо переносится. Редко - раздражение, жжение, зуд в месте введения, особенно в начале лечения.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. В случае возникновения раздражения или аллергических реакций препарат необходимо отменить. Терапию Гино-Дактарин необходимо одновременно проводить обоим сексуальным партнерам. В период беременности препарат можно использовать только в первом триместре.

Производитель. JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия.

#### ГИНО-ПЕВАРИЛ 50 (GYNO-PEVARYL 50)

Международное наименование — *econazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - эконазол нитрат. Крем 1% по 78 г в тубах в комплекте с аппликатором. Гранулы по 0,05 г по 15 шт. в упаковке. Вагинальные суппозитории 0,15 г по 3 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Противогрибковое средство. При местном применении способствует быстрой регрессии таких симптомов как жжение и зуд влагалища.

**Показания.** Вульво-вагинальные микозы, грибковые баланиты.

**Режим дозирования.** Препарат вводят глубоко во влагалище, желательно в положении лежа, в форме крема или гравул 1 раз в день (перед сном). Средняя продолжительность лечения 2 недели.

**Особые указания.** Введение крема следует проводить при помощи аппликатора. При выведении аппликатора его следует держать за цилиндр, а не за поршень. После каждого введения препарата аппликатор необходимо разобрать и тщательно промыть теплой водой с детергентом.

**Производитель.** CILAG, США.

#### ГИНО-ПЕВАРИЛ 150 (GYNO-PEVARYL 150)

Международное наименование — *econazol*.

**Состав и форма выпуска.** 1 свеча содержит 0.15 г эконазола нитрата. Свечи вагинальные 0.15 г по 3 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Эффективен в отношении грибов, поражающих женские половые органы. Эффективен в отношении грибов, устойчивых к лечению другими препаратами. При местном применении препарат вызывает гибель грибов в течение 3-х дней, способствует очень быстрой регрессии таких симптомов как жжение и зуд влагалища.

**Показания.** Вагинальные микозы.

**Режим дозирования.** Свечи вводят глубоко во влагалище в положении лежа 1 раз в день (перед сном). Курс лечения - 3 дня.

**Производитель.** CILAG, США.

#### ГИОСЦИНБУТИЛБРОМИД (HYOSCINBUTILBROMID)

Международное наименование — *hyoscinebutylbromide*.

**Состав и формы выпуска.** Активное вещество - гиосцинбутилбромид. Таблетки. Раствор для приема внутрь во флаконах. Раствор в ампулах. Суппозитории ректальные.

**Фармакологическое действие.** Обладает спазмолитическим действием, связанным с блокадой М-холинорецепторов. Понижает тонус гладких мышц внутренних органов, снижает их сократительную активность. Вызывает уменьшение секреции пищеварительных желез.

**Показания.** Почечная колика, спазмы мочеоттока; желчная колика, гипермоторная дискинезия желчевыводящих путей и желчного пузыря, холецистит; кишечная колика; пилороспазм. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения (в составе комплексной терапии). Дисменорея.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 6 лет назначают внутрь или по 1-2 таблетки (с небольшим количеством воды), или по 1 столовой ложке раствора для приема внутрь; или по 1-2 ректальных суппозитория 3-5 раз в сутки. Детям в возрасте от 1 до 6 лет назначают по 1-2 чайной ложке раствора для приема внутрь или по 1 детскому ректальному суппозиторию 3 раза в сутки (кратность назначения суппозитория - до 5 раз в сутки). Детям в возрасте до 1 года назначают по 1 чайной ложке раствора или по 1 детскому ректальному суппозиторию 2-3 раза в сутки. При острых состояниях вводят подкожно, внутримышечно или внутривенно: взрослым - в дозе 1-2 мл (до 5 мг); детям - по 0.25-0.5 мл; кратность введения 3 раза в сутки.

**Побочное действие.** При применении в высоких дозах или при в/в введении возможны нарушение аккомодации, головокружение, сердцебиение, сонливость.

**Противопоказания.** Глаукома, аденома предстательной железы, стеноз привратника, тахикардит, мегаколон, механическая кишечная непроходимость, острый отек легких, выраженный атеросклероз сосудов головного мозга.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат при

лактации, а также лицам, профессия которых требует повышенной концентрации внимания. Применение у беременных показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. Антихолинергические препараты и диопириды ослабляют, а трициклические антидепрессанты, хинидин, амантадин - усиливают эффекты препарата.

**Производители.** Бускопан (Buscopan) BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; Гиосцин-Н (Hyoscine-N) WEIMER PHARMA, Германия.

#### ГИПЕРСТАТ (HYPERSTAT)

Международное наименование — *diazoxid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - диазоксид. Раствор 20 мл (0.3 г) в ампулах по 1 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает быстрое гипотензивное действие за счет периферической вазодилатации.

**Показания.** Гипертензивные кризы, особенно связанные с острой энцефалопатией, острым гломерулонефритом и эклампсией.

**Режим дозирования.** Вводят в неразведенном виде внутривенно струйно в дозе от 1 до 3 мг/кг массы тела. Максимальная разовая доза составляет 150 мг. При отсутствии эффекта препарат вводят повторно в той же дозе через 5-15 мин.

**Побочное действие.** Головокружение, головная боль, покраснение кожных покровов, задержка натрия и воды в организме, гипергликемия, выраженная артериальная гипотония (выполт до коллапса), появление признаков ишемии сердца или мозга, спутанность сознания, аллергические реакции.

**Противопоказания.** Острое нарушение мозгового кровообращения, острый период инфаркта миокарда, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с ИБС, стенокардией, сердечной недостаточностью, сахарным диабетом. Введение препарата в первом периоде родов может привести к прекращению самостоятельной родовой деятельности.

**Производитель.** SCHERING-PLOUGH, США.

#### ГИПНОМИДАТ (HYPNOMIDAT)

Международное наименование — *etomidat*.

**Состав и формы выпуска.** Активное вещество - этиomidат. Раствор для инъекций в ампулах по 10 мл (2 мг в 1 мл), в упаковке 5 ампул.

**Производитель.** JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия. (см. ЭТОМИДАТ)

#### ГИПОТИАЗИД (HYPOTHIAZID)

Международное наименование — *hydrochlorothiazid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гидрохлортиазид. Таблетки 0.1 г по 200 шт. в упаковке. Таблетки 0.025 г по 20 шт. в упаковке.

**Производитель.** CHINOIN, Венгерская республика. (см. ГИДРОХЛОРТИАЗИД)

#### ГИРАМИД (GYRAMID)

Международное наименование — *enoxacin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - эноксацин (в форме гидрата). Таблетки, покрытые пленкой, 0.2 г по 6 шт. в упаковке. Таблетки, покрытые пленкой, 0.4 г по 2, 14 и 28 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антибиотики группы фторхинолонов бактерицидного действия. Обладает широким спектром действия. Высоко активен в отношении большинства грамотрицательных микроорганизмов: синегнойной, гемофильной и кишечной палочек, протей, шигелл, сальмонелл, менингококка, гонококка, некоторых разновидностей энтерококков. Активен в отношении многих штаммов стафилококков



(продуцирующих и не продуцирующих пенициллиназу). Анаэробные микроорганизмы устойчивы к препарату.

**Показания.** Инфекции мочевыводящих путей, органов дыхания, ЛОР-органов, инфекционные заболевания кожи и слизистых оболочек, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** При инфекциях мочевыводящих путей при их неосложненном течении у женщин начинают по 0.2 г 2 раза в сутки в течение 3-х дней. При частых повторных обострениях, а также при осложненном течении заболевания назначают по 0.4 г 2 раза в сутки в течение 7-14 дней. Для лечения гонорей назначают по 0.4 г 1 раз в сутки. Для лечения мягкого шанкра — по 0.4 г 3 раза в сутки с интервалами 12 часов. При инфекциях дыхательных путей начинают по 0.4 г 2 раза в сутки в течение 7-14 дней. При инфекционно-воспалительных заболеваниях ЛОР-органов, а также при заболеваниях кожи начинают по 0.4 г 2 раза в сутки в течение 14 дней. Пациентам пожилого возраста назначают меньшие дозы препарата. У пациентов с клиренсом креатинина ниже 30 мл/мин суточная доза должна быть снижена на 50% (не более 400 мг/сут).

**Побочное действие.** Возможны тошнота, рвота, диарея, боли в животе; головная боль, головокружение, чувство усталости, бессонница, ночные кошмары, галлюцинации; кожный зуд, крапивница, отеки, кандидоз. В редких случаях — тахикардия, нарушения сердечного ритма, артериальная гипотония; миалгии; нефротоксическое действие (альбинурия, изостенозурия, повышение содержания в сыворотке крови креатинина, мочевины); изменение показателей периферической крови (эозинофилия, лейкопения, нейтропения, изменение количества тромбоцитов); нарушение образования хрящевой ткани. Очень редко — псевдомембранозный колит, синдром Стивенса-Джонсона.

**Противопоказания.** Беременность, лактация, детский и подростковый возраст (до 15 лет), выраженные нарушения функции печени, повышенная чувствительность к энзосаху и другим препаратам хинолонового ряда.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат пациентам пожилого возраста, больным с нарушениями функции почек и печени, больным с атеросклерозом сосудов головного мозга, нарушением мозгового кровообращения, эпилепсией, судорожным синдромом неустановленной этиологии, с выраженными нарушениями функции почек. Во время лечения препаратом пациенты должны получать достаточное количество жидкости. В процессе лечения необходим контроль концентрации в крови мочевины, креатинина, печеночных трансаминаз.

**Производитель.** GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия.

#### ГИРУДОИД (HIRUDOID)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — мукополисахаридный полиэфир серной кислоты. Гель по 40 или 100 г в упаковке. Мазь по 40 или 100 г в упаковке. 1 г геля или мази гирудоида содержит 3 мг мукополисахаридного полиэфира серной кислоты. 1 г геля или мази гирудоида форте содержит 4.45 мг мукополисахаридного полиэфира серной кислоты.

**Фармакологическое действие.** Гирудонд — лекарственное средство, обладающее антикоагулянтным и противовоспалительным эффектом. Препарат предупреждает развитие процесса тромбообразования, способствует рассасыванию имеющихся тромбов, устраняет локальные воспалительные процессы, ускоряет рассасывание синяков. Гирудонд способствует восстановлению соединительной ткани.

**Показания.** Поверхностные воспаления вен и тромбозы, воспаления при варикозном расширении вен, трофические язвы голени, лечение после прижигания варикозных вен, фурункулы, карбункулы, воспаление лимфатических желез, синяки, расхождение старых послеоперационных швов, для улучшения заживания швов после травм, ожогов, операций.

**Режим дозирования.** Гирудонд или гирудонд форте в виде мази или геля наносится на пораженную поверхность один или несколько раз в день в количестве 3-5 см. Препарат осторожно втирают, пока он полностью не впитается. При особенно болезненных воспаленных местах поражения и вокруг него можно осторожно смазать препаратом и прикрыть бинтом. Для разрыхления грубых швов необходимо энергично втирать мазь в ткань шва.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуда, крапивницы, отека Квинке.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к парабенам. **Особые указания.** Гирудонд или гирудонд форте можно использовать и в физиотерапии при фонофорезе и ионофорезе. При ионофорезе препарат наносят под катод. Необходимо избегать попадания препарата на слизистые оболочки и в глаза.

**Производитель.** LUITPOLD PHARMA, Германия.

#### ГИСМАНАЛ (HISMANAL)

**Международное наименование — astemizol.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — астемизол. Таблетки 0.01 г по 10, 30 или 100 шт. в упаковке. Суспензия (1 мл содержит 0.001 или 0.002 г активного вещества) 30 мл или 50 мл во флаконах.

**Производитель.** JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия. (см. АСТЕМИЗОЛ)

#### ГИСМАНАЛ (HISMANAL).

**Международное наименование — astemizol.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — астемизол. Таблетки 0.01 г по 30 шт. в упаковке.

**Производитель.** ECZACIBASI, Турция (по лицензии Janssen Pharmaceutica, Бельгия); SLOVAKOFARMA, Словакия (по лицензии Janssen Pharmaceutica, Бельгия); LUPIN, Индия (по лицензии Janssen Pharmaceutica, Бельгия). (см. АСТЕМИЗОЛ)

#### ГИСТАЗОЛ (HISTAZOL)

**Международное наименование — astemizol.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — астемизол. Таблетки 0.01 г по 20 шт. в упаковке. Суспензия (1 мл содержит 0.002 г активного вещества) по 30 мл в упаковке.

**Производитель.** KRKA, Словения (в сотрудничестве с Janssen Pharmaceutica, Бельгия). (см. АСТЕМИЗОЛ)

#### ГИСТАК (HISTAC)

**Международное наименование — ranitidin.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — ранитидина гидрохлорид. Таблетки 0.15 и 0.3 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** RANBAXY, Индия. (см. РАНИТИДИН)

#### ГИСТАЛОНГ (HISTALONG)

**Международное наименование — astemizol.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — астемизол. Таблетки 0.01 г по 10 и 200 шт. в упаковке.

**Производитель.** Dr. REDDY's Laboratories, Индия. (см. АСТЕМИЗОЛ)

#### ГИСТАЛОНГ ЮНИОР (HISTALONG JUNIOR)

**Международное наименование — astemizol.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — астемизол. Ароматизированные растворимые таблетки 0.005 г по 10 и 200 шт. в упаковке.

**Производитель.** Dr. REDDY's Laboratories, Индия. (см. АСТЕМИЗОЛ)

**ГИСТОДИЛ (HISTODYL)**

Международное наименование — *cimetidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — циметидин. Раствор для инъекций (1 ампула содержит 0.2 г активного вещества) по 10 шт. в упаковке. Таблетки 0.2 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель: **GEDEON RICHTER**, Венгрия.  
(см. ЦИМЕТИДИН)

**ГЛАУМОЛ (GLAUMOL)**

Международное наименование — *timolol maleat*.

Состав и форма выпуска. Глазные капли (1 мл раствора содержит 0.0025 г или 0.005 г активного вещества) по 5 мл во флаконе.

Производитель: **ICN GALENIKA**, Югославия.  
(см. ТИМОЛОЛ МАЛЕАТ)

**ГЛИБЕНЕЗ (GLIBENESE)**

Международное наименование — *glipizid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — глипизид. Таблетки 0.005 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель: **Pfizer**, США.  
(см. ГЛИПИЗИД)

**ГЛИБЕНКЛАМИД (GLIBENCLAMID)**

Международное наименование — *glibenclamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — глибенкламид. 1 таблетка содержит 0.005 г глибенкламида.

Производитель: **WEIMER PHARMA**, Германия.  
(см. ГЛИБЕНКЛАМИД объединенный препарат)

**ГЛИБЕНКЛАМИД (GLIBENCLAMID) объединенный препарат**

Международное наименование — *glibenclamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — глибенкламид. Таблетки.

Фармакологическое действие. Принадлежит к производным сульфонилмочевины II генерации. Обладает панкреатическим и венопротекторными эффектами. С одной стороны, усиливает секрецию инсулина путем снижения порога раздражения глюкозых бета-клеток поджелудочной железы, с другой стороны, повышает чувствительность к инсулину и степень его связывания с клетками-мишенями. Оказывает гипотензивное действие, снижает тромбогенные свойства крови. Метаболизируется в печени. Экскретируется с мочой в виде неактивных метаболитов. Обладает пролонгированным действием.

Показания. Инсулинонезависимый сахарный диабет средней тяжести без наличия выраженных микрососудистых осложнений.

Режим дозирования. Доза подбирается индивидуально в зависимости от возраста, тяжести диабета, гликемии натощак и через 2 часа после еды. Пожилым людям лучше начинать лечение с 1 мг/сутки. Средняя суточная доза составляет от 2.5 до 15 мг/сутки. Кратность приема 1-2 раза в сутки. Доза более 15 мг/сутки не увеличивает гипогликемизирующий эффект. Препарат принимают перед едой. При переходе с другого гипогликемического средства начальная суточная доза 2.5 мг, при необходимости суточная доза повышается каждые 5-6 дней на 2.5 мг до достижения компенсации. Максимальная суточная доза 20 мг. При отсутствии компенсации в течение 4-6 недель необходимо планировать комбинированную терапию.

Побочное действие. При неправильной дозировке и неадекватной диете — гипогликемия. Аллергические реакции (кожная сыпь, зуд). Диспепсические расстройства (тошнота, диарея, чувство тяжести в области желудка). Редко — неврологические расстройства (парезы, нарушения чувствительности), нарушения кроветворения (панцитопения), нарушения

функции печени (коolestы), фотосенсибилизация, головная боль, усталость, слабость, головокружение.

Противопоказания. Абсолютные: беременность, лактация, диабет I типа детей и подростков, кетонцидоз, тяжелые микрососудистые расстройства, выраженные нарушения функции почек и печени, гиперчувствительность к сульфонилмочевинным препаратам. Осторожно применяют при лихорадочных состояниях, при злоупотреблении алкоголем, нарушениях функции надпочечников, щитовидной железы. Особые указания. Не назначать одновременно с ингибиторами МАО, фенилбутазоном, производными кумарина. Осторожно — с салицилатами, анаболиками, бета-блокаторами, хлорамфениколом, H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторами.

Производитель: **Betaphase (Betaphase) CADILA**, Индия; **Гилемал (Gilemal) CHINOIN**, Венгерская республика; **Глибенкламид (Glibenclamid) WEIMER PHARMA**, Германия; **Глюкобене (Glucobene) LUDWIG MERCKLE**, Австрия; **Даонил (Daonil) HOECHST**, Германия; **Манилин 5 (Manilin 5) AWD**, Германия; **Эуглюкон (Euglucon) PLIVA**, Хорватия; **Эуглюкон (Euglucon) BOEHRINGER MANNHEIM**, Австрия.

**ГЛИВЕНОЛ (GLYVENOL)**

Международное наименование — *tribenozid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — трибенозид. Драже 0.2 г по 20 и 100 шт. в упаковке. Капсулы 0.4 г по 20 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает выраженным противовоспалительным действием, уменьшает проницаемость капилляров, расположенных в области вен и в паравенозной ткани. Обладает также антиаллергическим, антиагgregационным действием, усиливает защитные функции организма.

Показания. Нарушения венозного кровообращения: ощущение усталости, напряжения и тяжести в ногах; отечность и болезненные явления после длительного стояния или сидения. Варикозное расширение вен: типичные симптомы заболевания, статические отеки, трофические поражения кожи, флебальгия. Геморрой. Как дополнительное средство при флебите и перифлебите, варикозных язвах, застойных дерматозах и посттромботическом синдроме, а также до и после запустевания варикозных узлов.

Режим дозирования. Средняя доза — по 1 драже по 200 мг 3-4 раза в день или по 1 капсуле по 400 мг 2 раза в день. Препарат следует принимать во время или после еды, не разжевывая. Продолжительность курса лечения — несколько недель. Рекомендуется периодически повторять курс лечения, например, при хронической нагрузке на нижние конечности, особенно в теплое время года.

Побочное действие. Желудочно-кишечные расстройства; кожные сыпи.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к трибенозиду.

Особые указания. При появлении кожной сыпи препарат следует отменить.

Производитель: **CIBA-GEIGY**, Швейцария.

**ГЛИКЛАЗИД (GLIKLAZID)**

Международное наименование — *gliklazid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — гликлазид. Таблетки 0.08 г.

Фармакологическое действие. Гликлазид относится ко второму поколению производных сульфонилмочевины, обладающих дополнительно гемореологическим действием. Наряду с повышением секреции инсулина повышает чувствительность бета-клеток к выделению инсулина при воздействии глюкозы; усиливает действие инсулина в мышцах и печени; тормозит липолиз в жировой ткани. Кроме того, противодействует развитию микротромбозов, тормозит агрегацию тром-

боцитов и эритроцитов, восстанавливает процесс физиологического пристеночного фибринолиза, противодействует повышенной реакции на адреналин сосудов при микроангиопатиях.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет среднетяжелой формы с начальными формами микрососудистых проявлений сахарного диабета. Комбинация с другими сульфаниламидными гипогликемизирующими препаратами для профилактики гемореологических нарушений.

**Режим дозирования.** Начальная суточная доза 0,08 г, средняя суточная доза 0,16-0,32 г. Кратность приема 2 раза в сутки перед едой. Дозирование индивидуально в зависимости от гликемии натощак и через 2 часа после еды и клинических проявлений болезни.

**Побочное действие.** При передозировке препарата возникает гипогликемическое состояние. Аллергические реакции в виде кожной сыпи. Диспептические явления (анорексия, тошнота, рвота, диарея, боли в подложечной области) - редко.

**Противопоказания.** Беременность, лактация, сахарный диабет I типа детей и подростков, кетоацидоз, прекома, кома, выраженные нарушения функции печени и почек.

**Особые указания.** Одновременное назначение диуретиков и барбитуратов может снижать активность препарата. Гипогликемическое действие диабетона потенцируется при одновременном назначении с производными пиразолона, салицилатами, фенил-бутаном, антибактериальными сульфаниламидными препаратами, бета-блокаторами.

**Производители.** Диабетон (Diabeton) *SERIER*, Франция; Предиян (Predian) *ZORCA-PHARMA*, Югославия.

#### ГЛИПИЗИД (GLIPIZID)

Международное наименование — *glipizid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - глипизид. Таблетки 0,005 г.

**Фармакологическое действие.** Препарат сульфонилмочевинны II поколения. Обладает панкреатическим и экстрапанкреатическим действием. В поджелудочной железе стимулирует выделение инсулина бета-клетками, повышает чувствительность бета-клеток к выделению инсулина при воздействии глюкозы. На внепанкреатическом уровне обладает пострецепторным воздействием, улучшает чувствительность клеток печени и мышц к глюкозе, обладает гиполипидемическим, фибринолитическим действием, ингибирует агрегацию тромбоцитов, способствует редукции мембраны мышечного капилляра. Действие начинается через 10-30 минут после приема, максимум действия 1,5-2 часа, выводится через 24 часа. Связывается с белками плазмы крови на 98-99%. 90% препарата выводится в виде метаболитов с мочой, 10% - в неизменном виде.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет длительно не более 5 лет, не сопровождающийся выраженными микрососудистыми осложнениями.

**Режим дозирования.** Устанавливается индивидуально в зависимости от показателей гликемии, глюкозурии и клинической картины заболевания. Начальная суточная доза 0,0025-0,005 г. Максимальная разовая доза 0,015 г. Максимальная суточная доза 0,045 г. Кратность приема 2-4 раза за 30 минут до еды. При переводе с инсулина либо других гипогликемизирующих средств следует помнить о быстром поступлении глипизид в кровь и контролировать дозировку соответственно гликемии 2-4 раза в сутки в первые 4-5 дней.

**Побочное действие.** Большинство побочных действий при применении глипизид редки, кратковременны и связаны с передозировкой, легко устранимы при коррекции дозы. Редко возникает гипогликемия (особенно у пожилых, ослабленных, при нерегулярном приеме пищи, употреблении алкоголя, нарушении функции печени и почек), диспептические явления, головная боль, аллергические кожные реакции, быстро исчез-

ающие при продолжении лечения. Нарушения гемостаз крайне редки.

**Противопоказания.** Беременность, лактация, гиперчувствительность к сульфаниламидам, кетоацидоз, сахарный диабет I типа детей и подростков, нарушения функции печени и почек.

**Особые указания.** Не следует назначать с препаратами инсулина. При одновременном назначении с салицилатами, сульфаниламидами, приеме алкоголя может развиться тяжелая гипогликемическая реакция. Осторожно назначать с бета-блокаторами. Тiazидные диуретики, синтетические протеины, глюкокортикоиды ослабляют действие препарата. Травмы, тяжелые инфекции, обширные оперативные вмешательства требуют перевода на инсулин.

**Производители.** Глибенез (Gliphenes) *PFIZER*, США; Минидиаб (Mindiab) *LECHIVA*, Чехия; Минидиаб (Mindiab) *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия; Минидиаб (Mindiab) *TORRENT*, Индия (по лицензии *Farmitalia Carlo Erba*, Италия).

#### ГЛЮКАГОН (GLUCAGON)

Международное наименование — *glucagon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - глюкагона гидрохлорид. Глюкагон для инъекций, ампула 666: 0,001 г активного вещества и 0,049 г лактозы. Глюкагон для инъекций, ампула 667: 0,001 г активного вещества, 1 мл глицирина 1,6% с 2% фенолом в качестве предохраняющего средства. Глюкагон для инъекций, ампула 668: 0,01 г активного вещества и 0,14 г лактозы. Глюкагон для инъекций, ампула 669: 0,01 г активного вещества, 1 мл глицирина 1,6% с 2% фенолом в качестве предохраняющего средства. В ампулах по 1 или 10 мл в комплекте с ампулами растворителя.

**Фармакологическое действие.** Вызывает увеличение концентрации глюкозы в крови за счет усиления процессов глюконеогенеза в печени. Препарат обладает спазмолитическим эффектом. Период полураспада в плазме глюкагона от 3 до 6 минут.

**Показания.** Лечение гипогликемии у больных сахарным диабетом; шоковая терапия психиатрических больных.

**Режим дозирования.** Обычно препарат вводят в дозе 0,5 или 1 единица глюкагона подкожно, внутримышечно или внутривенно.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд, ангионевротический отек, гипотензия.

**Противопоказания.** Надпочечниковая недостаточность, хроническая гипогликемия разного генеза.

**Особые указания.** Если пациент не реагирует на глюкагон, необходимо ввести внутривенно глюкозу. Если пациент реагирует правильно на введение глюкагона, необходимо дать углеводы, чтобы восстановить гликемию печени и предотвратить повторную гипогликемию.

**Производитель.** *NOVO NORDISK*, Дания.

#### ГЛЮКАНТИМ (GLUKANTIM)

Международное наименование — *meglumlin stibias*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сурьма. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0,085 г активного вещества) ампулы 5 мл по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Противолейшманиозное средство. Препарат малотоксичен. Большая часть глюкантима выводится через почки в течение 24 часов.

**Показания.** Кожный и висцеральный лейшманиоз.

**Режим дозирования.** Суточная доза составляет 60 мг/кг массы тела. В первый день лечения вводят четверть рекомендуемой дозы, во второй - половину, в третий - 3/4, а начиная с четвертого дня - полную дозу. Препарат вводят глубоко внутримышечно. Курс лечения включает от 10 до 15 инъекций. При необходимости повторный курс лечения проводят через 4-6

недель. При повторном курсе возможно увеличение суточной дозы до 100 мг/кг.

Побочное действие. Повышение температуры тела, кашель, малалия, рвота. При передозировке препарата возможны полиневрит, миокардит, нарушение функции печени, почек.

Противопоказания. Туберкулез легких, нарушения функции печени, почек, сердечно-сосудистой системы.

Особые указания. Во избежание развития анафилактических реакций дозу препарата необходимо увеличивать постепенно. Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

## ГЛЮКОБАЙ (GLUCOVAY)

Международное наименование — *akarboza*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — акарбоза. Таблетки 0,05 г, 0,1 г по 30 или 120 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Представляет собой пероральное гипогликемическое средство. Препарат угнетает интестинальные альфа-глюкозидазы, замедляет усвоение углеводов и тем самым уменьшает поглощение глюкозы из сахаридов. Не вызывает изменения массы тела.

Показания. Инсулинонезависимая форма сахарного диабета. Режим дозирования. Оптимальная доза препарата устанавливается индивидуально для каждого пациента. Лечение начинают с дозы 50 мг 3 раза в день, затем при необходимости дозу препарата через неделю можно повысить до 100 мг 3 раза в день. Максимальная суточная доза препарата составляет 200 мг 3 раза в день. Средняя доза составляет 300 мг препарата в сутки.

Побочное действие. Тошнота, диарея, метеоризм, боли в области эпигастрия.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к акарбозе; хронические заболевания кишечника, протекающие с нарушениями всасывания; период беременности и кормления грудью.

Особые указания. Из-за возможного ослабления действия глюкобазы следует избегать одновременного применения антиацидных средств, холестерина, кишечных адсорбирующих средств и ферментных препаратов.

Производитель. BAYER, Германия.

## ГЛЮКОБЕНЕ (GLUCOBENE)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — глуконламид. Таблетки 1,75, 3,5 мг по 30 и 120 шт. в упаковке.

Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия. (см. ГЛИБЕНКЛАМИД)

## ГЛЮКОЗА (GLUCOSA)

Международное наименование — *glucosum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — глюкоза. 5%, 10%, 20%, 40% растворы глюкозы по 500 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Изотонический раствор глюкозы (5%) используется для пополнения организма жидкостью. Кроме того, он является источником легкоусвояемого питательного вещества. При метаболизме глюкозы в тканях выделяется значительное количество энергии, необходимой для жизнедеятельности организма. При введении в вену гипертонических растворов (10%, 20%, 40%) повышается осмотическое давление крови, усиливается ток жидкости из тканей в кровь, повышаются процессы обмена веществ, улучшается антиоксидантная функция печени, усиливается сократительная деятельность сердечной мышцы, расширяются сосуды, увеличивается диурез.

Показания. Возмещение недостатка организма в углеводах, 5% и 10% растворы используются также для пополнения недостатка организма в свободной воде; 5% раствор применяется при гипертонической дегидратации; 5% и 20% растворы используются в качестве носителей электролитических кон-

центратов и совместимых медикаментов; 20% и 40% растворы — при гипогликемии.

Режим дозирования. Растворы глюкозы вводят посредством внутривенной капельной инфузии. 5% раствор: по необходимости максимально до 150 капель/мин (500 мл/час); максимальная суточная доза для взрослых — 2000 мл. 10% раствор: по необходимости максимально до 60 капель/мин (3 мл/кг веса тела в час); максимальная суточная доза для взрослых — 2000 мл (30 мл/кг веса тела в сутки). 20% раствор: по необходимости максимально до 30-40 капель/мин (150 мл/час); максимальная суточная доза — 500 мл. 40% раствор: по необходимости максимально до 30 капель/мин (1,5 мл/кг веса тела в час). Максимальная суточная доза для взрослых — 1000 мл (15 мл/кг веса тела в сутки).

Побочное действие. Не наблюдалось.

Противопоказания. Нарушение метаболизма глюкозы.

Особые указания. Из-за повышения осмотического давления крови 40% раствор вводят в центральную вену с помощью катетера.

Производители. Глюкоза (Glucose) PHARMACHIM, Болгария; Глюкоза (Glucose) POLFA, Польша; Декстроза (Dextrose) WOCKHARDT, Индия; Декстроза (Dextrose) PROMED EXPORTS, Индия.

## ГЛЮКОНАТ КАЛЬЦИЯ (CALCIUM GLUCONATE)

Международное наименование — *calcium gluconat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — кальция глюконат. Водный 10% раствор глюконата кальция для инъекций 5 или 10 мл в ампулах по 50 шт. в складных коробках.

Фармакологическое действие. Воздействие ионов кальция на организм является антагонистическим воздействию ионов магния, натрия и калия. Биологическое участие кальция в сердечной деятельности благоприятствует систолической контракции. Кальций снижает проницаемость клеток, играет важную роль в коагуляции крови и в регенерации лактатагена из продуктов его расщепления во время работы мышц. Он предотвращает развитие воспалительных процессов благодаря своему уплотняющему действию на стенки сосудов. Кальций также благоприятствует повышению сопротивления тканей инфекциям и может значительно усилить фагоцитоз. Замечено, что фагоцитоз, снижающийся после приема хлорида натрия, возрастает после приема кальция. Глюконат кальция оказывает противоязвенное действие и слабое центральное седативное действие.

Показания. Беременность, лактация, период усиленного роста организма; кровотечения различной этиологии; явления анафилаксии (сыпороочная болезнь, крапивная лихорадка, зуд, отек Квинке); бронхиальная астма, дистрофические элементарные отеки, спазмофилия, тетания, легочный туберкулез, рахит и остеомаляция, свищевые колиты. Режим дозирования. Для взрослых — 10 мл в сутки. Для детей — 5 мл в сутки, в зависимости от возраста.

Побочное действие. Крайне редко — аллергические реакции.

Противопоказания. Относительное противопоказание для парентерального введения — прием препаратов дигиталиса.

Производитель. SICOMED, Румыния.

## ГЛЮКОНОЛАКТАТ КАЛЬЦИЯ И МАГНЕЗИИ

(CALCIUM AND MAGNESIUM GLUCONOLACTATE)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — ионы кальция и магния. Ампулы (1 ампула содержит 8 мг ионов кальция и 4 мг ионов магния) 2 мл по 10, 50 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат корригирует гипокальциемию и гипомagneмию, вызванные различными причинами, может оказывать противоязвенное действие.

Показания. Ассоциированная недостаточность кальция и магния, проявляющаяся повышением раздражимости мышц, при параличах, треморе, тетании, конвульсиях, сердечной аритмии, диатезах.



Режим дозирования. 1-2 ампулы в день внутримышечно, в течение 7-10 дней. Лечение должно быть индивидуальным в зависимости от величин кальция и магния.

Побочное действие. При применении терапевтических доз не наблюдается.

Противопоказания. Лечение препаратами наперстянки.

Производитель. SICOMED, Румыния.

### ГЛЮКОСТЕРИЛ (GLUCOSTERIL)

Состав и форма выпуска. 1 л глюкостерила 10% содержит 110 г глюкозомоногидрата (100 г глюкозы без содержания воды). 1 л глюкостерила 20% содержит 220 г глюкозомоногидрата (200 г глюкозы без содержания воды). Ампулы 10 мл по 10 или 100 шт. в упаковке. Флаконы 100 мл по 10 шт. в упаковке. Глюкостерил 10% - флаконы 250, 500 или 1000 мл по 10 шт. в упаковке. Глюкостерил 20% - флаконы 500 мл по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Высококалорийный раствор сахара. Препарат используют для введения в организм высушенных веществ. Теоретическая осмолярность глюкостерила 10% - 555 мосм/л, глюкостерила 20% - 1110 мосм/л.

Показания. Парентеральное введение калорий, реальные и экстракционные потери воды.

Режим дозирования. Назначают в дозе до 1.5-3.0 г глюкозы на кг веса тела в сутки в виде внутривенной капельной инфузии. Глюкостерил 10% вводят со скоростью 60 капель в минуту, 20% - 40 капель в минуту.

Побочное действие. Возможно нарушение ионного баланса организма.

Противопоказания. Гипергидратация, сахарный диабет, послеоперационные нарушения обмена глюкозы.

Особые указания. Препарат с осторожностью применяют в случае наличия у пациента лактацидоза. Во время лечения препаратом необходимо следить за ионограммой.

Производитель. FRESENIUS, Германия.

### ГЛЮРЕНОРМ (GLURENORM)

Международное наименование — *gliguidon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гликладон. Таблетки по 0.03 г. по 30 шт в упаковке.

Фармакологическое действие. Является производным сульфонилмочевин II генерации. Повышает секрецию инсулина бета-клетками, усиливает действие инсулина на поглощение глюкозы мышцами и печенью, тормозит липолиз в жировой ткани. Характеризуется быстрым и выраженным эффектом, хорошей переносимостью. Сахароснижающее действие проявляется через 60-90 минут, максимум действия через 2-3 часа, выводится в течение суток на 95% через желудочно-кишечный тракт, только 5% метаболитов выводится почками, что позволяет назначать этот препарат больным с патологией почек по показаниям.

Показания. Сахарный диабет II типа у больных среднего возраста и пожилых в случае недостаточной эффективности одной диетотерапии.

Режим дозирования. Суточные дозы и частота приемов подбираются индивидуально в зависимости от натощаковой и постнатощаковой дозы 2 часа гликемии, тяжести клинических проявлений. Суточная доза колеблется от 15 мг до 120 мг, средняя суточная доза 45 мг. Кратность приема 2 раза, крайне редко 3 раза в сутки в начале еды. Подбор дозы и режима приема должен проводиться под контролем показателей углеводного обмена.

Побочное действие. Редко - гипогликемические реакции, аллергические кожные высыпания, изменения картины крови, диспептические явления.

Противопоказания. Беременность, лактация, кетоацидоз, ко-

ма, прекома, диабет I типа у детей и подростков, аллергия к производным сульфонилмочевин. Учитывая особенности препарата, диабетическая нефропатия, хронический пиелонефрит являются относительными противопоказаниями. Особые указания. Действие препарата усиливается при физической нагрузке, приеме алкоголя, одновременном применении салицилатов, сульфаниламидов, бутадиола, хлорамфеникола, тетрациклинов, производных кумарина, ингибиторов МАО, бета-алдреноблокаторов. Антагонистическим действием обладают симпатомиметики, синтетические прогестероны, кортикостероиды, тиреоидные гормоны, никотиновая кислота.

Производители. BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; ECZACIBASI, Турция (по лицензии Boehringer Ingelheim, Германия); ZDRAVLE, Югославия (по лицензии Boehringer Ingelheim, Германия); GERMAN REMEDIES, Индия.

### ГЛЮТРИЛ (GLUTRIL)

Международное наименование — *glibornurid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гlibорнурид. Таблетки с разделительной бороздкой 0.025 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает гипогликемизирующий эффект при приеме внутрь, обусловленный стимуляцией выделения инсулина бета-клетками островкового аппарата поджелудочной железы. Кроме того, повышает чувствительность периферических тканей к глюкозе.

Показания. Инсулинонезависимый сахарный диабет, не поддающийся коррекции одной диетой.

Режим дозирования. Доза подбирается индивидуально. Начинают с дозы 1/2 таблетки в день, при необходимости повышая ее до 1-3 таблеток. При более высоких дозах рекомендуется прием 2 таблеток утром, остальных - вечером. В большинстве случаев не рекомендуется превышение дозы в 3 таблетки.

Побочное действие. Редко - гипогликемические состояния, очень редко - кожные высыпания, диспептические явления.

Противопоказания. Почечная недостаточность, непереносимость сульфаниламидов, диабетическая кома, прекоматозное состояние, кетоацидоз, ионический диабет, беременность.

Особые указания. Необходима коррекция дозы при физическом и эмоциональном перенапряжении, некоторых сопутствующих заболеваниях, изменении режима питания. При переводе больного с другого препарата на глютрил следует иметь в виду, что 25 мг глютрила соответствуют примерно 1 000 мг толбутамид, 500 мг карбутамид, 250 мг хлорпропамида, 5 мг глипизид, 5 мг гlibенкламида. При совместном применении с сульфаниламидами, антикоагулянтами из группы кумарина, ингибиторами МАО, циклофосфамидом эффект препарата может усиливаться.

Производитель. ROCHE, Швейцария.

### ГНАДИОН (GNADION)

Международное наименование — *beclometazon dipropionat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - беклометазон дипропионат в виде тонкодисперсной суспензии в жидком пропелленте. Аэрозольные баллоны со специальным назальным аппликатором, содержащие 200 доз препарата.

Фармакологическое действие. Беклометазон дипропионат - кортикостероидный препарат для применения на слизистую оболочку носа. Оказывает сильное противовоспалительное действие в дозах, не обладающих системной активностью. Полное действие препарата наступает через несколько дней.

Показания. Профилактика и лечение круглогодичного и сезонного аллергического ринита, включая ринит при сенной лихорадке и вазомоторный ринит.

Режим дозирования. Предназначен только для внутриназального применения. 2 ингаляции в каждую ноздрю 2 раза в день (400 мкг в день). Некоторым больным более подходит дозировка по 1 ингаляции в каждую ноздрю 3-4 раза в день. Не следует принимать 3 ингаляций в день. В случае, если сразу принимаются по 2 ингаляции аэрозоля в каждый носовой проход, то первую ингаляцию следует направить в верхнюю, а вторую - в нижнюю часть носовой полости.

Побочное действие. Редко, сразу же после введения аэрозоля, отмечаются приступы чихания.

Противопоказания. Не назначать детям до 6 лет. При сезонном рините лечение препаратом целесообразно всего начинать до начала действия аллергии. Не следует препарат применять в первые три месяца беременности.

Особые указания. Инфекции придаточных пазух носа и носовых ходов не являются специфическим противопоказанием к лечению аэрозолями гнадиона, однако их следует лечить соответствующим образом. При ингаляциях высоких доз препарата выявлено угнетающее воздействие на гипоталамо-гипофизарно-надпочечниковую систему (ГПН). В этом случае следует продолжать лечение препаратом в терапевтических дозах, и ГПН-функции через 1-2 дня возвращаются к норме.

Производитель. *PLIVA*, Хорватия (в сотрудничестве с *Allen & Hanbury*, Германия).

## ГОЛДАР (GOLDAR)

Международное наименование — *auranofin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ауранофин.

Таблетки 0.003 г по 10 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. *CADILA*, Индия.

(см. АУРАНОФИН)

## ГОНОФОРМ (GONOFORM)

Международное наименование — *amoxicillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амоксициллин.

Таблетки, покрытые оболочкой, 1,0 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.

(см. АМОКСИЦИЛЛИН)

## ГОРДОКС (GORDOX)

Международное наименование — *aprotinin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - апротинин.

Раствор для инъекций в ампулах (1 ампула содержит 10000 ЕД активного вещества) по 25 шт. в упаковке.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

(см. АПРОТИНИН)

## ГОРМОПЛЕКС (HORMOPLEX)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - конъюгированные эстрогены. Драже 0.000125 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. *ICN GALENICA*, Югославия.

(см. ЭСТРОГЕНЫ КОНЪЮГИРОВАННЫЕ)

## ГРАВИСТАТ 125 (GRAVISTAT 125)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - левоноргестрел и этиниллоэстрадиол. Драже (1 драже содержит 0.125 мг и 0.05 мг активных веществ соответственно) по 21, 66, 126 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный эстроген-гестагенный препарат, обладающий противозачаточным действием при приеме внутрь. Эффект препарата основан на угнетении гипофизарной секреции гонадотропных гормонов (фолликулостимулирующего и лютеинизирующего), что приводит к нарушению созревания фолликулов и торможению овуляции. Под влиянием препарата тормозятся также нормальное течение секторной фазы менструального цикла,

нарушается способность имплантировать оплодотворенную яйцеклетку.

Показания. Контрацепция. Лечение дисменореи без органической причины и дисфункциональных маточных кровотечений.

Режим дозирования. С целью контрацепции принимают по 1 драже с первого дня кровотечения, ежедневно, в течение 21 дня с перерывом в 7 дней. Контрацептивный эффект обеспечивается в случае если перерывы между приемами препарата составляют 22-26 часов (не более 36 часов). С лечебными целями — по 2-3 драже в течение 10 дней или до прекращения кровотечения.

Побочное действие. Вирилизация голоса, набухание молочных желез, снижение либидо, депрессия, головная боль, нарушение зрения, флебит, холестаз, повышение АД, генерализованный зуд, безжелтушный гепатит, увеличение частоты эпилептических приступов.

Противопоказания. Абсолютные: беременность, гормонозависимые опухоли, синдром Дубина-Джонсона, синдром Ретера, прогрессирующее поражение печени, облитерирующий эндометриоз, серповидно-клеточная анемия, идиопатическая гиперлипидемия, идиопатическая семейная гиперхолестеринемия, тромбозы, синдром Марфана. Относительные: острые и хронические заболевания печени, желчного пузыря, гипертензия, эпилепсия, депрессия, отосклероз, язвенный колит, миома матки, туберкулез, хронические заболевания почек, подростковый возраст без регулярных овуляторных циклов.

Особые указания. Перед применением препарата и далее через 6 месяцев рекомендуется гинекологический осмотр и исследование молочных желез. Прием препарата прекращается при возникновении беременности, митрениподобных головных болей, желтухи, нарушении зрения, тромбозов, повышении давления. Эффект препарата изменяется при совместном применении с дифенином, барбитуратами, некоторыми антибиотиками, психотропными средствами. Риск возникновения тромбозомических осложнений возрастает после 36 лет.

Производитель. *JENAPHARM*, Германия.

## ГРАМУРИН (GRAMURIN)

Международное наименование — *acidum oxolinicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - оксолиновая кислота. Таблетки 0.25 г по 42 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Химотерапевтическое средство широкого спектра действия, особенно эффективное в отношении граммотрицательных микробов (*Proteus*, *Escherichia coli*, *Shahylococcus aureus*).

Показания. Цистит, пиелит, нефрит, простатит, бактериурия, лечение и профилактика инфекции вызванной инструментальными методами исследования (катетеризация, цистоскопия и т.д.)

Режим дозирования. Средняя доза для взрослых и для детей старше 12 лет - по 2 таблетки 3 раза в день (1500 мг), для детей в возрасте от 2 до 12 лет - по 1 таблетке 3 раза в день (750 мг). Препарат принимают непосредственно после еды, в течение не менее 7-10 дней. Детям в возрасте от 3-х месяцев до 2-х лет назначают 25 мг/кг массы тела. Кратность приема 3-4 раза. Максимальная суточная доза - 1 таблетка.

Побочное действие. Тошнота, рвота, боль в эпигастрии, холестаз, диарея, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека, эозинофилия, сыпь, слабость, головокружение, тромбоцитопения, гемолитическая анемия, лейкопения, фотосенсибилизация.

Противопоказания. Беременность, лактация, возраст до 3-х месяцев, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью препарат назначают пациентам с эпилепсией. Фуросемид повышает активность грамурина при инфекциях мочевыводящих путей.

Производитель. *CHINOIN*, Венгерская республика.



**ГРАНДАКСИН (GRANDAXIN)**Международное наименование — *tofisopram*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тофизопрам. Таблетки 0,05 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель, *EGIS*, Венгерская республика. (см. ТОФИЗОПРАМ)**ГРОМАН (GROMANE)**Международное наименование — *minoxidil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — миноксидил. Раствор (1 мл раствора содержит 0,02 г активного вещества) по 50 мл во флаконе.

Производитель, *CADILA*, Индия. (см. МИНОКСИДИЛ для наружного применения)**ГУАРЕМ (GUAREM)**Международное наименование — *huary pitch*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — хьюаровая смола. Гранулы в пакетиках (5 г) по 30 и 100 пакетиков в упаковке.

Фармакологическое действие. Снижает всасывание углеводов, приводя к уменьшению гипергликемии. Понижает также концентрацию общего холестерина и липопротеидов низкой плотности в сыворотке крови.

Показания. Сахарный диабет, гиперхолестеринемия, ожирение.

Режим дозирования. В течение первой недели лечения назначают по 1/2 пакетика 3 раза в сутки. (Препарат принимают во время еды, запивая стаканом жидкости). Затем дозу увеличивают: при сахарном диабете и ожирении — по 1 пакетик (5 г) 3 раза в сутки; при гиперхолестеринемии — по 1 пакетик 2-5 раз в сутки.

Побочное действие. Тошнота, метеоризм, диарея. Эти явления наблюдаются обычно в начале лечения, не требуют отмены препарата, проходят самостоятельно.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С особой осторожностью назначают гуарем больным со стеозом пищевода. У больных сахарным диабетом, получающих сахароснижающие препараты, в начале терапии гуаремом следует строго контролировать уровень сахара в крови для профилактики гипогликемии. На ранних этапах лечения следует ежемесячно контролировать концентрацию холестерина в крови.

Производитель, *ORION*, Финляндия.**ГУТРОН (GUTRON)**Международное наименование — *midodrin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — мидодрин. Таблетки 0,005 г. Раствор для приема внутрь (1 мл раствора содержит 0,01 г активного вещества). Раствор для инъекций по 2 мл в ампулах.

Фармакологическое действие. Альфа-адреномиметик, действующий непосредственно на периферические рецепторы. Вызывает повышение общего периферического сопротивления сосудов. Не оказывает прямого действия на частоту сердечных сокращений, сократимость миокарда, бронхиальную проводимость.

Показания. Ортостатическая гипотония с реакциями по типу симпатикотонии и асимпатикотонии, идиопатическая ортостатическая гипотония, вторичная ортостатическая гипотония; гипотония, вызванная приемом психотропных препаратов.

Режим дозирования. Дозы препарата зависят от тяжести клинических проявлений и подбираются индивидуально. Обычно назначают по 1 таблетке (2,5 мг) 2 раза в день или по 7 капель

1% раствора 2 раза в день. Внутривенно вводят содержимое 1 ампулы (5 мг) 2 раза в день. При достижении желаемых клинических результатов и необходимости длительного лечения дозу можно снизить до 1/2 таблетки 2 раза в день (3 капли 1% раствора 1 раза в день). При необходимости дозу можно постепенно увеличивать с интервалом в 1 неделю. Применение суточной дозы, превышающей 30 мг, разделенной на 3 приема, не рекомендуется.

Побочное действие. Повышение артериального давления в положении лежа, гусиная кожа, нарушение мочеиспускания (учащение или задержка), брадикардия, повышенное потоотделение, чувство зябкости.

Противопоказания. Абсолютные: гипертензия, феохромоцитоз, облитерирующие или спастические заболевания сосудов, узкоугольная глаукома, аденома предстательной железы с задержкой мочеиспускания, механической обструкцией мочевыводящих путей, тиреотоксикоз. Осторожно — при сердечной недостаточности и аритмиях, беременности.

Особые указания. Гутрон запрещен к применению у спортсменов (относится к допинговым препаратам). Симпатомиметики, алкоголь могут усиливать действие препарата, симпатолитики — ослаблять. При брадикардии, вызванной передозировкой гутрона, применяют атропин в обычных терапевтических дозах, а также альфа-адреноблокаторы (фентоламин).

Производитель, *HAESLUND NYCOMED*, Австрия.**ГУТТАЛАКС (GUTTALAX)**Состав и форма выпуска. 1 мл раствора для приема внутрь содержит натрия пикосульфата 7,5 мг, раствора сорбита 640 мг, *p*-метилового эфира параксисбензойной кислоты 2,06 мг. Раствор 20 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Слабительное средство. Уменьшает всасывание электролитов и воды, усиливает перистальтику кишечника. Действие препарата наступает через 10-12 часов после приема.

Показания. Запоры, обусловленные гипотонией и вялой перистальтикой толстой кишки. Регулирование стула при геморрое, проктите, анальных трещинах. Подготовка к хирургическим операциям, инструментальным и рентгенологическим исследованиям.

Режим дозирования. Для взрослых начальная доза составляет 10 капель перед сном. Для детей старше 4-х лет начальная доза препарата составляет 5-8 капель. В зависимости от полученного эффекта дозу препарата при последующих приемах либо увеличивают, либо уменьшают.

Побочное действие. Возможно возникновение диареи, которая может привести к чрезмерной потере жидкости и электролитов и, следовательно, к развитию слабости, судорог, артериальной гипотонии.

Противопоказания. Кишечная непроходимость, уменьшенная грыжа, острые воспалительные заболевания органов брюшной полости, перитонит, боли в животе неясного генеза, кровотечения из ЖКТ, маточные кровотечения, чистит, спастический запор, детский возраст (до 4 лет).

Особые указания. Одновременное назначение антибиотиков может вызвать уменьшение слабительного действия препарата. 1 мл препарата содержит 0,45 г сорбита, что соответствует 0,04 хлебным единицам. Гутталакс практически не обладает вкусовыми качествами, поэтому детям препарат можно добавлять в пищу.

Производитель, *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия; *CHEMAPOL*, Чехия (по лицензии *Instituto de Angeli Milano*, Италия).

**ДАКАРБАЗИН (DACARBAZIN)**

Международное наименование — *dacarbazine*.

Фармакологическое действие. Цитостатическое средство. Является алкилирующим агентом. Оказывает антиметаболическое действие.

Показания. Меланома, лимфомы различного генеза, в качестве средства второго порядка при тестикулярных опухолях, опухолях ЖКТ, ЦНС и саркомах мягких тканей.

Режим дозирования. Применяют только внутривенно, в виде разовой инъекции длительностью в 1 мин. Перед употреблением растворяют в 10 или 20 мл воды для инъекций. При монотерапии вводят в дозе 200–250 мг/м<sup>2</sup> с первого по пятый день. Цикл повторяют через 21–29 дней.

Побочное действие. Анорексия, тошнота, рвота. Редко — диарея, алопеция, кожная сыпь, гиперемия, гипостезия лица. Противопоказания. Беременность, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Дакарбазин применяется как в моно-, так и в комбинированной химиотерапии, прежде всего в сочетании с циклофосфидом, нисплатином, 5-фторурацилом, винкристином и преднизолоном. При одновременном применении фенобарбитала, азитропина или 6-меркаптопурина усиливается токсическое действие дакарбазина. Терапия проводится обязательно под контролем опытного онколога. В период лечения и после него следует проводить все необходимые лабораторные исследования, при этом особое внимание должно уделяться кроветворной системе.

Производители. Дакарбазин (Dacarbazine) LACHEMA, Чехия; Делцен (Delcen) RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

**ДАКАРБАЗИН (DACARBAZIN)**

Международное наименование — *dacarbazine*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дакарбазин. Лиофилизированный порошок (1 флакон содержит 0.1 г активного вещества) по 10 флаконов в упаковке.

Производитель. LACHEMA, Чехия.  
(см. ДАКАРБАЗИН)

**ДАКТАНОЛ (DACTANOL)**

Международное наименование — *miconazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — миконазол нитрат. Крем 2% по 30 г в тубах. Гель 2% по 40 г в тубах.

Фармакологическое действие. Противогрибковый препарат широкого спектра действия. Оказывает фунгицидное действие, а также активен в отношении некоторых грамположительных микроорганизмов.

Показания. Грибковые и бактериальные поражения кожи, слизистой ротовой полости, ногтей, вызванные чувствительностью к препарату флорой.

Режим дозирования. Крем наносит на пораженные участки 2 раза в день мягкими втирающими движениями. Препарат применяют до полного исчезновения клинических проявлений и в течение нескольких последующих дней с целью профилактики рецидива. Лечение обычно продолжается 2–6 недель. Гель дактанол используют для орального применения. Взрослым и детям назначают по 1/2 чайной ложки 4 раза в день, в грудном возрасте — 1/4 чайной ложки 4 раза в день. Гель на несколько минут задерживают во рту, а затем проглатывают. Гелем смазывают и зубной протез, оставляя препарат на ночь. Утром протез споласкивают водой и надевают после утреннего применения геля. Лечение продолжают в течение 4–5 дней после исчезновения клинических симптомов заболевания.

Побочное действие. В редких случаях возможен местное раз-

дражение, реакции повышенной чувствительности и контактный дерматит.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Для повышения эффективности терапии утренние обыкновенные дактанол комбинируют с перекисью бензоила.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

**ДАКТАРИН (DAKTARIN)**

Международное наименование — *miconazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — миконазол нитрат. Крем в тубах по 15 или 30 г.

Фармакологическое действие. Противогрибковое средство, обладающее активностью в отношении дерматофитов, дрожжевых грибов и некоторых других. Препарат ингибирует биосинтез эргостерола и изменяет липидный состав мембран, в результате чего вызывает некроз грибка. Дактарин проявляет антимикотическую активность в отношении грамположительных микроорганизмов.

Показания. Поражение кожных покровов дерматофитами или дрожжевыми грибами. Вторичное инфицирование грамположительными микроорганизмами.

Режим дозирования. Крем наносят дважды в день на пораженную поверхность. Курс лечения продолжается от 2 до 6 недель. Лечение грибковых заболеваний должно продолжаться минимум в течение недели после исчезновения клинических симптомов заболевания. Лечение онихомикоза проводится непрерывно в течение минимум трех месяцев.

Побочное действие. Препарат обычно хорошо переносится. В редких случаях могут иметь место кожные реакции и чувствительность. Как и при любых других веществах, наносимых на кожу, может возникнуть аллергическая реакция на миконазол или иной инертный материал.

Противопоказания. Гиперчувствительность пациента к препарату.

Особые указания. Если при лечении появляются реакции гиперчувствительности, препарат необходимо отменить. Нельзя допускать попадания препарата в глаза. Мазь дактарин при местном применении не дает системной абсорбции, и может использоваться во время беременности и лактации. Использование мази в чрезмерных количествах может привести к раздражению кожи, которое обычно исчезает при прекращении терапии. При случайном приеме внутрь можно прибегнуть к соответствующему методу промывания желудка, если это представляется целесообразным.

Производитель. JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия.

**ДАЛАЦИН Ц (DALACIN C)**

Международное наименование — *clindamycin*.

Состав и форма выпуска. Капсулы (1 капсула содержит 0.15 г клиндамицина хлорида) по 100 шт. в упаковке. Далацин Ц ароматизированные гранулы для изготовления суспензии (5 мл суспензии содержит 0.075 г клиндамицина пальмитата) во флаконах емкостью 80 мл.

Производитель. ECZACILBASI, Турция (по лицензиям Upjohn, США).

(см. КЛИНДАМИЦИН)

**ДАЛАЦИН Ц (DALACIN C)**

Международное наименование — *clindamycin*.

Состав и форма выпуска. Капсулы (1 капсула содержит 0.15 г клиндамицина хлорида) по 16 или 100 шт. в упаковке. Гранулы для приготовления раствора (1 мл содержит 0.005 г клиндамицина пальмитата) 1.2 г для приготовления 80 мл

раствора во флаконах. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0.15 г клиндамицина фосфата) в ампулах по 10 или 25 шт. в упаковке.

Производитель. *UPJOHN, США; NEMOFARM, Югославия* (в сотрудничестве с *Upjohn, США*).  
(см. КЛИНДАМИЦИН)

#### ДАЛАЦИН Ц ФОСФАТ (DALACIN C PHOSPHAT)

Международное наименование — *clindamycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — клиндамицина фосфат. Стерильный раствор (1 мл содержит 0.15 г активного вещества) в ампулах по 1 или 2 мл.

Производитель. *ECZACIBASI, Турция* (по лицензии *Upjohn, США*).  
(см. КЛИНДАМИЦИН)

#### ДАЛАЦИН Ц ВАГИНАЛЬНЫЙ КРЕМ (DALACIN C VAGINAL CREAM)

Международное наименование — *clindamycin*.

Состав и форма выпуска. Вагинальный крем, содержащий 2% клиндамицина фосфата, в тубах по 40 г с прилагающимися 7 мерными аппликаторами для разового применения. Одна разовая доза содержит 0.1 г клиндамицина в 5 г крема.

Фармакологическое действие. Проявляет антимикробную активность в отношении инфекций, вызванных чувствительными к препарату штаммами грамположительных аэробных, а также анаэробных бактерий: *Streptococcus vaginalis*, группа *Mobiluncus* spp., *Bacteroides* spp., *Mycoplasma hominis*, *Peptostreptococcus* spp.

Показания. Бактериальные вагиниты, кроме специфических, вызванных *Trichomonas vaginalis* и *Candida albicans*.

Режим дозирования. Курс лечения 7 дней. Разовая доза (одной полной аппликатор) вводится во влагалище перед сном.

Побочное действие. Раздражение вульвы, цервицит, кандидоз. Редко головокружение и головная боль, расстройства желудочно-кишечного тракта, сыпь, которые спонтанно исчезают после окончания курса лечения.

Противопоказания. Сверхчувствительность к препарату, первые 3 месяца беременности.

Особые указания. Наблюдается перекрестная чувствительность к линкомицину, антагонизм с эритромицином.

Производитель. *UPJOHN, США*.

#### ДАЛМАДОРМ (DALMADORM)

Международное наименование — *flurazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — флуразепам. Капсулы 0.015, 0.03 г по 30 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает снотворный эффект, способствует наступлению сна при нарушениях засыпания, уменьшает или устраняет ночные или ранние утренние пробуждения, увеличивает общую продолжительность сна. После приема препарата сон обычно наступает через 20 мин и продолжается около 8 ч.

Показания. Различные формы бессонницы.

Режим дозирования. Доза подбирается индивидуально в пределах от 15 до 60 мг, обычно — 30 мг на ночь. Пожилым и ослабленным пациентам рекомендуется начинать курс лечения с дозы 15 мг, постепенно повышая ее при необходимости. Побочное действие. Легкая сонливость, головокружение, седативный эффект. У пожилых пациентов с органическими церебральными нарушениями возможна парадоксальная реакция в виде возбуждения или спутанности сознания.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Препарат уменьшает способность к концентрации внимания. При лечении далмадормом необходимо избегать приема алкоголя. При беременности препарат назначается только по строгим показаниям. При совместном применении с нейролептиками, антидепрессантами,

наркотическими анальгетиками и другими веществами, угнетающими ЦНС, их влияние на ЦНС может усиливаться. Производитель. *ROCHE, Швейцария*.

#### ДАНАЗОЛ (DANAZOL)

Международное наименование — *danazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — даназол. Капсулы 0.1 г, 0.2 г.

Фармакологическое действие. Подавляет продукцию гипотизом гонадотропных гормонов ЛГ и ФСГ у мужчин и женщин. Действие препарата обратимое. Даназол лишен эстрогенного или прогестеронового действия, но в высоких дозах обладает слабой андрогенной активностью с сопутствующим анболическим эффектом.

Показания. Лечение эндометриоза с сопутствующим бесплодием, доброкачественных новообразований молочной железы, первичной меноррагии, предменструального синдрома, первичного преждевременного полового созревания, гинекомастии и других аналогичных эндокринных нарушений. Препарат также применяется при лечении наследственного ангионевротического отека.

Режим дозирования. Взрослым: 200–800 мг в день в 2–4 приема. При эндометриозе рекомендуется начальная суточная доза, составляющая 400 мг, затем ее при необходимости можно уменьшить или увеличить. В этом случае курс составляет 6 месяцев, и только в отдельных случаях дольше. При доброкачественных заболеваниях молочной железы рекомендуется ежедневно принимать по 100–300 мг даназола в течение 3–6 месяцев. При первичной меноррагии и предменструальном синдроме эффективная дозировка в 100–400 мг в день. При гинекомастии у мужчин рекомендуемая суточная доза — 200–600 мг. При наследственном ангионевротическом отеке начальная суточная доза — 600 мг, поддерживающая суточная доза — 200 мг. Летим: при преждевременном половом созревании (единственное показание для детей) ежедневно принимают по 100–400 мг препарата в зависимости от возраста и состояния больного.

Побочное действие. Угри, усиленное выделение кожного сала, задержка жидкости в организме, незначительный гирсутизм, приливы крови к лицу, приступы обильного потоотделения, уменьшение размера молочной железы, симптомы вирилизации, тошнота, головокружение, эмоциональная лабильность, спазмы скелетных мышц, головная боль, сыпь, выпадение волос.

Противопоказания. Беременность, лактация, порфирия (так как увеличивается активность АЛА-синтазы).

Особые указания. В связи с тем, что препарат противопоказан при беременности, рекомендуется назначать его прием с первого дня менструального цикла. При лечении рекомендуется периодический контроль активности ферментов печени. Требуется осторожность при тяжелой недостаточности функции почек или сердца, сахарном диабете, одномоментном приеме противосудорожных препаратов и антикоагулянтов, т.к. даназол обладает определенным фибринолитическим действием. Несмотря на контрацептивное действие даназола при лечении надо пользоваться механическими противозачаточными средствами, так как при приеме низких доз (200 мг в день) может происходить овуляция.

Производители. Данаовал (Danaoval) *KRKA, Словения* (в сотрудничестве с *Sterling-Winthrop Group, Великобритания*); Данаол (Dano) *SANOPI, Франция*.

#### ДАНАВОЛ (DANAVOL)

Международное наименование — *danazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — даназол. Капсулы 0.1 г, 0.2 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *KRKA, Словения* (в сотрудничестве с *Sterling-Winthrop Group, Великобритания*).  
(см. ДАНАЗОЛ)

# ДАНОЛ (DANOL)

Международное наименование — *danazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - даназол. Капсулы 0.1 г, 0.2 г по 100 шт. в упаковке. Производитель. *SANOFI*, Франция. (см. ДАНАЗОЛ)

# ДАНИЛ (DANIL)

Международное наименование — *glibenclamide*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - глибенкламид. Таблетки 0.005 г по 30 шт. в упаковке. Производитель. *HOECHST*, Германия. (см. ГЛИБЕНКЛАМИД)

# ДАПРОКС ЭНТЕРО (DAPROX ENTERO)

Международное наименование — *naproxen*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - напроксен. Таблетки 0.5 г, 0.75 г, 1 г по 30, 50 или 100 шт. в упаковке. Производитель. *HAESLUND NYCOMED*, Австрия. (см. НАПРОКСЕН)

# ДАРАПРИМ (DARAPRIM)

Международное наименование — *pyrimetamin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - пириметамин. Таблетки 0.025 г по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает противомикробное действие в отношении возбудителей малярии *P. falciparum*, *P. vivax*, *P. malariae*, обладает спороноцидным действием на *P. vivax*, *P. falciparum* и может снижать циклическую передачу при условии его широкого применения. Эффективен в отношении возбудителя токсоплазмоза (при комбинированном применении с другими сульфаниламидными препаратами).

Показания. Профилактика и лечение малярии, токсоплазмоз. Режим дозирования. Для профилактики малярии взрослым назначают по 25 мг 1 раз в неделю, детям - 5-10 лет - по 12.5 мг 1 раз в неделю. Профилактику необходимо начинать незадолго до или по прибытии в эндемичный район и продолжать путем приема препарата 1 раз в неделю. По возвращении в район, где отсутствует опасность заражения малярией, прием препарата в указанной дозе следует продолжать в течение последующих 4 недель. Для лечения малярии взрослым и детям старше 14 лет назначают 50-75 мг дараприма в комбинации с 1000-1500 мг сульфалена или сульфадоксина на 1 прием. Детям в возрасте 9-14 лет назначают 50 мг, 4-8 лет - 25 мг, младше 4 лет - 12.5 мг дараприма в комбинации соответственно с 1000, 500, 250 мг сульфалена или сульфадоксина. Для лечения токсоплазмоза дараприм комбинируют с сульфадоксинами или другим соответствующим сульфаниламидным препаратом.

Побочное действие. Сыпь, тошнота, спастические боли в животе, рвота, диарея, лейкопения, анемия, головная боль, сухость во рту, слабость.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата. Осторожно - при печеночной или почечной недостаточности, недостатке фолиевой кислоты.

Особые указания. Препарат усиливает миелосупрессивное действие цитостатиков, особенно метотрексата, предотвращает связывание с белком варфарина, усиливает подавление обмена фолиевой кислоты под влиянием ингибиторов фолиевого обмена, увеличивает цитотоксическое действие лоразепема. При лечении препаратом следует дополнительно назначать фолаты. Каждую неделю необходимо определять формулу крови. Больные должны употреблять большие количества жидкости.

Производитель. *WELLCOME*, Великобритания.

# ДАРВАЛ (DARVAL)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол и

триметилксантин. Таблетки (1 таблетка содержит 0.325 и 0.025 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Обладает аналгетическим и жаропонижающим действием.

Показания. Невралгия, мигрень, головная боль, зубная боль, дисменорея, болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза, лихорадка.

Режим дозирования. 1-2 таблетки 4 раза в сутки.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата, анемия, а в анамнезе.

Особые указания. В отличие от салицилатов, при лечении препаратом не снижается уровень протромбина.

Производитель. *ECZICIBASI*, Турция.

# ДЕБРИСАН (DEBRISAN)

Состав и форма выпуска. Адсорбирующие тампоны - полиамидный пакет с пастой, состоящий из гранул декстраномера, смешанных с Макроголом 3000, Макроголом 600 и дистиллированной водой. Декстраномер состоит из специфических гидрофильных гранул. Гранулы представляют собой трехмерную сеть макромолекулярных цепочек из поперечно связанных молекул декстрана. Макроголь 3000 и Макроголь 600 - полиэтиленгликоль 3000 и 600. Стерильные пакеты 7x3 г, 7x6 г, 7x12 г в упаковках. Паста - гранулы декстраномера, смешанные с Макроголом 600 и дистиллированной водой. Стерильные пакеты по 10 г.

Фармакологическое действие. Адсорбирующие тампоны и паста за счет гидрофильности гранул декстраномера и капиллярного тока между ними адсорбируют раневую экссудат, остатки некротизированных тканей, бактерии, бактериальные токсины, белки плазмы, фибриноген и продукты его расщепления, простагландины. Более крупные частицы (например, бактерии) отделяются от мелких частиц и скапливаются в верхнем слое тампона или пасты. Этот процесс продолжается в течение суток и способствует уменьшению гиперемии, отека и болевого синдрома, устранению запаха из раны, более быстрому ее очищению и ускоренно образованию грануляционной ткани. Удаление фибриногена и протеинов плазмы препятствует образованию струпа, в результате чего раневая поверхность остается мягкой и эластичной. 1 г гранул декстраномера адсорбирует приблизительно 4 мл жидкости. Накладываемая на рану сдавливающая повязка не нарушает адсорбирующих свойств дебрисана. Тампоны и паста не обладают сенсibiliзирующим или токсическим действием. Тампоны не прилипают к раневой поверхности и не повреждают формирующуюся грануляционную ткань.

Показания. Очистка инфицированных ран, содержащих жидкий, органические остатки и некротизированную ткань.

Режим дозирования. Препарат помещают в рану на сутки. Для лечения глубоких и узких ран (фистулы, раневые полости) можно применять пасту. После полного приопыливания тампоны или пасты раневым экссудатом их удаляют. При необходимости можно применять окклюзионную повязку.

Побочное действие. Не отмечено.

Противопоказания. Не отмечены.

Особые указания. Тампоны и пасту следует с осторожностью использовать при обработке ран, расположенных около глаз. Пасту использовать с осторожностью при лечении глубоких и узких ран, из которых может быть затруднено ее удаление.

Производитель. *KABI PHARMACIA*, Швеция.

# ДЕГЕСТ (DEGEST)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетаминофен и фенилпропиламины. Таблетки (1 таблетка содержит 0.325 и 0.025 г активных веществ соответственно).

Фармакологическое действие. Оказывает противовоспалительное



тельное, анальгетическое и жаропонижающее действие, уменьшает зуд слизистых оболочек глаза и слезотечение.

**Показания.** Простудные заболевания носоглотки, аллергические реакции.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 12 лет по 1-2 таблетке 3 раза в день.

**Побочное действие.** Сонливость. При длительном применении - гепатотоксическое действие, метемоглобинемия, анемия.

**Противопоказания.** Бронхиальная астма, глаукома, заболевания сердца, пищеводный рефлюкс, нарушение мочеиспускания, беременность, лактация, возраст до 12 лет.

**Особые указания.** Одновременное назначение с симпатомиметиками сопровождается увеличением эффекта и усилением токсичности. Употребление препарата может вызвать замедление реакции у водителя автотранспорта.

**Производитель.** ECZACIBASI, Турция.

## ДЕЗУРИК (DESURIC)

Международное наименование — *benzbromaron*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - бензбромарон. Таблетки 0.1 г по 60 шт. в упаковке.

**Производитель.** SANOFI, Франция.

(см. БЕНЗБРОМАРОН)

## ДЕКА-ДУРАБОЛИН (DECA-DURABOLIN)

Международное наименование — *nanrolon decanoat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нандролон деканоат. Масляный раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.025 или 0.05 г активного вещества), ампулы 1 мл по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** ORGANON, Нидерланды.

(см. НАНДРОЛОН ДЕКАНОАТ)

## ДЕКАРИС (DECARIS)

Международное наименование — *levamisole*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - левамизол гидрохлорид. Таблетки 0.05 г по 2 шт. в упаковке. Таблетки 0.15 г по 1 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Противогельминтное средство широкого спектра действия. Обладает иммуномодулирующими свойствами.

**Показания.** Аскаридоз, анкилостомоз, некатороз, стронгилоидоз, трихостронгилез, трихоцефалез, энтеробиоз; аутоиммунные заболевания; злокачественные заболевания; состояния после хирургического, лучевого или химиотерапевтического лечения опухоли.

**Режим дозирования.** При глистной инвазии курс лечения состоит из однократного приема препарата на ночь. Взрослые: 150 мг. Дети: 50 мг. При отсутствии эффекта курс лечения повторяют через 2 недели. В качестве иммуномодулятора назначают 2.5 мг/кг массы тела. При ревматоидном артрите и рецидивирующих инфекциях верхних дыхательных путей в детском возрасте эффективная разовая доза препарата 1 раз в неделю, в отдельных случаях указывают дозу назначают 2 раза в неделю. При опухолевых заболеваниях разовую дозу 2.5 мг/кг массы тела назначают в течение трех последующих дней каждые 2 недели. Продолжительность курса терапии устанавливается индивидуально.

**Побочное действие.** При однократном приеме препарата редко - тошнота, головная боль, рвота, диарея. Повторные дозы при назначении препарата в качестве иммуномодулятора - аллергическая реакция в виде кожной сыпи, лейкопения, агранулоцитоз, лихорадка, изъязвление слизистой оболочки ротовой полости, утомляемость, извращение вкуса, тремор, нарушение сна. Крайне редко - иридоциклит, васкулит, лимфоденопатия.

**Противопоказания.** Беременность.

**Особые указания.** Следует избегать совместного назначения

декариса с липофильными соединениями, средствами, вызывающими лейкопению.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика (по лицензиям Janssen Pharmaceutica, Бельгия).

## ДЕКОН (DEKON)

Международное наименование — *xylometazolin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ксилометазолин гидрохлорид. Капли в нос - раствор 0.1% по 10 мл во флаконах.

**Производитель.** CADILA, Индия.

(см. КСИЛОМЕТАЗОЛИН)

## ДЕКАС РИНОСПЕЙ (DEKA RHINOSPRAY)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - траназолин гидрохлорид 0.015 г, дексаметазон-21-изоникотинат 0.0025 г, неомицин сульфат 0.0125 г, монофторотрихлорметан 2.7 г, дифтородиоксидметан 2.6 г, тетрафтородиоксидметан 3.5 г. Суспензия по 9 г (125 порций) в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат благодаря своему составу является высокоскоростным средством для местного лечения ринита. Эффект наступает через несколько минут после интраназального применения препарата.

**Показания.** Острый, аллергический или хронический насморк с поражением придаточных пазух носа (или без поражения). Отек слизистой оболочки носа после оперативного вмешательства.

**Режим дозирования.** Препарат вводят путем однократного впрыскивания из пульверизатора в каждый носовой ход по 6 раз в сутки.

**Побочное действие.** Легкое щекотание или жжение в носу, чихание. Редко - отек слизистой оболочки носа.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, детский возраст до 6 лет, туберкулез легких, грибковые поражения полости носа, сухой ринит, беременность, кормление грудью.

**Особые указания.** Если при применении препарата сохраняется заложенность носа, следует обратиться к врачу. Избегать попадания препарата в глаза.

**Производитель.** BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.

## ДЕКАС-МЕРКЛЕ (DEKA-MERCKLE)

Международное наименование — *dexamethason*.

**Состав и форма выпуска.** Раствор для инъекций содержащий 0.004 или 0.008 г дексаметазона фосфата.

**Производитель.** LUDWIG MERCKLE, Австрия.

(см. ДЕКЗАМЕТАЗОН инъекции)

## ДЕКАЗОН (DEXASON)

Международное наименование — *dexamethason*.

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит 0.5 мг дексаметазона. 1 мл раствора для инъекций содержит 0.004 г натрий-дексаметазон фосфата. Таблетки по 10 шт. в упаковке. Ампулы по 25 шт. в упаковке.

**Производитель.** ICN GALENIKA, Югославия.

(см. ДЕКЗАМЕТАЗОН таблетки и инъекции)

## ДЕКСАМЕТАЗОН (DEXAMETHASON) инъекция

Международное наименование — *dexamethason*.

**Состав и форма выпуска.** 1 мл раствора содержит 0.004 г дексаметазона. Ампулы по 1 и 2 мл по 25 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает сильное противовоспалительное действие, антиаллергическое и десенсибилизирующее действие, способствует отложению гликогена, имеет высокие антиэкссудативные и антифибротические свойства, незначительно задерживает натрий и воду в организме.

**Показания.** Циркуляторный коллапс: шок во время или после хирургической операции, травма, потеря крови, инфаркт ми-

окарда, ожоги. Тяжелые инфекции: токсемия, васкулярный коллапс при менингококковой инфекции, септицемия, дифтерия, брюшной тиф, пневмония, грипп, перитонит, эмпиема. Экстренные аллергические состояния: астматический статус, ларингеальный отек, дерматоз, острая анафилактическая реакция на лекарственные препараты, переливание сыроворотки и антибиотиков, пирогенные реакции.

**Режим дозирования.** Препарат применяется путем медленных, в течение 4-5 минут, внутривенных инфузий, внутривенной капельной инфузии или внутримышечной инъекции. Продолжительность парентерального введения препарата обычно 3-4 дня, после чего переходит на поддерживающую терапию пероральной формой препарата. В течение суток можно вводить от 1 до 5 мл препарата 3-4 раза в день. Доза для внутримышечных и локальных инъекций, а также для инъекций в мягкие ткани составляет от 1 мл до 2 мл и вводится с интервалами от 2-3 дней до 1-2 недель.

**Побочное действие.** Подавление функции коры надпочечников, геморрагический панкреатит, обострение язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки, нарушение менструального цикла, психические и нервные реакции в виде бессонницы, возбуждения, судорог.

**Противопоказания.** Так как препарат используется по жизненным показаниям и короткими курсами, абсолютных противопоказаний к его назначению нет.

**Особые указания.** Назначая дексаметазон при интеркуррентных инфекциях, септическом состоянии и туберкулезе, необходимо одновременно провести лечение антибиотиками.

**Производители.** Дексазон (Дексавон) *ICN GALENIKA*, Югославия; Дексона (Дексона) *CADILA*, Индия; Декса-Меркле (Dexa-Merckle) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.

#### ДЕКСАМЕТАЗОН (DEXAMETHASON) таблетки

Международное наименование — *dexamethason*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — дексаметазон. Таблетки по 0,5 и 1,5 мг.

**Фармакологическое действие.** Препарат обладает противовоспалительным, антиаллергическим и десенсибилизирующим действием, антиэкссудативным и антифибробластогенным эффектом. Препарат снижает сопротивляемость организма к инфекционным заболеваниям. Практически не вызывает задержки натрия и воды в организме.

**Показания.** Болезнь Аддисона-Бирмера, острый и подострый тиреоидит, гипотиреоз, прогрессирующая офтальмопатия, связанная с тиреотоксикозом, лейкоз, лимфосаркома, бронхиальная астма, сыпчатая болезнь, дерматиты, ревматизм, инфекционно-аллергический полиартрит, заболевания соединительной ткани, аутоиммунные гемолитические анеми, тромбоцитопения, аплазия и гипоплазия кроветворения, агранулоцитоз.

**Режим дозирования.** В остром периоде заболевания и в начале лечения препарат применяют в более высоких дозах. При достижении эффекта дозировка снижается с интервалом в несколько дней до достижения поддерживающей дозы или до прекращения лечения. Режим дозирования индивидуальный.

В тяжелых случаях в начале лечения применяют до 10-15 мг препарата в сутки, поддерживающая доза может составлять при этом 2 - 4,5 мг и более в сутки. При астматическом статусе и острых аллергических заболеваниях можно применять 2-3 мг дексаметазона в сутки в течение непродолжительного времени. При лечении аденогенитального синдрома доза подбирается в зависимости от выделения 17-кетостероидов с мочой. Обычно эффект достигается при назначении 1-1,5 мг. Средняя суточная доза 2-3 мг делится на 2-3 приема. При лечении небольшими дозами препарат назначают однократно утром.

**Побочное действие.** Повышение аппетита, увеличение массы тела, лунообразное лицо, гирсутизм, остеопороз, повышение внутриглазного давления при длительном лечении, недоста-

точность коры надпочечников, эйфория, повышенная возбудимость, нарушение сна, повышение АД, ulcerогенное действие, снижение иммунитета, обострение хронических инфекций, нарушение менструального цикла, развитие сахарного диабета.

**Противопоказания.** Острые и хронические инфекции, вирусные заболевания, острые психозы, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, сахарный диабет, выраженное ожирение.

**Особые указания.** При инфекционных заболеваниях глюкокортикостероиды должны назначаться в комбинации с антибактериальными препаратами, при язвенной болезни — с противоязвенными средствами. При развитии недостаточности коры надпочечников в случаях, требующих дополнительной нагрузки на надпочечники (травмы, операции и т.д.), доза препарата увеличивается.

**Производители.** Дексазон (Дексавон) *ICN GALENIKA*, Югославия; Дексаметазон (Дексаметазон) *JENAFARM*, Германия; Дексаметазон (Dexamethason) *ORION*, Финляндия; Дексаметазон (Dexamethason) *WEIMER PHARMA*, Германия; Дексона (Dexona) *CADILA*, Индия.

#### ДЕКСАМЕТАЗОН (DEXAMETHASON)

Международное наименование — *dexamethason*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дексаметазон. Таблетки 0,5 мг.

**Производитель.** *WEIMER PHARMA*, Германия. (см. ДЕКЗАМЕТАЗОН таблетки)

#### ДЕКСАМЕТАЗОН (DEXAMETHASON)

Международное наименование — *dexamethason*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дексаметазон. Таблетки 0,5 и 1,5 мг по 50 и 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** *ORION*, Финляндия. (см. ДЕКЗАМЕТАЗОН таблетки)

#### ДЕКСАМЕТАЗОН (DEXAMETHASON)

Международное наименование — *dexamethason*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дексаметазон. Таблетки 0,5 мг.

**Производитель.** *JENAFARM*, Германия. (см. ДЕКЗАМЕТАЗОН таблетки)

#### ДЕКСАМЕТАЗОН (DEXAMETHASON) для офтальмологии

Международное наименование — *dexamethason*.

Состав и форма выпуска. Глазные капли, глазная палочка.

**Фармакологическое действие.** Оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, противоэкссудативное и противоэрозивное действие. Снижает проницаемость сосудов, тормозит миграцию лейкоцитов, фагоцитоз, освобождение кининов, образование антител. Действие препарата в 25 раз сильнее действия гидрокортизона.

**Показания.** Негнойный и аллергический конъюнктивит, кератит, кератоконъюнктивит без повреждения эпителия, ирит, иридоциклит, блефароконъюнктивит, блефарит, эпикератит, склерит, воспалительный процесс после травм глаза и оперативных вмешательств, симпатическая офтальмия.

**Режим дозирования.** При острых состояниях закапывают в конъюнктивальный мешок по 1-2 капли каждые 1-2 часа, затем, при уменьшении воспаления, через каждые 4-6 часов. В остальных случаях — по 1-2 капли 3-4 раза в день. Длительность лечения от 1-2 дней до нескольких недель в зависимости от результатов.

**Побочное действие.** При длительном применении возможно повышение внутриглазного давления. При истончении роговицы существует опасность перфорации. Крайне редко — распространение Herpes simplex.

**Противопоказания.** Вирусные и грибковые заболевания глаз;



острая форма гнойной глазной инфекции при отсутствии специфической терапии; заболевания роговицы, сочетающиеся с дефектами зенитов; трахома; глаукома.  
**Особые указания.** В ходе лечения необходимо контролировать внутриглазное давление и состояние роговицы.  
**Производители.** Дексаметазон (Dexamethason) *POLFA*, Польша; Дексаметазон (Dexamethason) *WEIMER PHARMA*, Германия; Офтан Дексаметазон (Ofthan Dexamethason) *LEIRAS*, Финляндия.

**ДЕКСАМЕТАЗОН (DEXAMETHASON) глазная взвесь**  
 Международное наименование — *dexamethason*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — дексаметазон. Глазная взвесь (1 мл содержит 0.001 г активного вещества) по 10 мл во флаконе.  
**Производитель.** *POLFA*, Польша.  
 (см. ДЕКСАМЕТАЗОН для офтальмологии)

**ДЕКСАМЕТАЗОН (DEXAMETHASON) глазные капли**  
 Международное наименование — *dexamethason*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — дексаметазон. Глазные капли 0.1% по 10 мл во флаконах.  
**Производители.** *WEIMER FARMA*, Германия.  
 (см. ДЕКСАМЕТАЗОН для офтальмологии)

# ДЕКСОНА ГЛАЗНЫЕ/УШНЫЕ КАПЛИ (DEXONA EYE/EAR DROPS)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — дексаметазона фосфат, неомицина сульфат, бензалкония хлорид. Глазные капли (препарат содержит 0.1% дексаметазона фосфата натрия, 0.5% неомицина сульфата) по 5 мл во флаконе.  
**Фармакологическое действие.** Комбинированные глазные капли, содержащие в своем составе антибиотик широкого спектра действия неомицина сульфат и глюкокортикоидный гормон дексаметазон. Препарат обладает антибактериальным, противовоспалительным, противоаллергическим и десенсибилизирующим действием.

**Показания.** Поверхностный и глубокий кератит, опоясывающий лишай, конъюнктивит, обострение хронического и острого ирита, блефарит, посттравматический и послеоперационный иридоциклит, средний отит.

**Режим дозирования.** Дексона раствор закапывают в глаза или уши каждый час 1 или 2 капли в течение дня и каждые 2 часа в течение ночи.

**Побочное действие.** При применении препарата по показаниям в указанной дозировке побочного действия не выявлено.  
**Противопоказания.** Туберкулезное поражение глаз, острый лишай, вирусная инфекция роговой и слизистой оболочки глаза, ветряная оспа, гнойная инфекция слизистой оболочки глаза и век, вызванная устойчивыми к действию неомидина микроорганизмами, грибковая инфекция глаз и ушей, перфорация барабанной перепонки, повышенная чувствительность пациента к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** Препарат предназначен только для местного применения в качестве глазных или ушных капель.  
**Производитель.** *CADILA*, Индия.

**ДЕКСОНА (DEXONA) для инъекций**  
 Международное наименование — *dexamethason*.  
**Состав и форма выпуска.** 1 мл раствора содержит 0.004 г дексаметазона в форме двухлонидного натрия. Ампулы по 2 мл.  
**Производитель.** *CADILA*, Индия.  
 (см. ДЕКСАМЕТАЗОН инъекции)

# ДЕКСТРАН 1 ЭБЕВЕ (DEXTRAN 1 EBEBE)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — декстран. Декстран 1 (1 мл раствора содержит 0.15 г активного вещества с молекулярной массой 1000) по 20 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Связывает имеющиеся антитела к декстрану (Декстран 40, Декстран 70).  
**Показания.** Профилактика анафилактических реакций на препараты декстрана.  
**Режим дозирования.** Медленное в/в введение.  
**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к декстрану.  
**Производитель.** *EBEWE*, Австрия.

# ДЕКСТРАН 40 ЭБЕВЕ (DEXTRAN 40 EBEBE)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — декстран. Декстран 40 (1 мл раствора содержит 0.1 г активного вещества с молекулярной массой 40000 в 0.9% стабилизационном водном растворе натрия хлорида) по 250 или 500 мл в бутылке для инфузии. Декстран 40, не содержащий поваренную соль (1 мл раствора содержит 0.1 г активного вещества и 0.2 г сорбита в стабилизированном водном растворе) по 500 мл в бутылках для инфузии.

**Фармакологическое действие.** Кровезаменитель.  
**Показания.** Посттравматический, послеоперационный, ожоговый шок, острая кровопотеря, шок в результате интоксикации, сепсиса и других причин. Отек головного мозга, инсульт, послеоперационный параличический илеус, гиповолемическая почечная недостаточность, эклампсия, преэклампсия.  
**Режим дозирования.** Вводят внутривенно капельно. Выбор дозы и скорости введения препарата определяется состоянием пациента, величиной артериального давления, частотой пульса, показателем гематокрита.

**Побочное действие.** Аллергические реакции.  
**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к декстрану.

**Особые указания.** Показано в/в введение Декстрана 1 Эбеве перед началом введения препарата.  
**Производитель.** *EBEWE*, Австрия.

# ДЕКСТРАН 70 ЭБЕВЕ (DEXTRAN 70 EBEBE)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — декстран. Декстран 70 с электролитами (1 мл раствора содержит 0.06 г активного вещества с молекулярной массой 70000, 2.484 г натрия хлорида, 3.082 г натрия лактата, 0.373 г калия хлорида, 0.184 г кальция хлорида, 0.1525 г хлористой магнесии) по 500 мл в бутылках для инфузии.

**Фармакологическое действие.** Кровезаменитель.  
**Показания.** Посттравматический, послеоперационный, ожоговый шок, острая кровопотеря, шок в результате интоксикации, сепсиса и других причин. Отек головного мозга, инсульт, послеоперационный параличический илеус, гиповолемическая почечная недостаточность, эклампсия, преэклампсия.  
**Режим дозирования.** Вводят внутривенно капельно. Выбор дозы и скорости введения препарата определяется состоянием пациента, величиной артериального давления, частотой пульса, показателем гематокрита.

**Побочное действие.** Аллергические реакции.  
**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к декстрану.

**Особые указания.** Показано в/в введение Декстрана 1 Эбеве перед началом введения препарата.  
**Производитель.** *EBEWE*, Австрия.

# ДЕКСТРОЗА (DEXTROSА)

**Международное наименование** — *glucosum*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — глюкоза. 5%, 10%, 20% раствор для инъекций по 500 мл во флаконах.  
**Производитель.** *PROMED EXPORTS*, Индия.  
 (см. ГЛЮКОЗА)

# ДЕКСТРОЗА (DEXTROSА)

**Международное наименование** — *glucosum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - глюкоза. 5%, 10%, 20% раствор для инъекций по 540 мл во флаконах. Производитель. *WOCKHARDT*, Индия. (см. ГЛЮКОЗА)

#### ДЕЛАГИЛ (DELAGIL)

Международное наименование — *chloroquin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хлорохина дифосфат. Таблетки 0,25 г по 30 шт в упаковке. Раствор 0,25 г в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противомалярийный препарат. Вызывает гибель бесплодных эритроцитарных форм всех видов плазмодиев. За счет тормозящего действия на синтез нуклеиновых кислот обладает умеренно выраженным иммунодепрессивным и неспецифическим противовоспалительным действием.

Показания. Профилактика и лечение всех видов малярии, внекишечного амбиазиса. Хроническая и подострая формы системной красной волчанки, ревматоидный артрит, фотодерматоз.

Режим дозирования. Для профилактики малярии назначают в первую неделю 2 раза, затем ежедневно всегда в один и тот же день недели по 2 таб. Лечение малярии делажилем проводят по следующей схеме: 1-й день однократно 1,0 г, затем, спустя 6-8 часов, еще 0,5 г, на 2-й и 3-й день лечения по 0,75 г ежедневно в один прием. При необходимости используют внутривенное капельное введение препарата. При амбиазисе назначают по 2 таб. 3 раза в день в течение 7 дней, затем в течение еще 7 дней по 1 таб. 3 раза в день, в дальнейшем в течение 2-6 месяцев по 3 таб. 2 раза в неделю. При ревматоидном артрите назначают в течение 7 дней по 1 таб. 2 раза в день, затем по 1 таб. ежедневно в течение 12 месяцев. При системном красной волчанке препарат назначают ежедневно по 1-2 таблетки. При фотодерматозе назначают в течение недели по 1 таб. ежедневно, затем ежедневно по 2-3 таблетки. Для лечения детей применяют микстуру. Детям в возрасте до 1 года в первый день назначают 0,05 г, во 2 и 3-й дни - 0,025 г. Детям от 1 года до 6 лет назначают в 1-й день 0,125 г, во 2-й и 3-й дни - 0,05 г. Детям 6-10 лет назначают в 1-й день 0,25 г, во 2-й и 3-й дни - 0,125 г. Детям в возрасте 10-15 лет назначают в 1-й день 0,5 г; во 2 и 3-й дни - 0,25 г. При внекишечном амбиазисе детям назначают в суточной дозе 6 мг/кг после 2-х недель лечения дозу уменьшают в 2 раза.

Побочное действие. Возможны нарушения со стороны ЖКТ, головокружение, головная боль, расстройства сна. При длительном назначении могут иметь место помутнение роговицы, поражения сетчатки, нарушение зрения, изменение цвета кожи и волос, дерматит, фотосенсибилизация. Редко - поражение миокарда с изменениями на ЭКГ, снижение АД, поражение мышц, психозы, судорожные припадки, лейкопения. Реакции сверхчувствительности, знои в ушах. При перерезировке: угнетение дыхания, сердечно-сосудистый коллапс.

Противопоказания. При использовании препарата в качестве антималярийного средства абсолютных противопоказаний нет. Применение хлорохина в качестве иммунодепрессанта противопоказано в следующих случаях: нарушения функции печени, почек, сердечно-сосудистой системы, заболевания системы кроветворения, беременность. С осторожностью назначают больным дефицитом глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, ретинопатией, эпилепсией.

Особые указания. При лечении делажилем необходимо систематическое проведение осмотров окулиста и общих анализов крови.

Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.

#### ДЕЛФЕН (Delfen)

Международное наименование — *nonoxinol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - монооксинол. Крем по 70 г в тубах.

Фармакологическое действие. Крем для контрацепции. Обладает сперматоксидным действием.

Показания. Контрацепция.

Режим дозирования. Вводится внутрь влагалища с помощью аппликатора (5 см<sup>3</sup>) перед половым актом. При повторных актах или спустя 1 час необходимо ввести новую дозу препарата.

Побочное действие. Гиперемия, зуд влагалища или пениса. Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Крем дelfen предназначен только для интравагинального применения.

Производитель. *CILAG*, США.

#### ДЕМЕТРИН (DEMETRIN)

Международное наименование — *prazepam*.

Состав и форма выпуска. Таблетки 0,01 г по 20 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Празепам - транквилизатор бензодиазепинового ряда. Уменьшает чувство тревоги, страха, эмоционального напряжения, беспокойство, способствует улучшению настроения, нормализует сон. Уменьшает функциональные вегетативные нарушения при различных психосоматических расстройствах. В терапевтических дозах мало влияет на тонус скелетных мышц, остроту реакций, концентрацию внимания.

Показания. Психоневрологические расстройства, возбуждение, беспокойство, повышенная возбудимость, снижение и нестабильное настроение, снижение работоспособности. Психосоматические расстройства (функциональные сердечно-сосудистые, желудочно-кишечные, легочные расстройства): тахикардия, неприятные ощущения в области сердца, тошнота, гипертензивный синдром, ощущения давления в грудной клетке. Абстинентный синдром при алкоголизме.

Режим дозирования. Доза подбирается индивидуально. Обычная доза: для взрослых - 1/2 таблетки утром, 1/2 таблетки днем, 1 таблетка вечером; детям в возрасте 3-12 лет - по 1/2 таблетки 2-3 раза в день.

Побочное действие. Возможны: вялость, атаксия, головокружение у истощенных больных и лиц пожилого возраста.

Противопоказания. Тяжелые нарушения функции печени, злокачественная мания.

Особые указания. С осторожностью назначать препарат лицам, профессия которых требует повышенной концентрации внимания. В период беременности и лактации назначать только по строгим показаниям. Деметрин потенцирует действие наркотических анальгетиков, снотворных средств и алкоголя (особенно в больших дозах или при длительном применении). Производитель. *HEMOFARM*, Югославия (в сотрудничестве с *Godecke/Parke-Davis*, Германия).

#### ДЕМУЛЕН (DEMULEN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - этиндиола ацетат и этинилэстрадиол. Таблетки (1 таблетка содержит 0,001 г и 0,035 г активных веществ соответственно). Таблетки Демулени 1/35-28 по 21 шт. в упаковке. Таблетки Демулени 1/35-28 по 12 шт. в упаковке плюс 7 таблеток плацебо.

Фармакологическое действие. Комбинированное стероидное противозачаточное средство. Действует на репродуктивную систему женщин, подавляя овуляцию и предотвращая зачатие.

Синтетические стероиды, входящие в состав препарата, прерывают ритмическую циклическую активность гипофиза и в яичниках не образуются зрелые яйцеклетки. Препарат способствует увеличению выработки более вязкой шеечной слизи, которая затруднит проникновение сперматозоидов в полость матки, и препятствует имплантации оплодотворенной яйцеклетки.

Показания. Предупреждение беременности.

Режим дозирования. Воскресный график: Начинать прием препарата в первое воскресенье после начала менструального цикла. Если в начало цикла приходится на воскресенье, то прием следует начать в этот же день. Прием начинают с таблеток, находящихся в первом ряду и соответствующий воскресенью. Прием продолжают в одно и то же время каждый день в течение последующих 21 дня. Затем делают перерыв в приеме таблеток на 7 дней и после этого начинают следующий цикл в соответствии с вышеописанным порядком. График пятого дня: начать прием таблеток на пятый день после начала менструации. Прием следует начать с таблеток, находящихся в первом ряду и соответствующей пяти недели, в который начинался прием таблеток. Продолжать прием в одно и то же время каждый день. Окончив прием всех таблеток из третьего ряда, продолжить курс, принимая таблетки, оставшиеся в первом ряду. Затем сделать перерыв в приеме препарата на 7 дней. Следующий цикл следует начинать в тот же день недели, что и первый цикл приема.

Побочное действие. Редко - тошнота, рвота, головная боль, изменение веса тела, размеров бюста.

Противопоказания. Тромбофлебиты и тромбоэмболические заболевания; цереброваскулярные нарушения; инфаркт миокарда, ишемическая болезнь сердца; выявленная или клинически не проявившаяся карцинома груди; эстрогензависимая опухоль, сахарный диабет.

Особые указания. Если пропущен один прием таблетки, вероятность возникновения беременности небольшая, однако она возрастает при пропуске каждой последующей таблетки. Если таблетка была пропущена, то на следующий день надо принять 2 таблетки. Если были пропущены таблетки 2 дня подряд, могут появиться небольшие кровянистые выделения. Следует принимать по 2 таблетки каждый день в течение 2-х дней, затем прием в обычном режиме. Производитель. SEARLE, США.

#### ДЕ-НОЛ (DE-NOL)

Международное наименование — *bisacalcitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - висмута субцитрат. Таблетки 0.12 г по 112 шт. в упаковке. Жидкость (1 мл препарата содержит 0.024 г активного вещества) по 560 мл во флаконах.

Производитель. GIST-BROCADES, Нидерланды; ECZACIBASI, Турция (по лицензии Gist-Brocades, Нидерланды).

(см. ВИСМУТА СУБЦИТРАТ)

#### ДЕПАКИН (DEPAKIN)

Международное наименование — *valproat sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - вальпроат натрия. Таблетки 0.3 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. TORRENT, Индия.

(см. ВАЛЬПРОАТ НАТРИЯ)

#### ДЕПАКИН (DEPAKIN)

ДЕПАКИН ХРОНО (DEPAKIN CHRONO)

Международное наименование — *valproat sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - вальпроат натрия. Таблетки 0.3 г по 100 шт. в упаковке. Таблетки 0.5 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. SANOFI, Франция.

(см. ВАЛЬПРОАТ НАТРИЯ)

#### ДЕПЕРЗОЛОН (DEPERSOLON)

Международное наименование — *mazipredon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - мазипредона гидрохлорид. 1 г препарата содержит 2.5 мг активного вещества. Мазь 10 г в тубе.

Фармакологическое действие. Глюкокортикостеронид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, про-

тивовоспалительное, ангиоконстриктивное и противоаллергическое действие.

Показания. Различные формы экземы, дерматиты; воспаленные наружного слухового прохода, опрелость, нейродермит, красный плоский лишай, дискоидная красная волчанка, псориаз.

Режим дозирования. Мазь наносит тонким слоем 2-3 раза в день на пораженную поверхность.

Побочное действие. При длительном применении и/или при нанесении на большие поверхности возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.

Противопоказания. Бактериальные, вирусные, грибковые кожные заболевания, туберкулез кожи, кожные проявления сифилиса, опухоли кожи, предраковые заболевания кожи, реакции после вакцинации.

Особые указания. Препарат следует хранить в сухом прохладном месте. В случае применения препарата при обыкновенных или розовых угрях возможно обострение заболевания. Производитель. GEDEON RICHTER, Венгрия.

#### ДЕПИН-Е (DEPIN-E)

Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Капсулы 0.01 г по 30 и 100 шт. в бутылках. Таблетки Депин-Е ретард 0.02 г 3x10 шт. в плоских упаковках и 100 шт. в контейнерах HDPE.

Производитель. CADILA, Индия.

(см. НИФЕДИПИН)

#### ДЕПО-МЕДРОЛ (DEPO-MEDROL)

Международное наименование — *methylprednisolon acetat*.

Состав и форма выпуска. В 1 мл стерильной водной суспензии содержится: 0.04 г метилпреднизолона ацетата. Стерильная водная суспензия 0.04 г/мл в следующих упаковках: флаконы (1 мл, 2 мл, 5 мл), шприцы (1 мл, 2 мл).

Производитель. UPJOHN, США; HEMOFARM, Югославия (в сотрудничестве с Upjohn, США); ECZACIBASI, Турция (по лицензии Upjohn, США).

(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН ДЕПО)

#### ДЕПО-ПРОВЕРА (DEPO-PROVERA)

Международное наименование — *medroxyprogesteron acetat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - медроксипрогестерона ацетат. Стерильная суспензия для внутримышечного применения (1 мл стерильной суспензии содержит: 0.05 г медроксипрогестерона ацетата, макрогол 4000, полисорбат 80, натрия хлорид, метилпарагидроксибензоат, пропилапарагидроксибензоат, вода для инъекций) по 1 или 3 мл в ампулах.

Фармакологическое действие. Производное прогестерона, оказывающее при внутримышечном введении длительное протестероидное действие, являясь при этом андрогенной и эстрогенной активностью. Подавляет секрецию гипофизарных гонадотропинов, вследствие чего у женщин предотвращается созревание фолликулов. Наблюдается продолжительная ановуляция и уменьшение вазомоторных симптомов в периоде менопаузы, протестероидные изменения в слизистой оболочке шейки матки с увеличением вязкости слизи в шейке матки, что затрудняет проникновение спермы в матку. Увеличивается число промежуточных клеток в индексе созревания влагалищного эпителия. У мужчин протестероиды угнетают выработку тестостерона. Действие на злокачественные новообразования может зависеть от действия на гипофиз, на эстрогенные рецепторы и от метаболизма стероидных гормонов на тканевом уровне.

Показания. Подавление овуляции (контрацепция), эндометриоз.

Режим дозирования. Контрацепция: рекомендуемая доза - 150 мг каждые 3 месяца (глубокая внутримышечная инъекция). Для уверенности в том, что пациентка не беременна в

момент первоначального применения препарата, рекомендуется делать первую инъекцию в течение первых 5 дней после начала очередной менструации или ранее шестой недели после родов. Выраженные или длительные кровотечения, беспокоящие пациентку, обычно контролируются применением внутрь или парентерально эстрогенов в дозе, эквивалентной 0.05-0.1 мг этинилэстрадиола, ежедневно в течение 7-21 дня. Такую терапию можно продолжать 1-2 цикла, но не следует применять длительно. Возможно выполнение второй инъекции депо-проверы ранее 80 дня (с целью контроля кровотечения). Третью и последующие инъекции следует делать с 90-дневными интервалами. Если аномальные кровотечения продолжаются, следует провести обследование с целью исключения органической патологии. Эндометриоз: рекомендуемая доза 50 мг 1 раз в неделю или 100 мг 1 раз в 2 недели внутримышечно в течение как минимум 6 месяцев. В связи с пролонгированными свойствами препарата восстановление менструального цикла после такой терапии может произойти спустя некоторое время.

**Побочное действие.** Редко: анафилактические реакции, тромбоэмболические нарушения, раздражительность, бессонница, сонливость, утомляемость, депрессия, головкружение, головная боль, крапивница, зуд, сыпь, прыщи, гирсутизм, алопеция, тошнота, чувствительность молочных желез, галакторея, гипертермия, изменение веса, лунообразное лицо, в месте инъекции - боль, остаточные уплотнения, изменение цвета кожи, снижение толерантности к глюкозе.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к компонентам препарата, беременность.

**Особые указания.** Рекомендуется предупреждать пациенток, что при применении препарата возможно нарушение менструального цикла, что показываются нерегулярные и непредсказуемые кровянистые выделения, однако по мере продолжения терапии эти явления обычно уменьшаются до состояния аменореи. Перед применением флакон надо энергично встряхивать, а шприцем пользоваться согласно инструкции. После нескольких инъекций аменорея и ановуляция могут сохраняться до 18 месяцев и дольше. Проводимое перед началом применения препарата обследование должно исключить возможность наличия у пациентки злокачественных новообразований половых органов или молочной железы. При проведении патогистологического исследования тазовой эндометриоз шейки матки необходимо предупредить гистолога о проводившейся терапии прогестагенами. При применении препарата возможны изменения результатов при проведении следующих исследований: 1. Определение уровня гонадотропина. 2. Определение уровня прогестерона, кортизола, эстрогенов в плазме крови. 3. Определение уровня прегнадиола в моче. 4. Проведение пробы с сахарной нагрузкой. 5. Проведение теста с метгипирином. Препарат не влияет на лактацию, выводится с материнским молоком в очень незначительных концентрациях, при этом отрицательных явлений в развитии детей, получающих это молоко, не наблюдается.

**Производители.** UPJOHN, США; ECZACIBASI, Турция (по лицензии Upjohn, США).

#### ДЕПО-ПРОВЕРА 0.5 г и 1 г (DEPO-PROVERA)

Международное наименование — *medroxyprogesterone acetate*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - медроксипрогестерона ацетат. Суспензия для внутримышечного введения (1 мл препарата содержит 0.15 г активного вещества, макрогол 4000, полисорбат 80, натрия хлорид, метилпарагидроксibenзоат, пропилпарагидроксibenзоат, воду для инъекций) по 3.3 мл или 6.7 мл во флаконах по 1 шт. в упаковке.

**Производители.** UPJOHN, США; HEMOFARM, Югославия (в сотрудничестве с Upjohn, США); ECZACIBASI, Турция (по лицензии Upjohn, США).

(см. МЕДРОКСИПРОГЕСТЕРОНА АЦЕТАТ)

#### ДЕПОСТАТ (DEPOSTAT)

Международное наименование — *gestonoron caproat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гестонорона капроат. Масляный раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.1 г активного вещества) в ампулах 2 мл по 1 или 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Противопушловое средство из группы прогестагенов. Ингибирует митоз.

**Показания.** Аденома предстательной железы при необходимости консервативной терапии, прогрессирующий рак эндометрия, молочной железы.

**Режим дозирования.** По одной ампуле еженедельно, при необходимости - по 2 ампулы (вводить очень медленно, глубоко в мышцу). У мужчин курс составляет 2-3 месяца, при необходимости его можно повторить.

**Побочное действие.** Редко, во время или после слишком быстрой инъекции - непродолжительное кашлевое раздражение; приступ кашля, одышка и нарушение кровообращения; гиперкальциемия. У мужчин - гинекомастия, нарушения потенции, обратимое уменьшение сперматогенеза.

**Противопоказания.** Злокачественные опухоли печени (если они вызваны метастазами опухолей эндометрия или молочной железы), в том числе в анамнезе; герпес беременных в анамнезе.

**Особые указания.** Если при лечении рака молочной железы или эндометрия имеет место гиперкальциемия, то терапию необходимо прекратить. С осторожностью препарат назначают пациентам страдающим бронхиальной астмой, сахарным диабетом, эпилепсией, мигренью, при выраженном нарушении функции печени.

**Производители.** LEYRAS, Финляндия; SCHERING, Германия.

#### ДЕПТЕН (DEPTEN)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.02 г нифедипина и 0.05 г атенолола. Таблетки по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Дептент - комбинированный препарат, содержащий в своем составе нифедипин - блокатор медленных кальциевых каналов и атенолол - кардиоселективный бета-блокатор. Препарат обладает антиагрегантной активностью, гипотензивным действием.

**Показания.** Артериальная гипертония всех степеней тяжести при неэффективности монотерапии.

**Режим дозирования.** Дептент обычно назначают по 1 таблетке в сутки. При неэффективности дозировка может быть изменена по специальному указанию специалиста, в зависимости от клинического течения заболевания и переносимости препарата пациентом.

**Побочное действие.** Головокружение, головная боль, гиперемия лица, ощущение жара, тахикардия, гипотония, нарушение периферического кровообращения, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к компонентам препарата, атриовентрикулярная блокада II-III степени, брадикардия. С осторожностью назначают препарат пациентам с риском развития бронхоспазма, нарушением функции почек, при беременности.

**Особые указания.** Доза препарата у пациентов с нарушением функции почек определяется в зависимости от клиренса креатинина. Отмена дептента у пациентов, страдающих ишемической болезнью сердца, проводится постепенно.

**Производитель.** CADILA, Индия.

#### ДЕПУРАН (DEPURAN)

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит обезвоженного экстракта плодов сенны 0.15 г, анисового масла 0.01 г, тминного масла 0.01 г. Капсулы по 10, 20 и 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Слабительное средство. Усиливает перистальтику толстого кишечника, вызывает его бо-



лее быстрое опорожнение. Действие препарата проявляется через 8-10 часов.

**Показания.** Запоры, обусловленные гипотонией и вялой перистальтикой толстой кишки. Регулирование стула при геморрое, проктите, анальных трещинах. Подготовка к рентгенологическим исследованиям ЖКТ.

**Режим дозирования.** Назначают по 1 капсуле перед сном. При необходимости принимают по 2-3 капсулы. Капсулы принимают, не разжевывая, запивают небольшим количеством жидкости.

**Побочное действие.** Возможны - понижение уровня калия в крови и другие электролитные нарушения, протеинурия, пигментная инфильтрация слизистой тонкого кишечника.

**Противопоказания.** Кишечная непроходимость, ущемленная грыжа, острые воспалительные заболевания органов брюшной полости, перитонит, кровотечения из ЖКТ, маточные кровотечения, цистит, спастический запор, беременность, лактация.

**Особые указания.** Не рекомендуется принимать препарат длительно. С осторожностью назначают препарат пациентам с заболеваниями паренхимы печени и почек.

**Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

#### ДЕПУРАФЛУКС (DEPURAFUX)

**Состав и форма выпуска.** 25 г чая содержит 11.014 г обезжиренного экстракта следующего состава: кора крушины 18 г; плод аниса 5 г; плод тмина 3.7 г; плод кориандра 6 г; плод фенхеля 3.5 г; листья мяты перечной 1.5 г; трава василька 0.4 г; трава хвоща 24 г. Сухое вещество 37.5 г во флаконе 150 мл. Сухое вещество 75.0 г во флаконе 300 мл.

**Фармакологическое действие.** Депурафлюкс - быстро и полностью растворимый чай слабительного действия. Входящие в его состав вещества растительного происхождения оказывают раздражающее действие на слизистую оболочку толстого кишечника и рефлекторно усиливают его перистальтику. Действие препарата наступает через 8-10 часов.

**Показания.** Запоры, обусловленные гипотонией и вялой перистальтикой толстой кишки. Регулирование стула при геморрое, проктите, анальных трещинах.

**Режим дозирования.** Назначают по 1 чашке слабительного чая 1 раз в день (вечером или утром натощак). Одну чайную ложку чая кладут в чашку, заливают горячей водой и размешивают, после чего чай готов к употреблению.

**Побочное действие.** При применении препарата по показаниям в указанной дозировке побочное действие препарата не выявлено. При превышении дозы возможны спастические боли в животе.

**Противопоказания.** Кишечная непроходимость, ущемленная грыжа, острые воспалительные заболевания органов брюшной полости, перитонит, кровотечения из ЖКТ, маточные кровотечения, цистит, спастический запор.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат беременным и кормящим женщинам, а также пациентам с заболеваниями паренхимы печени и почек. После взятия чая флакон необходимо сразу закрыть.

**Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

#### ДЕРМАЗИН (DERMAZIN)

**Международное наименование** — *silver sulfadiazin*.

**Состав и форма выпуска.** 1 г крема содержит 0.01 г микроинкапсулированного сульфадиазина серебра в гидрофильной основе. Крем 50 г в тубе. Крем 250 г в баночке.

**Фармакологическое действие.** Дермазин является локальным терапевтическим средством для предотвращения и лечения инфекций при ожогах. В ране сульфадиазина серебра диссоциирует и высвобождает ионы серебра в концентрациях, которые являются токсичными для микроорганизмов, но не

оказывают повреждающего действия на клетки тканей. Дермазин обладает широким антибактериальным спектром, в который входят практически все микроорганизмы, которые могут инфицировать ожоговые раны: кишечная палочка, протей, стафилококк, клебсиелла. К препарату также чувствительны некоторые виды грибов. Дермазин проникает в некротическую ткань и всасывается экссудат.

**Показания.** Дермазин применяют для профилактики и лечения инфекции при ожогах, пролежнях, глубоких ранах.

**Режим дозирования.** Поврежденную поверхность мажут слоем крема толщиной 2-4 мм обычно 2 раза в день. Большие поврежденные поверхности кожи покрывают стерильной марлей, при меньших поверхностях это не требуется. Перед каждой повторной аппликацией необходимо удалить слой старого крема струей воды или антисептическим средством.

**Побочное действие.** При применении дермазина возможна местная реакция в виде чувства жжения, зуда. При длительном применении препарата на больших поверхностях концентрация сульфаниламидов в сыроватке крови может достигнуть значений как при системном лечении и привести к развитию лейкопении.

**Противопоказания.** Дермазин не назначают пациентам с гиперчувствительностью к препарату, женщинам в период беременности, новорожденным детям.

**Особые указания.** При лечении дермазином пациентов с нарушением функции печени и почек необходимо регулярно проводить контроль содержания сульфаниламидов в плазме крови.

**Производитель.** LEK, Словения.

#### ДЕРМАТОП (DERMATOP)

**Международное наименование** — *prednicarbat*.

**Состав и форма выпуска.** 1 г каждой лекарственной формы (мази, крема) содержит 0.0025 г предникрарбата. Выпускается в тубах.

**Фармакологическое действие.** Предникрарбат, активный индентин дерматопа, представляет собой, несодержащий гланоидов кортикостероид. Препарат обладает выраженными противовоспалительными и антиаллергическими свойствами и успешно снимает зуд кожи.

**Показания.** Воспалительные заболевания кожи, реагирующие на местную кортикостероидную терапию (острая и хроническая экзема), нейродермит, эндогенная экзема; псориаз; ожоги I степени.

**Режим дозирования.** Дермапоп наносится тонким слоем на пораженные участки кожи 1 или 2 раза в день, слегка втирая. Курс лечения, в большинстве случаев, оказывается достаточным в течение 2-3 недель. Не рекомендуется использовать препарат более 4 недель.

**Побочное действие.** В отдельных случаях местные реакции раздражения кожи (покраснение, жжение).

**Противопоказания.** Специфические заболевания кожи, такие как туберкулез или сифилис, varicella; реакции вакцинации; грибковые и бактериальные инфекции кожи, периферические дерматиты.

**Особые указания.** Длительное лечение (свыше 4-х недель) проводить не следует, особенно во время беременности, а также у маленьких детей. При нанесении препарата на лицо следует оберегать глаза от попадания мази.

**Производитель.** HOECHST, Германия.

#### ДЕРМОВЕЙТ (DERMOVATE)

**Международное наименование** — *clobetasol propionat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пропониат клобетазола. Крем или мазь по 25 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Глюкокортикоидный препарат для местного применения в виде мази или крема. Препарат обладает противовоспалительным и антиаллергическим действием. Устраняет отек, гиперемию и зуд в месте нанесения.

**Показания.** Псориаз, упорная экзема, красный плоский лишай, красная дискоидная волчанка и другие кожные заболевания, резистентные к терапии менее активными стероидами. Режим дозирования. Мазь или крем следует наносить очень тонким слоем на пораженные участки кожи 1 или 2 раза в день до наступления улучшения. При наступлении клинического улучшения лечение препаратом следует прекратить. При нанесении препарата на лицо курс лечения должен быть ограничен 5 днями.

**Побочное действие.** При длительном применении препарата на обширных участках кожной поверхности возможно резорбтивное действие. В редких случаях проявляется атрофическое действие препарата на кожу.

**Противопоказания.** Розacea, угри, периоральный дерматит, первичные вирусные инфекции кожи, кандидоз, трихофития, бактериальные инфекции кожи, зуд в перинальной области и в области гениталий, беременность.

**Особые указания.** Действие дермовейта можно усилить путем окклюзии места нанесения препарата с помощью полиэтиленовой пленки. Тепло и влажность, создаваемые окклюзионными повязками, способствуют возникновению бактериальных инфекций, поэтому перед наложением свежей повязки кожу следует очищать.

Производитель. GLAXO, Великобритания.

## ДЕРМОЗОЛОН (DERMOSOLON)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - преднизолон, йодохлороксиинколи. 1 г препарата содержит 0.005 г и 0.03 г активных веществ соответственно. Мазь 5 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** При местном применении оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, ангиосудостатное, противоэрозивное действие, антимикробное и фунгицидное действие.

**Показания.** Экзема, дисгидроз, различные формы бактериальной вторично инфицированной экземы, межпальцевый микоз, зуд, экзема антогенной области, поверхностные инфекции, возникшие на чувствительной коже.

**Режим дозирования.** Наносят на кожу тонким слоем 1-3 раза в день.

**Побочное действие.** Редко - реакции повышенной чувствительности на йод, входящий в состав препарата. При длительном применении и/или нанесении на большие поверхности кожи возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата, туберкулез кожи, сифилис, ветряная оспа, кожные реакции после вакцинации.

**Особые указания.** Дермозолон может окрашивать белье. Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## ДЕСИТИН (DESITIN OINTMENT)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - окись цинка, жир печени трески на основе лауролина и вазелина. 40% мазь в тубах по 28.5 г, 57 г, 114 г, 228 г, 255 г.

**Фармакологическое действие.** Окись цинка оказывает стягивающее действие, в результате чего понижает поступление слизи и других секретов на пораженные участки кожи. Препарат при нанесении на пораженную поверхность представляет собой физический барьер для действия раздражающих факторов.

**Показания.** "Пеленочная сыпь", поверхностные раны, ожоги. Режим дозирования. Мазь наносит тонким слоем на пораженные участки кожи. При лечении ожогов и ран используют повязку с мазью. Профилактически у детей обрабатывают препаратом участки тела, находящиеся в длительном контакте с мокрым бельем.

**Побочное действие.** Местное раздражающее действие на кожу: зуд, гиперемия, кожная сыпь.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** Мазь предназначена только для поверхностного использования.

Производитель. PFIZER, США.

## ДЕСФЕРАЛ (DEFERAL)

Международное наименование — *deferroxamin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - дефероксамин. Флаконы по 0.5 г сухого активного вещества по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Связывает железо из трансферина, ферритина и гемосидерина с образованием водорастворимого комплекса ферриноксамин, который быстро и полностью выводится с мочой и фекалиями, что приводит к снижению патологического отложения железа в органах. Деферал, однако, не связывает железо в гемоглобине, миоглобине и железосодержащих ферментах (цитохромы, каталазы, пероксидазы).

**Показания.** Трансфузионный гемосидероз (особенно при талассемии, сидероахрестической анемии, синдроме Даймонда-Блэкфана, апластической анемии и гемолитической анемии); первичный идиопатический гемохроматоз; сидероз при циррозе печени, гемопопорфирии кожи; идиопатический гемосидероз легких; острое отравление железом. Применяется с диагностической целью для определения патологических отложений железа.

**Режим дозирования.** С целью выведения патологических отложений железа вводят в/и или подкожно в течение 12 ч в дозе 1.5-4 г/сут; в ряде случаев продолжительность инфузии может составлять 24 ч. Возможно внутримышечное введение, при котором средняя начальная доза составляет 0.5-1 г в день (1-2 инъекции). Поддерживающая доза зависит от интенсивности выведения железа с мочой. Курс лечения - несколько месяцев. При остром отравлении железом вводят 5-10 г деферала внутрь (для этого сухое активное вещество растворяют в обычной воде); кроме того, вводят в/м по 1-2 г каждые 3-12 ч или капально-подкожно или в/в в течение 12 ч в суточной дозе от 1.5 до 4 г. Максимальная суточная доза для в/в введения 16 г. Величина дозы определяется по уровню железа в сыворотке крови.

**Побочное действие.** Редко - аллергические кожные реакции, сердечно-сосудистые нарушения (гипотония, коллапс), неврологические расстройства (головокружение, судороги), желудочно-кишечные расстройства, нарушения функции печени и почек; тромбоцитопения. При применении доз, превышающих рекомендованные, у некоторых больных, особенно с сахарным диабетом, отмечались изменения сетчатки, проявлявшиеся нарушениями зрения; отмечены редкие случаи помутнения хрусталика.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату. Первый триместр беременности. Лактация.

**Особые указания.** При длительном применении в дозах, превышающих рекомендованные, показаны регулярные осмотры окулиста. Особую осторожность следует соблюдать при назначении препарата больным, страдающим тяжелой почечной недостаточностью. Препарат может окрашивать мочу в красновато-коричневый цвет. У больных с почечной недостаточностью можно повысить выведение комплекса деферала с железом при помощи гемодиализа.

Производитель. CIBA-GEIGY, Швейцария.

## ДЕТИЦЕН (DETICEN)

Международное наименование — *dacarbazin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - дакарбазин. Порошок 0.1 г во флаконах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

(см. ДАКАРБАЗИН)



**ДЖОЗАМИЦИН (JOSAMYCIN)**

Состав и форма выпуска. Активное вещество - джозамицин. Таблетки. Суспензия для приема внутрь.

Фармакологическое действие. Антибиотик из группы макролидов, бактериостатик. Имеет широкий спектр действия, включающий как грамположительные (стафилококки, продуцирующие и не продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*), так и грамотрицательные микроорганизмы (гонококки, гемофильная и коклюшная палочки, легионеллы), микоплазмы, хламидии, спирохеты, риккетсии.

Показания. Бактериальные инфекции уха, гортан, носа (внутренний отит, синусит, ангина, фарингит, ларингит, дифтерия /как дополнительное лечение к курсу дифтерийного антитоксина/), скарлатина /в случае переносимости пенициллина/, коклюш, бронхит, бронхопневмония, пневмония, орнитоз, пситтакс, гингивит, периодонтит, угри, лимфаденит, лимфангит, паховая лимфогранулема, простатит, уретрит, инфекции ран. Пидермия, фурункулез, сибирская язва, рожа, гонорея и сифилис (при переносимости пенициллина) - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Взрослым и детям старше 14 лет препарат назначают в суточной дозе 0.8-2 г (в виде сиропа или таблеток), разделенной на 3 приема. Детям в возрасте до 14 лет назначают суспензию из расчета 30-50 мг/кг массы тела в сутки; кратность назначения 3 раза в сутки. Продолжительность лечения при стафилококковой инфекции составляет не менее 10 дней, при лечении угрей - до 4-х недель. Препарат следует принимать между приемами пищи, таблетки по возможности проглатывать целиком и запивать небольшим количеством жидкости. Суспензию необходимо встряхивать перед употреблением.

Побочное действие. Возможны отсутствие аппетита, тошнота, изжога, рвота, метеоризм, диарея. В редких случаях встречаются аллергические реакции (крапивница), транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз. Имели место случаи псевдомембранозного колита.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к макролидам, выраженные нарушения функции печени. Препарат противопоказан недоношенным детям.

Особые указания. Применение препарата у беременных и кормящих показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. В случае развития псевдомембранозного колита следует отметить джозамицин и назначить ванкомицин по 0.25 г 4 раза в сутки. При совместном назначении препарата с цефтриаксом возможно замедление выведения последнего. Нельзя назначать джозамицин в комбинации с пенициллинами или цефалоспорины. Больные с сахарным диабетом должны учитывать, что в 5 мл суспензии содержится 3.25 г глюкозы. Производители. Вильпрафен (Vilprafen) HEINRICH MACK, Германия; Джозамицин (Josamycin) YAMANOUCHI, Япония.

**ДЖОЗАМИЦИН (JOSAMYCIN)**

Международное наименование — *josamycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - джозамицин. Таблетки 0.05 г по 100 шт. в упаковке. Таблетки 0.2 г по 100 или 500 шт. в упаковке.

Производитель. YAMANOUCHI, Япония.

(см. ДЖОЗАМИЦИН)

**ДИАБЕТОН (DIABETON)**

Международное наименование — *glizklazid*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.08 г гликлазида. Таблетки по 60 шт. в упаковке.

Производитель. SERVIER, Франция.

(см. ГЛИКЛАЗИД)

**ДИАЗЕПАМ (DIAZEPAM)**

Международное наименование — *diazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диазепам. Таблетки, драже, сироп, раствор для инъекций.

Фармакологическое действие. Транквилизатор широкого спектра действия. Обладает анксиолитическим, миорелаксационным, седативным, противосудорожным действием, оказывает регулирующее влияние на нейро-вегетативные функции. Показания. Нервное напряжение, возбуждение, беспокойство, нарушения сна, невроvegetативные расстройства, психоневроз, навязчивые неврозы, истерические или ипохондрические реакции, состояния дисфории различного происхождения, фобии, как дополнительное средство при лечении депрессий, беспокойств, возбуждения, возникающих у алкоголиков в период абстиненции, мышечные спазмы центрального происхождения.

Режим дозирования. Доза определяется индивидуально, в зависимости от состояния больного, клинической картины заболевания и индивидуальных особенностей. Лечение пожилых, ослабленных больных или больных, страдающих атеросклерозом, целесообразно начинать с низких доз (например, 2 раза в день по 2 мг внутрь), при необходимости постепенно увеличивать их, доводя до оптимальной дозы, хорошо переносимой больным. Работоспособным больным рекомендуется принимать основную дозу вечером (например, 5 мг) или по 2.5 мг 1-2 раза в день. Для устранения возбуждения, появляющегося у алкоголиков в период абстиненции - 2-3 раза в день по 5-10 мг внутрь, в тяжелых случаях до 60 мг в день; неотложное лечение тяжелых состояний тревоги - начальная доза 0.1-0.2 мг на кг массы тела в/в, инъекции повторять каждые 8 часов до исчезновения симптомов, затем переходить на пероральное лечение. Терапия: инфаркт миокарда - начальная доза 10 мг в/м, затем от 1 до 3 раз в день 5-10 мг внутрь; стенокардия - 2-3 раза в день по 2-5 мг внутрь; премедикация в случае электрической дефибрилляции - 10-30 мг в/в, медленно (отдельными дозами); гипертония - 2-3 раза в день по 2-5 мг внутрь; мышечные спазмы ревматического происхождения, особенно вертебральный синдром - начальная доза 10 мг в/м, затем 1-4 раза в день по 5 мг внутрь, больным с постельным режимом до 4 раз в день по 10 мг внутрь, как дополнительное средство в физиотерапии при ревматическом пельвиоспондилите, прогрессирующем хроническом полиартрите и артрозах - 1-4 раз в день по 5 мг внутрь. Акушерство и гинекология: психосоматические расстройства, климактерические и менструальные расстройства - 2-3 раза в день по 2-5 мг внутрь; токсикоз беременности - 2-3 раза в день по 2-5 мг внутрь; преэклампсия - начальная доза 10-20 мг в/в, затем 3 раза в день по 5-10 мг внутрь; эклампсия - во время криза 10-20 мг в/в, последующие дозы назначать по необходимости в/в (инъекции) или в/в капельно (не более 100 мг в сутки); для облегчения родов - 10-20 мг в/м (в случае сильного возбуждения в/в). Анестезиология, хирургия: премедикация - накануне операции, вечером 10-20 мг внутрь; подготовка к операции - за 1 ч до начала анестезии, 10-20 мг в/м (детям 2.5-10 мг); начало анестезии - 0.2-0.5 мг/кг массы тела, в/в; основное седативное лечение - ввод в дремотное состояние с anterogradной вымезией в случае сложного вмешательства в госпитальной терапии и хирургии - 10-30 мг в/в (дети 0.1-0.2 мг/кг массы тела). Педиатрия: психосоматические и психореактивные расстройства, мышечные спазмы центрального происхождения - назначать препарат с постепенным увеличением дозы (начиная с низких доз и медленно увеличивая их до оптимальной дозы, хорошо переносимой больным), суточная доза (может быть разделена на 2-3 приема, причем основная, самая большая доза должна приниматься вечером): новорожденные, начиная с 5-й недели жизни 0.5-2 мг внутрь, дети 1-6 лет 1-6 мг внутрь, школьники 6-14 лет 6-10 мг внутрь; фебрильные (лихорадочные) судороги - по возрасту 2-10 мг в/в медленно. Неврология: мышечные спазмы центрального происхождения

## ДИАЗЕПАМ (DIAZEPAM)

при дегенеративных неврологических заболеваниях - 2-3 раза в день по 5-10 мг внутрь; при травматических поражениях спинного мозга, сопровождающихся паралитическими или гемиплегическими, хорическими расстройствами - начальная доза 10-20 мг в/м (дети 2-10 мг); эпилептический статус - 0.15-0.25 мг/кг массы тела в/в или в/м, в случае необходимости через 30-60 мин повторить инъекцию или провести в/в вливание (максимальная суточная доза - 3 мг/кг; столбняк - начальная доза в промежуток от 1 до 4 часов 0.1-0.3 мг/кг массы тела в/в или в/м вливание 4-10 мг/кг массы тела за 24 ч.

Побочное действие. Обычно переносится хорошо. Могут наблюдаться сонливость, усталость, головокружение, мышечная слабость. Редко - атаксия. Очень редко - парадоксальные реакции: усиленное возбуждение или резко выраженные мышечные спазмы. При парентеральном назначении может появиться легкое понижение АД, в очень редких случаях наступает расстройство дыхательной функции. Иногда после в/в инъекции появляется икота. При назначении препарата в акушерстве в дозах, рекомендованных для облегчения родов, у нормальных детей и еще чаще у недоношенных может наблюдаться временная мышечная гипотония, гипотермия, нарушение дыхательной функции.

Противопоказания. Тяжелая миастения, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Больные, принимающие препарат, должны воздерживаться от употребления алкогольных напитков. Избегать назначения препарата в течение первых месяцев беременности, за исключением случаев крайней необходимости. Рекомендуется прерывать кормление грудью в период регулярного приема препарата. Препарат может повлиять на реактивную способность. При назначении в комбинации с нейролептиками, успокаивающими, антидепрессантами, гипнотическими, анестетическими и анестезирующими средствами, усиливается их седативное действие, особенно при парентеральном введении. Диазепам может вызвать после внутримышечной инъекции увеличение активности креатинфосфокиназы сыворотки крови (учитывать при дифференциальной диагностике инфаркта миокарда). При назначении беременным может изменять существенным образом ЧСС плода. При в/в введении следует выбирать вену крупного калибра и проводить инъекцию очень медленно (приблизительно 0.5-1 мл/мин). Избегать в/в введения. Инъекционный раствор следует всегда вводить отдельно, т.е. он не совместим с водными растворами других медикаментов.

Производители. Апо-Диазепам (Apo-Diazepam) APOTEX, Канада; Бенседин (Bensedin) ICN GALENKA, Югославия; Валиум (Valium) ROCHE, Швейцария; Диазепам (Diazepam) HAFSLUND NYCOMED, Австрия; Диазепам (Diazepam) HEMOFARM, Югославия; Диазепам-Меркле (Diazepam-Merkle) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Реланиум (Relanium) POLFA, Польша; Седуксен (Seduxen) GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

### ДИАЗЕПАМ (DIAZEPAM)

Международное наименование — diazepam.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диазепам. Таблетки 0.002 г, 0.005 г по 100 шт. в упаковке. Драже. Производитель. HAFSLUND NYCOMED, Австрия. (см. ДИАЗЕПАМ).

### ДИАЗЕПАМ (DIAZEPAM)

Международное наименование — diazepam.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диазепам. Драже по 0.002 г и 0.005 г.

Производитель. HEMOFARM, Югославия. (см. ДИАЗЕПАМ).

### ДИАЗЕПАМ-МЕРКЛЕ (DIAZEPAM-MERCKLE)

Международное наименование — diazepam.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диазепам. Таблетки 0.002 г, 0.005 г и 0.01 г. Раствор для инъекций 0.5% в ампулах.

Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия. (см. ДИАЗЕПАМ)

### ДИАКАРБ (DIACARB)

Международное наименование — acetazolamid.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетазоламид. Таблетки 0.25 г по 24 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Дуретический препарат слабой силы действия. Ингибирует фермент карбоангидразу в проксимальном извитом канальце нефрона. Увеличивает экскрецию с мочой ионов натрия, калия, бикарбоната, не влияет на экскрецию ионов хлора. При частом назначении может вызвать метаболический ацидоз. Прием препарата приводит к повышению pH мочи. Снижает внутриглазное давление. Уменьшает продукцию спинномозговой жидкости.

Показания. Отечный синдром, особенно в сочетании с алкалозом, при хронической сердечной и сердечно-легочной недостаточности (в составе комплексной терапии). Повышение внутричерепного давления. Глаукома первичная и вторичная; острый приступ глаукомы. Малые эпилептические припадки. Режим дозирования. При отечном синдроме назначают по 1 таблетке 1-2 раза в сутки курсом по 2-4 дня, с перерывами в несколько дней. При эпилепсии назначают по 1 таблетке 3-4 раза в сутки. При приступе глаукомы назначают в начальной дозе 1-2 таблетки; затем каждые 6 часов по 1 таблетке. Через 1-2 суток начинают постепенно снижать кратность назначения препарата сначала до 3, затем до 2 раз в сутки. Дозы для детей составляют: детям от 4 до 12 месяцев - 50 мг/сут в 1-2 приема; 3-5 лет - 50-125 мг/сут в 1-2 приема; 4-18 лет - 125-250 мг однократно утром.

Побочное действие. Возможны - гипокалиемия, мышечная слабость, судороги, покраснение кожных покровов, отсутствие аппетита, метаболический ацидоз, кожный зуд. При длительном назначении в отдельных случаях возможно развитие нефролитиаза, проходящей гематурии и глюкозурии, гемолитической анемии, лейкопении, агранулоцитоза, парестий, дезориентации.

Противопоказания. Острая почечная недостаточность, выраженные нарушения функции печени, гипокалиемия, ацидоз, гипокортицизм, сахарный диабет, беременность (первый триместр).

Особые указания. Дикарб не следует назначать более 5 дней подряд, так как в этом случае высок риск развития метаболического ацидоза.

Производитель. POLFA, Польша.

### ДИАКОРДИН (DIACORDIN)

Международное наименование — diltiazem.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дилтиазем гидрохлорид. Таблетки 0.06 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки ретар, покрытые оболочкой, 0.09 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. CHEMAPOL, Чехия. (см. ДИЛТИАЗЕМ)

### ДИАНЕ-35 (DIANE-35)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - ципротерона ацетат и этинилэстрадиол. Драже (1 драже содержит 0.002 г ципротерона ацетата и 0.000035 г активных веществ соответственно) по 21 шт., 3 х 21 шт., 6 х 21 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Блокирует рецепторы андрогенов, уменьшает эндогенный синтез андрогенов, обладает контрацептивным действием.

Показания. Явления андрогенизации у женщин.

Режим дозирования. Назначают по 1 драже в день, начиная с

первого дня цикла. Затем следует перерыв на 7 дней, далее - прием в течение 21 дня по 1 драже ежедневно, опять перерыв на 7 дней и так далее.

Побочное действие. Чувство напряженности в груди, нарушение функции желудка, тошнота, головные боли, изменение веса тела и либидо, депрессия, возникновение коричневых пигментных пятен, межменструальные кровотечения, повышенный риск тромбозов.

Противопоказания. Беременность, лактация, тяжелые нарушения функции печени, опухоли печени (в том числе в анамнезе), идиопатическая желтуха или тяжелый зуд беременных в анамнезе, синдромы Дубина-Джонсона и Ротора, тромбоэмболические процессы (в том числе в анамнезе), серповидноклеточная анемия, рак грудной железы или эндометрия (и после лечения), тяжелый сахарный диабет с сосудистыми изменениями, нарушения липидного обмена, тяжелая гипертония, герпес и отосклероз в стадии ухудшения в период прошлых беременностей, запланированные операции (прием прекращать за 6 недель до их проведения).

Особые указания. Препарат необходимо отменить при появлении следующих симптомов: появление головных болей типа мигрени, более частые и сильные головные боли, нарушение функций органов чувств, первые признаки тромбообразования, длительный постельный режим, появление желтухи, гепатита или зуда по всему телу, учащение эпилептических приступов, резкое повышение АД. Женщинам старше 30 лет, принимающим диане-35, рекомендуется воздерживаться от курения. Строгий контроль необходим при сахарном диабете, гипертонии, варикозном расширении вен, фибрите, отосклерозе, рассеянном склерозе, эпилепсии, хоре, порфирии, тейстании и возрасте старше 40 лет.

Производитель. SCHERING, Германия.

#### ДИАФИЛЛИН (DIAPHYLLIN)

Международное наименование — *teofyllamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аминофиллин. Раствор для в/в инъекций (1 мл раствора содержит 0.24 г активного вещества и 0.1 г норканина) ампулы 1 мл по 5 шт. в упаковке. Раствор для в/в инъекций (1 мл раствора содержит 0.048 г активного вещества) ампулы 5 мл по 5 шт. в упаковке. Раствор для в/в инъекций (1 мл раствора содержит 0.024 г активного вещества) ампулы 10 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. CHINOIN, Венгерская республика.

(см. ТЕОФИЛЛАМИН)

#### ДИВАСКАН (DIVASCAN)

Международное наименование — *iprazochrom*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ипразохром. Таблетки 0.00025 г по 60 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антиагрегационное действие в отношении вызванных серотонином реакций. Снижение по вышенности проницаемости сосудов, воздействие на фазу локальных метаболических нарушений в претерминальном русле мозгового кровообращения.

Показания. Профилактика следующих форм мигрени: мигрень с выраженной глазной симптоматикой (Migraine ophthalmique), мигрень с сопутствующим симптомом тошноты и другими вегетативными нарушениями (Migraine simplex с вегетативными нарушениями), мигрень с головокружениями (Migraine cerebilleuse), мигрень, при которой головная боль сопровождается асимметричными выпадениями неврологического характера (Migraine accompagnee), базально-артериальной мигрени с головокружениями и невралгией тройничного нерва. Лечение геморрагического диатеза на базе васкулярных и тромбоцитарных повреждающих факторов, поддерживающее лечение плазматических нарушений свертывания гемофилиального типа и фибринолитических кровотечений, лечение диабетической ретинопатии.

Режимы дозирования. Взрослым: средняя доза 1-2-3 таблетки

3 раза в день, возможно дальнейшее увеличение дозировки. Наименьшая продолжительность лечения, в зависимости от частоты приступов мигрени, составляет от 6-8 недель до 6 месяцев. Для лечения диабетической ретинопатии доза составляет 1-2 таблетки 3 раза в день.

Побочное действие. Экзантема, обусловленная аллергией к препарату (редко).

Противопоказания. Не известны.

Особые указания. Не рекомендуется принимать диваскан в первые месяцы беременности. Во время лечения дивасканом моча может приобрести красно-коричневую окраску, что не должно вызывать никаких подозрений и опасений.

Производитель. BERLIN-CHEMIE, Германия.

#### ДИВИНА (DIVINA)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - эстрадиол валерат и мидоксипрогестерона ацетат. Таблетки (белая таблетка содержит 0.002 г эстрадиола валерата, голубая таблетка - 0.002 г эстрадиола валерата и 0.01 г мидоксипрогестерона ацетата) в конволютах с календарной шкалой (11 белых и 10 голубых таблеток) по 3 конволюта в упаковке.

Фармакологическое действие. Эстрадиол валерат - производное эстрадиола, мидоксипрогестерона ацетат - производное прогестерона. Применение препарата в соответствии с календарной шкалой имитирует естественный гормональный цикл у женщин.

Показания. Кулирование симптомов, возникающих при дефиците эстрогенов и прогестерона у женщин в климактерическом периоде.

Режим дозирования. Если нормальный менструальный цикл прекратился или если он нерегулярен, прием препарата начинают в любое время. При наличии менструаций лечение начинают на 5 день цикла. Первые 11 дней принимают белые таблетки, оставшиеся 10 дней - голубые, после чего делают перерыв в течение 7 дней. Таблетки принимают вечером.

Побочное действие. Нарушение регулярности кровотечений, нагрубание молочных желез, головные боли, ощущение напряжения в ногах, тошнота.

Противопоказания. Тромбофлебит глубоких вен, тромбоэмболические нарушения или заболевания сосудов головного мозга в анамнезе или у кровных родственников, опухоли головного мозга, острогенозависимые опухоли (рак молочной железы или матки), заболевания печени, беременность.

Особые указания. Кровотечение может начаться еще во время приема голубых таблеток, при этом прием препарата сразу же прекращают, после окончания менструации начинают прием белых таблеток. Если кровотечение начинается во время приема белых таблеток, следует установить его причину. Обычно кровотечение, напоминающее нормальную менструацию, начинается в течение недели, свободной от приема препарата. При приеме Дивины возможно взаимодействие с лекарственными препаратами, характерное для пероральных контрацептивов (снижение эффективности барбитуратов, гидантоина, рифампицина, тетрациклина, амициллина, антигипертензивных препаратов).

Производитель. ORION, Финляндия.

#### ДИГЕСТАЛ (DIGESTAL)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит панкреатина 0.2 г, экстракта желчи крупного рогатого скота 0.025 г, гемидеодозы 0.05 г. Драже по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Дигестал - комбинированный препарат. Входящие в его состав ферменты поджелудочной железы способны более полному перевариванию белков, жиров и углеводов. Экстракт желчи действует холеретически, способствует эмульгированию жиров, увеличивает активность липазы, улучшает всасывание жиров и жирорастворимых витаминов А, Е, К. Фермент гемидеодозы способствует расщеплению растительной клетчатки. Препарат покрыт спе-

циальной оболочкой, устойчивой к действию желудочного сока. Дигестал растворяется в щелочной среде тонкой кишки, где активность ферментов поджелудочной железы выражена максимально.

**Показания.** Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушенных жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости. Режим дозирования. Дозу препарата устанавливают индивидуально. Назначают по 1 драже 3 раза в день во время еды или сразу после еды. Драже следует проглатывать целиком. При необходимости разовую дозу можно увеличить до 2 драже. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

**Побочное действие.** При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. В редких случаях возможна диарея.

**Противопоказания.** Гепатит, механическая желтуха, повышенная чувствительность к препарату.

**Производитель.** ICN GALENIKA, Югославия.

## ДИГИДРАЛ (DINHYDRAL)

Международное наименование — *dihydrotatchsterol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — дигидротакхистерол. Таблетки 0,0002 г по 75 шт. в упаковке и по 500 шт. во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Повышает концентрацию кальция в крови за счет увеличения абсорбции кальция в кишечнике и усиления мобилизации из костей. Дигидрал способствует экскреции неорганического фосфата через почки.

**Показания.** Гипопаратиреоз (идиопатический и послеоперационный), первичный гипофосфатемический рикет, почечная остео дистрофия.

**Режим дозирования.** Устанавливается индивидуально и зависит от степени тяжести заболевания. Начальная доза составляет 0,2 мг в сутки. При длительном лечении дозы корректируют в зависимости от значений кальциемии (оптимальное значение этого показателя 9,5–10,5 мг/100 мл).

**Побочное действие.** Гиперкальциемия (проявляется анорексией, тошнотой, рвотой, болями в животе, полиурией и/или полидиспеей). При длительном применении чрезмерных доз — отложение кальция в тканях и органах, деминерализация костей. При почечной остео дистрофии возможно быстрое ухудшение функции почек.

**Противопоказания.** Гиперкальциемия.

**Производитель.** SOLVAY PHARMA-DUPHAR, Нидерланды.

## ДИГИТАЛИС-АНТИДОТ БМ (DIGITALIS-ANTIDOT BM)

**Состав и форма выпуска.** Упаковки по 1 и 6 ампул, содержащих 0,08 г лиофилизированного вещества антитоксина наперстянки.

**Фармакологическое действие.** Дигиталис-антитоксин (антиген-связывающий домен) быстро купирует тяжелые интоксикации и передозировки препаратов наперстянки, угрожающие жизни больного. Препарат быстро купирует на-

рушения ритма (в течение 1–2 часов). Хорошо переносится больными.

**Показания.** Дигиталис-антидоот применяется для лечения опасных для жизни отравлений гликозидами наперстянки.

**Режим дозирования.** В случае, если доза введенных в организм гликозидов известна, исходят из того, что 80 мг Дигиталис-Антидоот БМ связывает в организме 1 мг гликозида или его производных или дигитоксина. В случаях, когда доза гликозидов не известна, опыт показывает, что достаточно введения 6 ампул препарата для успешного лечения. Дигиталис-Антидоот БМ вводится внутривенно капельно в течение получаса. Перед его введением необходимо провести внутрикожную и конъюнктивальную пробу во избежание аллергической реакции.

**Побочное действие.** При лечении ксеногенными Fab-фрагментами в отдельных случаях могут наблюдаться аллергические реакции.

**Противопоказания.** Кроме аллергии к овечьему глобулину, другие противопоказания не известны.

**Производитель.** BOEHRINGER MANNHEIM, Австрия.

## ДИГНОБЕТА (DIGNOBETA)

Международное наименование — *atenolol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — атенолол. Таблетки 0,025, 0,05 и 0,1 г.

**Производитель.** LUITPOLD PHARMA, Германия.

(см. АТЕНОЛОЛ)

## ДИГНОВРОКСОЛ (DIGNOBROXOL)

Международное наименование — *ambroxol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — амброксол. Капсулы-ретард 0,075 г по 10, 20, 50 шт. в упаковке. Раствор (1 мл препарата содержит 0,0075 г активного вещества) по 50 или 100 мл в упаковке.

**Производитель.** DIGNOS-CHEMIE, Германия.

(см. АМБРОКСОЛ)

## ДИГНОТАМОКСИ (DIGNOTAMOXI)

Международное наименование — *tamoxifen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — тамоксифен. В 1 таблетке содержится 0,0152 г, 0,0304 г, 0,0456 г, 0,0608 г тамоксифендигидрохлорида (что соответствует 0,01 г, 0,02 г, 0,03 г, 0,04 г тамоксифена), по 30 или 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** LUITPOLD PHARMA, Германия.

(см. ТАМОКСИФЕН)

## ДИГНОТРИМАЗОЛ (DIGNOTRIMAZOL)

Международное наименование — *clotrimazol*.

**Состав и форма выпуска.** Крем, содержащий в 1 г 0,01 г клотримазола, по 20 или 30 г в упаковке. Раствор, содержащий в 1 мл 0,01 г клотримазола, по 50 мл в упаковке. Вагинальный крем, содержащий в 1 г 0,02 г клотримазола, по 20 г в упаковке. Вагинальные таблетки по 0,1 г клотримазола в количестве 6 шт. в упаковке. Вагинальные таблетки по 0,2 г клотримазола в количестве 3 шт. в упаковке. Комбинированная упаковка: 3 вагинальные таблетки (0,2 г), аппликатор, крем (0,01 г/1 г). **Производитель.** LUITPOLD PHARMA, Германия.

(см. КЛОТРИМАЗОЛ)

## ДИГНОФЕНАК (DIGNOFENAC)

Международное наименование — *diclofenac sodium*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — диклофенак натрия. Таблетки 0,025, 0,05 и 0,1 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Суппозитории 0,1 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 3 мл (0,075 г), в упаковке 5 или 150 ампул.

**Производитель.** LUITPOLD PHARMA, Германия.



(см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

**ДИГНОФЛЕКС (DIGNOFLEX)**Международное наименование — *ibuprofen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ибупрофен. Таблетки в твердой оболочке 0.4 и 0.6 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Ретард-таблетки 0.8 по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Ретард-капсулы 0.4 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. **LUITPOLD PHARMA**, Германия.  
(см. ИБУПРОФЕН)

**ДИГНОЦЕТАМОЛ (DIGNOCETAMOL)**Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — парацетамол. Таблетки 0.5 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. **LUITPOLD PHARMA**, Германия.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ)

**ДИГОКСИН (DIGOXIN)**Международное наименование — *digoxin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дигоксин. Таблетки 0.0625, 0.125 и 0.25 мг. Раствор для пероральной применения (1 мл — 0.5 мг) 20 мл во флаконах. Раствор (1 мл — 0.25 мг) 1.0 и 2.0 мл в ампулах.

Фармакологическое действие. Сердечный гликозид, содержащийся в листьях наперстянки шерстистой. Увеличивает силу и скорость сердечных сокращений, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость. У больных с хронической сердечной недостаточностью вызывает опосредованный вазодилатирующий эффект. Оказывает умеренный диуретический эффект. При превышении терапевтических доз или в случае повышенной чувствительности больного к гликозидам может вызвать повышение возбудимости миокарда, что приводит к возникновению нарушений сердечного ритма.

Показания. Хроническая сердечная недостаточность при декомпенсированных клапанных пороках сердца, атеросклеротическом кардиосклерозе, перегрузке миокарда при артериальной гипертензии, особенно при наличии постоянной формы тахисистолической мерцательной аритмии или трепетания предсердий. Пароксизмальные наджелудочковые аритмии (мерцательная аритмия, трепетание предсердий, наджелудочковая тахикардия).

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. При умеренно быстрой дигитализации назначают внутрь по 0.25 мг 4 раза в сутки или по 0.5 мг 2 раза в сутки. При в/в введении требуется суточная доза дигоксина 0.75 мг в 3 введения. Дигитализация достигается в среднем через 2-3 суток. Затем переводят пациента на поддерживающую дозу, которая составляет 0.25-0.5 мг/сут при назначении препарата внутрь и 0.125-0.25 мг — при в/в введении. При медленной дигитализации лечение сразу начинают с поддерживающей дозы (по 0.25-0.5 мг в сутки в 1 или 2 приема). Дигитализация в этом случае наступает через неделю у большинства больных. Больным с повышенной чувствительностью к сердечным гликозидам назначают меньшие дозы и проводят дигитализацию в медленном темпе. При пароксизмальных наджелудочковых аритмий вводят в/в струйно 1-4 мл 0.025 % раствора дигоксина (0.25-1.0 г) в 10-20 мл 20 % раствора глюкозы. Для в/в капельного введения ту же дозу дигоксина растворяют в 100-200 мл 5 % раствора глюкозы или 0.9 % раствора натрия хлорида. Насыщающая доза дигоксина для детей составляет 0.05-0.08 мг/кг массы тела; эту дозу вводят в течение 3-5 дней при умеренно быстрой дигитализации или в течение 6-7 дней при медленной дигитализации. Поддерживающая доза дигоксина для детей составляет 0.01-0.025 мг/кг в сутки. При нарушении выделительной функции почек необходимо уменьшить дозу дигоксина: при клиренсе креатинина (КС) 50-80 мл/мин средняя поддерживающая доза составляет 50 % от средней поддерживающей дозы для лиц с нормальной функцией почек; при КС менее 10 мл/мин — 25 % от обычной дозы.

Побочное действие. Брадикардия, АВ блокада, нарушения сердечного ритма, анорексия, тошнота, рвота, понос, головная боль, усталость, головокружение. Редко — окрашивание окружающих предметов в зеленый и желтый цвет, мелькание "мушек" перед глазами, снижение остроты зрения, скотомы, макро- и микропсия. В очень редких случаях возможны спутанность сознания, депрессия, бессонница, эйфория, делириозное состояние, синкопальное состояние, тромбоз мезентерических сосудов. При длительном применении дигоксина возможно развитие гинекомастии.

Противопоказания. Гликозидная интоксикация (абсолютное противопоказание). Относительные противопоказания — выраженная брадикардия, АВ блокада I и II степени, изолированный митральный стеноз, гипертрофический субартериальный стеноз, острый инфаркт миокарда, нестабильная стенокардия, синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта, тампонада сердца, экстрасистолия, желудочковая тахикардия. Особые указания. Вероятность возникновения дигиталисной интоксикации повышается при гипокальциемии, гипонатриемии, гиперкальциемии, гипернатриемии, гипотиреозе, выраженной дилатации полостей сердца, легочном сердце, миокардите, при алкалозе, у пожилых больных. При одновременном применении дигоксина и диуретиков, глюкокортикоидов, инсулина, препаратов кальция риск возникновения гликозидной интоксикации также повышается. Снижают всасывание дигоксина антациды, содержащие алюминий, холинергические, тетрациклины, слабительные средства. Хинидин, верапамил, спиронолактон повышают концентрацию дигоксина в плазме крови.

Производитель. Дигоксин (*Digoxin*) **ORION**, Финляндия; Дигоксин (*Digoxin*) **WEIMER PHARMA**, Германия; Дилацин (*Dilacacin*) **AWD**, Германия; Ланикор (*Lanicor*) **PLIVA**, Хорватия; Ланоксин (*Lanoxin*) **WELLCOME**, Великобритания.

**ДИГОКСИН (DIGOXIN)**Международное наименование — *digoxin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дигоксин. Таблетки 0.25 мг, 0.125 мг, 0.0625 мг. Раствор 0.25 мг по 1 мл в ампулах.

Производитель. **ORION**, Финляндия.

(см. ДИГОКСИН)

**ДИГОКСИН (DIGOXIN)**Международное наименование — *digoxin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дигоксин. Раствор для инъекций содержит 0.25 мг активного вещества по 1 мл в ампулах.

Производитель. **WEIMER PHARMA**, Германия.

(см. ДИГОКСИН)

**ДИДЕПИЛ (DIDEPIL)**

Состав и форма выпуска. Таблетки для взрослых, содержащие 0.01 г проциклидина гидрохлорида и 0.025 г фенобарбитала, по 100 шт. в упаковке. Таблетки для детей, содержащие 0.006 г проциклидина гидрохлорида и 0.020 г фенобарбитала, по 80 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противосудорожное средство.

Показания. Конвульсивные состояния, эпилепсия, эклампсия.

Режим дозирования. Детям: до 3 лет — 0.5-2 таблетки в день, средняя доза — 1-1.5 таблеток в день; 3-8 лет — 2-4 таблетки в день, средняя доза — 2-2.5 таблетки в день; 8-14 лет — 3-6 таблеток в день, средняя доза — 3-4 таблетки в день. Взрослым: 2-6 таблеток в день, средняя доза — 3-4 таблетки в день. Существует следующая примерная схема применения препарата:

## ДИЗОПИРАМИД (DISOPYRAMID)

начальная доза составляет 0.5 таблетки в вечерний прием, на 3-й день терапии добавляют еще 0.5 таблетки в утренний прием, на 5-й день добавляют еще 0.5 таблетки в дневной прием, и затем продолжают увеличивать суточную дозу на 0.5 таблетки каждые 2 дня таким образом, чтобы на 15-й день терапии утренняя доза составила 1.5 таблетки, дневная - 1 таблетку и вечерняя - 1.5 таблетки; такой режим остается неизменным до 20-го дня включительно. При необходимости дозу повышают. Если приступы наступают ночью, то суточную дозу перераспределяют таким образом, чтобы максимальный эффект оказался вечерней дозой. Таблетки принимают после еды. Побочное действие. Сухость во рту, зрительные нарушения с расширением зрачков, головокружение. Противопоказания. Повышенная индивидуальная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью применяют препарат при глаукоме (необходим контроль внутриглазного давления), при обострении следует уменьшить дозу или приостановить применение препарата. Производитель. PHARMASIN, Болгария.

### ДИЗОПИРАМИД (DISOPYRAMID)

Международное наименование — *disopyramid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - дизопирамида фосфат. Капсулы 0.1, 0.15 г. Раствор (1 мл - 0.01 г) в ампулах. Фармакологическое действие. Антиаритмический препарат I А класса. Оказывает мембраностабилизирующее действие, увеличивает эффективный рефрактерный период и продолжительность потенциала действия в предсердиях и желудочках. Вызывает снижение сократимости и возбудимости миокарда, замедление АВ проводимости, подавление автоматизма синусового узла. Обладает антихолинергическим действием.

Показания. Лечение и профилактика наджелудочковой и желудочковой экстрасистол, пароксизмальных нарушений ритма (наджелудочковая тахикардия, в частности, при синдроме Вольфа-Паркинсона-Уайта; желудочковая тахикардия, мерцание предсердий, трепетание предсердий); поддержание синусового ритма после медикаментозной или электрической кардиоверсии; профилактика аритгий при проведении катетеризации коронарных артерий.

Режим дозирования. При назначении препарата внутрь первая ("нагрузочная") доза составляет 0.3 г, в дальнейшем назначают по 1-2 капсулы 3-4 раза в сутки. В случае стойкого антиаритмического эффекта дозу дизопирамида постепенно уменьшают до минимальной эффективной поддерживающей дозы, которая обычно составляет по 0.1 г 3 раза в сутки. Для больных с нарушениями функции почек "нагрузочная" доза не должна превышать 0.2 г, при проведении поддерживающего лечения назначают по 0.1 г 1-2 раза в сутки.

Побочное действие. Сухость во рту, нарушение accommodation, затруднение мочеиспускания; возможны также артериальная гипотония, задержка мочи, тошнота, рвота, запор. В редких случаях отмечаются головная боль, спутанность сознания, бессонница, внутрипеченочный холестаз, периферическая нейтропения, экзема, фотосенсибилизация. При длительном применении отмечены случаи импотенции, гипергликемии.

Противопоказания. АВ блокада II и III степени, кардиогенный шок, тяжелые формы хронической сердечной недостаточности, глаукома, аденома предстательной железы, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают дизопирамид больным с синдромом слабости синусового узла, нарушениями функции почек и/или печени; в случаях предшествовавшего лечения препаратами, вызывающими урежение ЧСС и замедление АВ проводимости. Производители. Корпейс (Corapeis) ICN GALENIKA, Югославия; Палиптин (Palpitin) GEDEON RICHTER, Вен-

герская республика; Ритмиллен (Rytmillen) LEIRAS, Финляндия; Ритмодан (Ritmodan) ROUSSEL UCLAF, Франция.

### ДИКЛОБЕНЕ (DICLOBENE)

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Капсулы ретард 0.1 г по 30 и 50 шт. в упаковке. Суппозитории 0.025, 0.05 и 0.1 г по 6 шт. в упаковке. Гель по 40 и 100 г в тубах. 100 г геля содержат 1 г активного вещества. Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия. (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ, ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ для наружного применения)

### ДИКЛОНАТ П (DICLONAT P)

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Таблетки ретард по 0.1 г диклофенак натрия. Таблетки по 0.025 г и 0.05 г. Свечи ректальные по 0.05 г. Раствор для инъекций 0.075 г в ампулах. Производитель. PLIVA, Хорватия. (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

### ДИКЛОФЕНАК (DICLOFENAC)

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Таблетки 0.05 г по 20 шт. в упаковке. Таблетки ретард 0.1 г. Раствор для инъекций в ампулах, в 1 мл 0.025 г активного вещества, по 3 мл в ампуле. Производитель. HEMOFARM, Югославия. (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

### ДИКЛОФЕНАК (DICLOFENAC)

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Раствор для инъекций, содержащий в 1 мл 0.025 г активного вещества, в ампулах по 3 мл. Производитель. LUPIN, Индия. (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

### ДИКЛОФЕНАК (DICLOFENAC)

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Таблетки по 0.05 г и 0.1 г. Раствор для инъекций в ампулах содержащий 0.075 г активного вещества. Производитель. WEIMER PHARMA, Германия. (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

### ДИКЛОФЕНАК-НАТРИЙ (DICLOFENAC-SODIUM)

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Таблетки по 0.05 г и 0.1 г, 20 шт. в упаковке. Ректальные свечи по 0.05 г активного вещества, 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 0.075 г активного вещества, 5 шт. в упаковке. Производитель. ICN GALENIKA, Югославия. (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

### ДИКЛОФЕНАК 50 БЕРЛИН-ХЕМИ (DICLOFENAC 50 BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Ректальные свечи содержащие 0.05 г активного вещества по 10 шт. в упаковке. Производитель. BERLIN-CHEMIE, Германия. (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

### ДИКЛОФЕНАК 75 БЕРЛИН-ХЕМИ (DICLOFENAC 75 BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *diclofenac sodium*.



Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Раствор для инъекций в ампулах по 3 мл (0.075 г активного вещества), в упаковке 1, 3 и 5 ампул. Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия. (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

#### ДИКЛОФЕНАК 100 БЕРЛИН-ХЕМИ (DICLOFENAC 100 BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Капсулы ретард 0.1 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия. (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

#### ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ (DICLOFENAC SODIUM)

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Таблетки 0.025, 0.05 г Драже 0.025 г. Таблетки ретард 0.025, 0.05, 0.1 г. Драже ретард. Капсулы ретард 0.1 г. Раствор для инъекций в ампулах по 3 мл. Свечи ректальные 0.05, 0.1 г. Фармакологическое действие. Противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее. Подавляет провоспалительные факторы. Вызывает ослабление боли в суставах в покое и при движении, уменьшение утренней скованности и припухлости суставов, способствует увеличению объема движений. Противовоспалительный эффект наступает к концу первой недели лечения. Подавляет агрегацию тромбоцитов. При длительном применении оказывает десенсибилизирующее действие.

Показания. Суставной синдром (ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мышц тканей и опорно-двигательного аппарата; первичная дисменорея, аднексит. Как вспомогательное средство при инфекционно-воспалительных заболеваниях ЛОР-органов.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально с учетом тяжести течения заболевания. Взрослым назначают препарат в разовой дозе 25-50 мг внутрь; кратность - 2-3 раза в сутки. Максимальная суточная доза - 150 мг. Таблетки (драже) ретард назначают обычно 1 раз в сутки в разовой дозе 100 мг. Ректальные свечи назначают обычно на ночь (по 1 свече в сутки). Лечение таблетками ретард или свечами можно при необходимости сочетать с назначением внутрь 50 мг диклофенака натрия в таблетках обычной продолжительности действия. Для лечения острых состояний или купирования обострения хронического процесса вводят 75 мг препарата в виде однократной в/м инъекции. Дальнейшее лечение проводят с применением таблеток или суппозиториев; при этом суточная доза не должна превышать 150 мг. Для детей старше 6 лет и подростков применяются только таблетки обычной продолжительности действия по 25 мг; при необходимости, инъекционный раствор. Суточная доза препарата - 2 мг/кг массы тела ребенка. Таблетки следует принимать целиком, не разжевывая, натощак, с небольшим количеством жидкости. Инъекционный раствор следует вводить глубоко в ягодичную мышцу.

Побочное действие. Наиболее часто наблюдаются расстройства со стороны ЖКТ (тошнота, анорексия, боли и неприятные ощущения в животе, вздутие кишечника, запор, диарея), но в большинстве случаев они не влияют на ход лечения. Отмечены случаи возникновения эрозивно-язвенных поражений, кровотечения и перфорации ЖКТ. Возможны - головкружение, головная боль, возбуждение, бессонница, раздражительность, усталость; у предрасположенных пациентов - возникновение отеков. В редких случаях - анемия, лейкопения, тромбоцитопения, агранулоцитоз, нарушения чувствительности, зрения (расплывчатость видения, диплопия), шум в ушах, судороги, выпадение волос, нарушение функции почек или печени. В месте в/м введения препарата -

жжение; в отдельных случаях - образование инфильтрата, абсцесса, некроз жировой ткани. При применении свечей возможно местное раздражение, появление слизистых выделений с примесью крови, болезненная дефекация. В единичных случаях - воспаление толстой кишки с кровотечением, обострение язвенного колита. Возможны нарушения реакционной способности пациента (особенно в случае одновременного применения алкоголя).

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспиринловая" астма, нарушения кровообращения неясной этиологии, беременность (последний триместр), детский возраст (до 6 лет); повышенная чувствительность к диклофенаку натрия; для инъекционной формы - повышенная чувствительность к сульфатам.

Особые указания. С особой осторожностью назначают препарат больным с заболеваниями печени и почек, заболеваниями ЖКТ в анамнезе, диспептическими симптомами в момент назначения препарата, артериальной гипертензией, сердечной недостаточностью, сразу после серьезных хирургических вмешательств, в первом и втором триместрах беременности, кормящим матерям, а также пациентам пожилого возраста. Больным, имеющим указания в анамнезе на аллергические реакции к нестероидным противовоспалительным препаратам, сульфатом диклофенак натрия назначают только в неолжких случаях. В процессе лечения препаратом необходим систематический контроль за функцией печени и почек, картиной периферической крови. Диклофенак натрия при одновременном назначении может уменьшать диуретический эффект фуросемида, вызвать повышение концентрации дигоксина в плазме крови. Нежелательно назначать диклофенак натрия одновременно с метотрексатом и циклоспорином.

Производители. Апо-Дикло (Apo-Diclo) *APOTEX*, Канада; Влезин (Blezin) *SAWAI*, Япония; Вольтарен (Voltaren) *CIBA-GEIGY*, Швейцария; Диклобене (Dicloebene) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия; Диклонал П (Diclonal P) *PLIVA*, Хорватия; Диклофенак (Diclofenac) *HEMOFARM*, Югославия; Диклофенак (Diclofenac) *LUPIN*, Индия; Диклофенак (Diclofenac) *WEIMER PHARMA*, Германия; Диклофенак-натрий (Diclofenac-sodium) *ICN GALENIKA*, Югославия; Диклофенак 50 Берлин-Хеми (Diclofenac 50 Berlin-Chemie) *BERLIN-CHEMIE*, Германия; Диклофенак 75 Берлин-Хеми (Diclofenac 75 Berlin-Chemie) *BERLIN-CHEMIE*, Германия; Диклофенак 100 Берлин-Хеми (Diclofenac 100 Berlin-Chemie) *BERLIN-CHEMIE*, Германия; Ксенид (Xenid) *BIOGALENIQUE*, Франция; Наклофен (Naklofen) *KRKA*, Словения; Реводина 25 (Revodina 25), Реводина Ретард (Revodina Retard) *AWD*, Германия; Фелоран (Feloran) *PHARMACHIM*, Болгария.

#### ДИКЛОФЕНАК (DICLOFENAC) гель

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Гель 1% в тубах по 20 г. Производитель. *HEMOFARM*, Югославия. (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ для наружного применения)

#### ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ (DICLOFENAC SODIUM) для наружного применения

Международное наименование — *diclofenac sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Гель, крем, эмульгель (1 г препарата содержит 0.01 г активного вещества) в тубах. Фармакологическое действие. Противовоспалительное и анальгетическое средство. Устраняет гипертермию, боль, уменьшает отек, эритему в месте применения. При воспалительных поражениях суставов способствует уменьшению воспалительного отека, припухлости и утренней скованности, увеличению объема движений, облегчению боли при надавливании и движении.

**Показания.** Суставной синдром (ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата.

**Режим дозирования.** Гель или крем следует нанести в количестве 2-4 г (в зависимости от площади болезненного участка) на пораженное место 3-4 раза в сутки. Окллюзионную повязку не накладывают.

**Побочное действие.** При применении препарата в рекомендованной дозировке по показаниям побочные эффекты встречаются редко. В редких случаях - зуд, покраснение, сыпь, жжение местного характера. При длительном применении и/или нанесении на обширные поверхности возможны системные побочные эффекты вследствие резорбтивного действия.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к диклофенату натрия, изопропанолу и пропиленгликолю. Безопасность применения препарата при беременности и лактации не установлена.

**Особые указания.** Препарат следует наносить только на интактные участки кожи. Следует избегать попадания препарата в глаза или на слизистые оболочки.

**Производители.** Вольтарен Эмульгель (Voltaren Emulgel) CIBA-GEIGY, Швейцария; Диклобене (Diclovene) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Диклофенас (Diclofenac) NEMOFARM, Югославия; Фелоран (Feloran) PHARMACHIM, Болгария; Эрлент (Erlint) WYETH GROUP, Германия.

## ДИЛАНАСИН (DILANACIN)

Международное наименование — *digoxin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - дигоксин. Таблетки 0.00025 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для перорального применения (1 мл раствора содержит 0.0005 г активного вещества) по 20 мл во флаконах. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.00025 г активного вещества) в ампулах по 2 мл по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** AWD, Германия.

(см. ДИГОКСИН)

## ДИЛЗЕМ (DILZEM)

Международное наименование — *diltiazem*.

**Состав и форма выпуска.** В 1 ретард таблетке содержится 0.09 г дилтиазема гидрохлорида. Таблетки по 0.03 г, 0.06 г и 0.09 г по 30, 50 или 100 таблеток в упаковке.

**Производитель.** GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия.

(см. ДИЛТИАЗЕМ)

## ДИЛЗЕМ (DILZEM) для инъекций.

Международное наименование — *diltiazem*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - дилтиазема гидрохлорид. Сухое вещество 0.01 г во флаконах + вода для инъекций 2 мл в ампулах. Сухое вещество 0.025 г во флаконах + вода для инъекций 5 мл в ампулах. Сухое вещество 0.1 г во флаконах + вода для инъекций 20 мл в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Антагонист кальция. Обладает антиаритмической, антиангинальной и гипотензивной активностью. Уменьшает эктопическую возбудимость миокарда, замедляет АВ проводимость; высоко эффективен при наджелудочковых аритмиях. Снижает потребность миокарда в кислороде за счет снижения сократимости миокарда и урежения ЧСС. Вызывает расширение коронарных артерий и увеличение коронарного кровотока. Снижает тонус гладкой мускулатуры периферических артерий и общее периферическое сосудистое сопротивление.

**Показания.** Пароксизмальные наджелудочковые нарушения ритма (наджелудочковая тахикардия, мерцание предсердий, трепетание предсердий); экстренная терапия тяжелых при-

ступов стенокардии; профилактика ишемии при коронарорегии.

**Режим дозирования.** Для купирования пароксизмальных нарушений ритма дилзем вводят внутривенно струйно медленно (в течение 2-3 мин) в дозе 0.3 мг/кг массы тела под контролем АД, ЧСС и ЭКГ. При отсутствии эффекта препарат можно ввести повторно через 30 мин в той же дозе. После струйного введения при необходимости можно вводить дилзем в/в капельно со скоростью 0.2-1 мг/мин. Максимальная суточная доза для длительной в/в инфузии - 300 мг. Внутривенно вводят препарат в средней дозе 1-2 мг; максимальная доза - 3 мг.

**Побочное действие.** Брадикардия, артериальная гипотония, нарушения проводимости, подавление симптомов сердечной недостаточности, тошнота, головокружение, головная боль, повышение активности печеночных трансаминаз в сыворотке крови, аллергические реакции. При быстром в/в введении в редких случаях возможно развитие полной поперечной блокады сердца, асистолии, коллапса.

**Противопоказания.** Выраженная брадикардия, синдром слабости синусового узла, кардиогенный шок; острый инфаркт миокарда, протекающий с гипотонией; артериальная гипотония; синоурикулярная или АВ блокада II-III степени (за исключением пациентов с искусственным водителем ритма), синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Требуется осторожность при назначении дилзема больным с АВ блокадой I степени, внутрисердечными нарушениями проводимости. При одновременном назначении с бета-адреноблокаторами, хинидином, сердечными гликозидами усиливается замедление атриовентрикулярной проводимости. Нельзя одновременно внутривенно вводить бета-адреноблокаторы и дилзем. При одновременном назначении дилзема и галотана усиливается кардиодепрессивный эффект препаратов.

**Производитель.** GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия.

## ДИЛКОРАН 80 (DILCORAN 80)

Международное наименование — *pentaerythritol tetranitrat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пентаэритрит тетранитрат. Таблетки 80 мг по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Венозный вазодилатор, обладает антиангинальным эффектом. Уменьшает преднагрузку и, в меньшей степени, постнагрузку на сердце; снижает потребность миокарда в кислороде; улучшает коронарное кровообращение. Продолжительность действия препарата составляет 10 часов.

**Показания.** Профилактика приступов стенокардии. Хроническая сердечная недостаточность (в составе комбинированной терапии).

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. При незначительных формах стенокардии назначают по 1 таблетке утром и вечером. При применении в комбинации с бета-блокаторами и блокаторами медленных кальциевых каналов возможно назначение 1 раз в сутки в то время, когда чаще возникают приступы стенокардии.

**Побочное действие.** Головная боль, головокружение, тошнота, диарея, слабость, тахикардия, понижение АД.

**Противопоказания.** Выраженная артериальная гипотония, коллапс, шок; острый инфаркт миокарда, протекающий с гипотонией; повышенное внутрисердечное и внутрисигальное давление; повышенная чувствительность к нитратам.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями мозгового кровообращения (особенно геморагическим инсультом); больным, склонным к гипотонии, пожилым пациентам, беременным и кормящим женщинам. В период лечения препаратом следует исключить

употребление алкоголя. При длительном применении возможно усиление терапевтического эффекта. При применении препарата 1 раз в сутки в сочетании с другими антигипертензивными препаратами риск развития толерантности к дилорану 80 меньше.

Производитель. **HEMOFARM**, Югославия (по лицензии **Godecek Parke-Davis**, Германия).

#### ДИЛЬПЕН (DILRENE)

Международное наименование — *diltiazem*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дилтиазема гидрохлорид. Капсулы 0.03 г и 0.06 г по 30 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. **SANOFI**, Франция.

(см. ДИЛТИАЗЕМ)

#### ДИЛТИАЗЕМ (DILTIAZEM)

Международное наименование — *diltiazem*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дилтиазема гидрохлорид. Таблетки 0.03 и 0.06 г. Таблетки ретард 0.09 и 0.12 г.

Фармакологическое действие. Дилтиазем — антагонист кальция. Обладает антиагонистическим, гипотензивным и антиаритмическим действием. Вызывает снижение сократимости миокарда, замедление АВ проводимости, урежение ЧСС. Снижает потребность миокарда в кислороде. Вызывает расширение коронарных артерий, увеличивает коронарный кровоток. Снижает тонус гладкой мускулатуры периферических артерий и общее периферическое сосудистое сопротивление. Показания. Профилактика приступов стенокардии (в том числе, и стенокардин Принцметала). Артериальная гипертония. Профилактика наджелудочковых аритмий (пароксизмальная наджелудочковая тахикардия, мерцание предсердий, трепетание предсердий, экстрасистолия).

Режим дозирования. Для профилактики приступов стенокардии, аритмий, при артериальной гипертонии назначают в начальной дозе по 60 мг 3 раза в сутки или по 90 мг (таблетки ретард) — 2 раза в сутки. При недостаточной выраженности эффекта дозу увеличивают до 180 мг 2 раза в сутки. Таблетки ретард по 120 мг назначают в дозе 1-1.5 таб. 1-2 раза в сутки. Максимальная суточная доза 360 мг. Таблетки следует принимать перед едой. Таблетки проглатывают не разжевывая и запивая небольшим количеством воды.

Побочное действие. Возможно — головная боль, головокружение, утомляемость, покраснение лица, кожная сыпь. В редких случаях отмечены тошнота, рвота, запор, транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз, расстройство сна, нервозность, отеки нижних конечностей. При применении больших доз дилтиазема, особенно у предрасположенных пациентов, возможно возникновение выраженной брадикардии, АВ блокады, артериальной гипотонии, появление симптомов сердечной недостаточности. Отмечены единичные случаи возникновения гиперплазии десен.

Противопоказания. Выраженная брадикардия, синдром слабости синусового узла, кардиогенный шок, АВ блокада II-III степени (за исключением пациентов с кардиостимулятором), синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта, артериальная гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, беременность, лактация, детский возраст, выраженные нарушения функции печени и почек, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают при АВ блокаде I степени, нарушении внутрижелудочковой проводимости; пациентам, склонным к гипотонии. Потенциально опасными являются комбинации с бета-адреноблокаторами, хинидином и другими антиаритмическими I А класса, сердечными гликозидами. Одновременное применение других антигипертензивных препаратов может привести к чрезмерному падению АД. При длительном применении дилтиазема следует избегать

внутривенного введения бета-блокаторов. При одновременном назначении дилтиазема и дигоксина отмечается повышение концентрации дигоксина в крови. При одновременном назначении с циметидином концентрация дилтиазема в крови увеличивается; при одновременном назначении с фенобарбиталом и диазепамом — снижается.

Производители. Алдизем (Aldizem) **ALKALOID**, Македония; Ангизем (Angizem), **SUN PHARMACEUTICAL**, Индия; Апо-Дилтиаз (Apo-Diltiaz) **APOTEX**, Канада; Гербессер (Herbesser) **TANABE**, Япония; Диакордин (Diacordin) **CHEMAPOL**, Чехия; Дилзем (Dilzem) **GODECEK/PARKE-DAVIS**, Германия; Дильпен (Dilrene) **SANOFI**, Франция; Кардия (Cardil) **ORION**, Финляндия; Кортиазем Ретард (Corliazem Retard) **HEMOFARM**, Югославия.

#### ДИМЕКОР (DIMEKOR)

Международное наименование — *metildigoxin*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество — изосорбид динитрат. 1 мл раствора для инъекций содержит 0.1 мг метилдигоксина. 1 мл раствора для инъекций содержит 0.1 мг метилдигоксина. Таблетки по 60 шт. в упаковке. Ампулы 2 мл по 10 шт. в упаковке.

Производитель. **JCN GALENIKA**, Югославия.

(см. МЕТИЛДИГОКСИН)

#### ДИНИТ (DINIT)

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — изосорбид динитрат. Раствор для инфузий, содержащий 0.2 мг активного вещества в 1 мл. Флаконы по 100 мл. Производители. **LEIRAS**, Финляндия.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ)

#### ДИНОПРОСТОН (DINOPROSTON)

Международное наименование — *dinoproston*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — динопростон.

Гель. Фармакологическое действие. Pg E2 способствует созреванию шейки матки в период беременности, вызывает сокращение матки.

Показания. Стимуляция родов (слабость родовой деятельности при доношенной беременности), подготовка к оперативным внутриматочным вмешательствам (прерывание беременности в первом и втором триместре, несостоявшийся выкидыш, внутриутробная смерть плода, плацентарный занос, диатригические вмешательства).

Режим дозирования. Препарат вводят интрацервикально; шейечный канал должен быть полностью заполнен препаратом. Разовая доза составляет 0.5 мг препарата. В случае недостаточного эффекта введение препарата повторяют. Побочное действие. Тошнота, рвота, диарея. При попадании препарата во влагалище возможны спастические боли в животе. При попадании препарата в матку экстраматочически возможны чрезмерные маточные сокращения, асфиксия плода.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к простагландину; кесарево сечение или гистеротомия в анамнезе; противопоказания к родам через естественные родовые пути (предлежание плаценты, злокачественная опухоль шейки матки, несоответствие размеров плода и таза, неправильное положение плода); маточное кровотечение неизвестной этиологии; асфиксия плода, угроза асфиксии; бронхиальная астма, бронхит (в том числе в анамнезе); тяжелые нарушения функции печени и почек; глаукома; тиреотоксикоз; изъязвленные поражения желудочно-кишечного тракта; воспалительные заболевания органов малого таза.

Особые указания. С осторожностью следует применять препарат у больных с сердечной недостаточностью, артериальной гипертонией. Нежелательно назначать цервикс одновременно

менно с нестероидными противовоспалительными препаратами.

Производители. Цервипроуст (Cerviprost), ORGANON, Нидерланды; Простин Е2 (Prostin E2) UPJOHN, США; Препидил гель (Prepidil gel) UPJOHN, США.

# ДИНОПРОСТ (DINOPROST)

Международное наименование — *dinoprost*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — динопрост. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.001 г или 0.005 г активного вещества).

Фармакологическое действие. Простагландин. Стимулирует органы, содержащие гладкомышечные клетки, вызывает ритмичные сокращения матки. Если эти сокращения продолжаются достаточно долго, они могут привести к изгнанию содержимого полости матки. Чувствительность матки к простагландинам в начале и середине беременности ниже, чем в конце.

Показания. 1. Интраамниотическое введение: прерывание беременности в сроке от 16 до 20 недель при расчете по первому дню последней нормальной менструации. 2. Внутриматочное применение: индукция родов (в срок), изгнание содержимого полости матки в третьем триместре беременности при внутриутробной гибели плода.

Режим дозирования. 1. С целью аборта: производят глубокую чрезбрюшную пункцию плодного пузыря и удаляют не менее 1 мл амниотической жидкости, затем медленно вводят в плодный пузырь 40 мг (8 мл) стерильного раствора препарата. Первые 5 мг (1 мл) вводят очень медленно и только при условии, что амниотическая жидкость чистая (не окрашена кровью). При строгом соблюдении техники уменьшается возможность побочных явлений. Если в течение 24 часов после введения первой дозы препарата аборт не начался или не завершился, можно (при неокрашившемся плодным пузырем) ввести еще 10–40 мг (2–8 мл) стерильного раствора препарата. Длительное (более 2 дней) применение не рекомендуется. 2. Для индукции родов (в срок) при внутриутробной гибели плода: в течение как минимум 30 мин проводится внутривенная инфузия раствора с концентрацией 15 мкг/мл со скоростью 2.5 мкг/мин. Если эффект достигается, то эту скорость можно сохранять; в противном случае темп введения можно повышать на 2.5 мкг/мин каждый час до тех пор, пока не будет достигнут эффект, но скорость не должна быть выше 20 мкг/мин. В случае возникновения гипертонуса матки инфузию прервать и, прежде чем возобновить введение с меньшей скоростью, ситуацию оценить заново. Если в течение первых 12–24 часов применения препарата эффекта нет, его использование прервать.

Побочное действие. 1. При применении с целью аборта: рвота, тошнота, диарея, разрыв матки, реакции гиперчувствительности, остановка сердца, кровоотпор, лихорадка, послеродовые инфекции; реже — диссеминированное внутрисосудистое свертывание, гиповолемический шок, бронхоспазм, гипертензия или гипотония, перфорация шейки, головная боль, диспноэ, инфекции мочевых путей, потеря сознания или головокружение, озноб, боли в матке, боли неучтенного характера, кашель, тахикардия, сонливость; очень редко — эмболия легочной артерии, тромбофлебит тазовых вен, гипокальциемия, застойная сердечная недостаточность, поперечная блокада сердца II степени, желудочковая аритмия, усугубление диабета, боли в тазобедренной и спине, изменения кожи, паралитический илеус, слабость, брадикардия, недержание мочи, дизурия, гематурия, мышечные спазмы, атония или гипертонус мочевого пузыря, икота, недомогание, диплопия, полидипсия, гипергидратация, чувство жжения в глазах, молочных железах, зуд, парестезии, прыщи, пеленки, потливость, исовые кровотечения, обезвоживание, эйфория, цианоз. 2. При применении для индукции родов (в срок) отмечались и другие явления: избыточная со-

кратимость матки (с возможной брадикардией плода), низкий индекс Апгар у новорожденного.

Противопоказания. Гиперчувствительность к препарату, острые воспалительные заболевания органов таза, активные патологические процессы в сердце, легких, почках и печени; при применении для индукции родов (в срок): хирургические вмешательства в матке в анамнезе, высокая степень несоответствия размеров таза и головки, трудные роды (возможно с травмой) в анамнезе, более 6 родов в анамнезе, кровянистые выделения из половых путей невыясненной этиологии во втором и третьем триместрах беременности, предшествующий дистресс плода.

Особые указания. Применять с осторожностью у пациентов с астмой, глаукомой, артериальной гипертензией, сердечно-сосудистыми заболеваниями, эпилепсией в анамнезе. Не рекомендуется применять препарат одновременно с другими средствами, стимулирующими матку. Предосторожности при применении для аборта: 1. Осторожность требуется при наличии рубца на матке. 2. Индуцированный аборт может быть неполным; в этом случае должны приниматься другие меры. 3. Если беременность не удалось прервать применением динопроста, она должна быть прервана другими мерами в связи с тератогенностью препарата. При применении препарата для индукции родов необходим постоянный контроль за активностью матки.

Производители. Простин F2 альфа (Prostin F2 alpha), UPJOHN, США; Энзапрост-Ф (Enzaprost-F), CHINOIN, Венгерская республика.

# ДИПИДОЛОР (DIPIDOLOR)

Международное наименование — *piritramid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пиритрамид. Раствор для инъекций в ампулах 0.015 г по 5 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Наркотический анальгетик. Подавляет все виды болевой чувствительности без исключения сознания и изменения других видов чувствительности. Длительность действия дипидолора после однократного введения от 2 до 4 часов.

Показания. Дипидолор применяют для обезболивания, особенно в послеоперационном периоде.

Режим дозирования. Доза препарата определяется индивидуально в каждом отдельном случае с учетом возраста, общего состояния больного и интенсивности болевого синдрома. Средняя доза для взрослых — 15 мг в/м, больным в тяжелом состоянии или пациентам пожилого возраста — 10 мг в/м. При необходимости препарат можно ввести повторно в/м в дозе 10–15 мг однократно.

Побочное действие. При передозировке или индивидуальной гиперчувствительности пациента к дипидолору в редких случаях может развиваться угнетение дыхания.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, дыхательная недостаточность, выраженная кахексия. Особые указания. При длительном применении препарата возможно развитие наркомании. При передозировке препарата необходимо ввести в вену 10–15 мг налофрина.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

# ДИПИРИДАМОЛ (DIPYRIDAMOL)

Международное наименование — *dipyridamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дипиридамола. Драже, раствор для инъекций в ампулах.

Фармакологическое действие. Дипиридамола усиливает коронарное кровообращение, улучшает снабжение миокарда кислородом, потенцируя активность аденозина и препятствуя его разрушению. Препарат тормозит агрегацию тромбоцитов, блокируя фосфодиэстеразу, препятствует образованию тромбов, улучшает микроциркуляцию.



**Показания.** Хроническая коронарная недостаточность, профилактика и лечение тромбозов.

**Режим дозирования.** Суточная доза 75–450 мг делится на 3–6 приемов. Диприридамол принимают за 1 час до еды. Внутримышечно или медленно внутривенно вводят по 1–2 мл 0.5% раствора.

**Побочное действие.** Головная боль, сердцебиение, покраснение лица, тахикардия, диспепсические явления, аллергические кожные реакции, снижение артериального давления при быстром внутривенном введении.

**Противопоказания.** Острый инфаркт миокарда, распространенный склерозирующий атеросклероз коронарных сосудов, нестабильная стенокардия, субортальный стеноз аорты, декомпенсированная сердечная недостаточность, выраженная гипотония, тяжелые нарушения сердечного ритма, наклонность к кровотечениям, выраженная почечная недостаточность, непереносимость дипиридамола. Относительное противопоказание – беременность.

**Особые указания.** Внутривенно препарат вводят редко из-за выраженных побочных реакций. Для профилактики тромбообразования дипиридамол может назначаться в комбинации с ацетилсалициловой кислотой в дозе 1–1.5 г в сутки. Для уменьшения риска возникающих ощущений тошноты и тяжести в области желудка дипиридамол можно принимать с молоком. Продукты, содержащие кофеин, как и другие ксантиновые производные, уменьшают эффективность лечения дипиридамолом.

**Производители.** Апо-Дипиридамол (Apo-Dipyridamol) APOTEX, Канада; Курантил (Curantyl) AWD, Германия; Курантил-25 (Curantyl-25) BERLIN-CHEMIE, Германия; Курантил-75 (Curantyl-75) BERLIN-CHEMIE, Германия; Пенселин (Penicillin) SAWAI, Япония; Персантин (Persantin) BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; Персантин-депо (Persantin-depo) BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; Персантин (Persantin) AWD, Германия; Персантин (Persantin) ZDRAVLE, Югославия; Перкорд (Percord) BIOGALENQUE, Франция; Персадил (Persadil) ALKALOID, Македония.

## ДИПРИВАН (DIPRIVAN)

Международное наименование — *propofol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество – пропופол. Водная изотоническая эмульсия белого цвета для в/в введения содержит 0.01 г пропопола на 1 мл.

**Фармакологическое действие.** Пропофол, входящий в состав дипривана в качестве активного ингредиента, является средством для наркоза ультракороткого действия, с быстрым наступлением эффекта (в течение 30 секунд) и быстрым выходом из наркоза.

**Показания.** Диприван – внутривенное средство для наркоза, применяется как для вводного наркоза, так и для поддержания наркоза.

**Режим дозирования.** Для вводного наркоза вводят внутривенно по 4 мл (40 мг) каждые 10 секунд до появления клинических признаков наступления наркоза. Для большинства пациентов в возрасте до 55 лет доза составляет 2.0–2.5 мг/кг, старше 55 лет – ниже указанной. Введение дипривана требует применения дополнительных анальгезирующих средств. Наркоз поддерживают, вводя диприван либо посредством постоянного инфузия со скоростью 4–12 мг/кг/час, либо посредством повторных ударных доз (25–50 мг).

**Побочное действие.** Гипотензия, временное апноэ, в период выхода из наркоза – иногда тошнота, рвота, головная боль, изменение цвета мочи, бронхоспазм, мышечные подергивания. Локальные болевые ощущения, редко – тромбоз и флебит.

**Противопоказания.** Непереносимость препарата. Осторожно следует проявлять у больных эпилепсией (возможен риск судорог), при нарушении функций сердечно-сосудистой, дыхательной системы, почек и печени, в случае олиге-

мии, нарушениях липидного обмена. Не следует применять при беременности, лактации, в акушерской практике. **Особые указания.** Любые лекарственные средства или жидкости, применяемые в сочетании с диприваном, следует вводить рядом с местом введения последнего. Газовое влияние препарата не должно проводиться более 12 часов (при необходимости продолжения введения дипривана следует заменить как резервуар, так и аппарат для инфузии). Нельзя вводить препарат через микробиологический фильтр. Хранить при температуре 2–25 градусов. Нельзя замораживать. Не смешивать ни с чем, кроме 5% раствора декстрозы или лидокаина для инъекций.

Производитель: ICI, Великобритания.

## ДИПРОГЕНТ (DIPROGENT)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество – бетаметазона дипропионат, гентамицина сульфат. 1 г препарата содержит 0.0005 и 0.001 г активных веществ соответственно. Мазь 15, 30 г в тубах. Крем 15, 30 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** При местном применении оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное и антибактериальное действие.

**Показания.** Псориаз, простой дерматит, атропический дерматит, экзема, нейродермит, инертный, дисгидроз, себорейный дерматит, эритродермия, солнечный дерматит, гипостатический дерматит, зуд заднего прохода и половых органов; различные формы бактериальной инфекции кожи: экземы, дерматита, дерматозы.

**Режим дозирования.** На болезненно измененные участки кожи наносят, втирая 2 раза в сутки небольшое количество мази или крема.

**Побочное действие.** Жжение, зуд, раздражение, сухость кожи, фолликулиты, гипертрихоз, стероидные угри, гипопигментация. При применении окклюзионных повязок – мацерация кожи, бактериальное инфицирование пораженной поверхности, атрофия кожи, стрии, потница.

**Противопоказания.** Туберкулез кожи, кожные проявления сифилиса, ветряная оспа, кожные реакции после вакцинации, повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата. С осторожностью применяют препарат в первом триместре беременности.

**Особые указания.** Необходимо избегать попадания препарата в глаза.

Производитель: SCHERING-PLOUGH, США.

## ДИПРОСАЛИК (DIPROSALIC)

**Состав и форма выпуска.** В 1 г мази содержится 0.0005 г бетаметазона дипропионата и 0.03 г салициловой кислоты. Водно-спиртовой раствор 0.05% бетаметазона дипропионата и 2% салициловой кислоты. Мазь в тубиках по 10, 30 и 100 г. Раствор во флаконах 30 или 100 мл.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает быстрое, выраженное и стойкое противовоспалительное, противоаллергическое и противозудное действие. Салициловая кислота, благодаря каталитическим свойствам, не только способствует лучшему проникновению бетаметазона дипропионата в глубокие отделы кожи, но и придает препарату дополнительно противомикробные и противогрибковые свойства, а также восстанавливает защитную кислотную реакцию кожи. Дипросалик в растворе легко распределяется по поверхности кожи, не склеивает и не высушивает волос, не оставляет видимых следов и оказывает охлаждающее действие на кожу.

**Показания.** Мазь применяют при подострых и хронических гиперкератических и сухих дерматозах, отвечающих на местное лечение кортикостероидами, таких как псориаз, атропический хронический дерматит, нейродермит, плоский лишай, экзема (включая монетовидную, экземку руи, экзематозный дерматит), дисгидроз, себорейный дерматит, обыкновенный ихтиоз и другие ихтиозные поражения. Раствор дипросалик

специально предназначен для наложения на кожу головы при псориазе, себорейной экземе волосистых и безволосых частей кожи.

Режим дозирования. Препарат накладывают 2 раза в сутки на пораженные участки кожи и осторожно втирают. У некоторых больных может проводиться поддерживающее лечение с менее частым наложением препарата.

Побочное действие. Возможно появление местных нежелательных эффектов в виде жжения, зуда, раздражения, сухости кожи, фолликулита, гипертрихоза, угревидных высыпаний, гипопигментации. При применении окклюзионных повязок возможно появление мацерации кожи, присоединение вторичной инфекции, появление стрий, потницы.

Противопоказания. Гиперчувствительность к компонентам препарата, туберкулез и грибковые поражения кожи.

Особые указания. Избегать попадания препарата в глаза. При появлении признаков сенсибилизации или раздражения лечение должно быть прекращено.

Производитель. SCHERING-PLOUGH, США.

## ДИПРОСПАН (DIPROSPAN)

Состав и форма выпуска. В 1 мл содержится 0.002 г бетаметазона в виде динатрия фосфата и 0.003 г бетаметазона в виде дипропионата. Раствор 1 мл по 1 ампуле в упаковке.

Производитель. SCHERING-PLOUGH, США; ECZACIBASI, Турция (по лицензии Schering-Plough, США). (см. ДИПРОСПАН)

## ДИПРОСПАН (DIPROSPAN)

Состав и форма выпуска. В 1 мл содержится 0.002 г бетаметазона в виде динатрия фосфата и 0.003 г бетаметазона в виде дипропионата. Раствор 1 мл, 1 ампула в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат обладает противовоспалительным, противоллергическим и противоревматическим действием. Бетаметазон динатрия фосфат является легко растворимым соединением, которое быстро всасывается в ткани и обеспечивает быстрый эффект. Пролонгированное действие препарата обуславливается наличием в нем бетаметазона дипропионата, который имеет более медленную абсорбцию. Комбинацией этих компонентов создается как быстрое, так и пролонгированное действие. В зависимости от способа применения (внутримышечно, внутрисуставно, периартикулярно, внутрисуставно) достигается общий или местный эффект.

Показания. Дипроспан предназначен для лечения тяжелых острых и хронических состояний, требующих лечения кортикостероидами: ревматоидный артрит, суставной ревматизм, люмбаго, псориатический артрит, посттравматический остеоартрит, бронхитальная астма, сезонные или хронические риниты, псориаз, келoid, гнездная плешивость, интактный атопический дерматит, укусы насекомых, коллагенозы, реакция повышенной чувствительности, язвенный колит, злокачественные новообразования.

Режим дозирования. Дозировка дипроспана зависит от степени тяжести заболевания, а также от клинической картины. Общее применение: для достижения общего эффекта применяется глубокое внутримышечное введение препарата в дозе от 1 до 2 мл каждые 2-4 недели. Внутрисуставно и периартикулярно: очень крупные суставы (тазовые) - 1-2 мл, крупные суставы (коленные, голеностопный, плечевой) - 1 мл, средние суставы (локтевой, запястный) - 0.5-1 мл, мелкие суставы (мефаланговые, грудинно-ключичный, метакарпаловый) - 0.25-0.5 мл. Внутрисуставное введение применяется для лечения кожных заболеваний. Отдельные дозы не должны превышать 0.2 мл/см<sup>2</sup>, недельная доза не должна быть выше 1 мл. Местная инфльтрация: при бурсите - 0.25-1 мл (при острой форме до 2 мл), при синовиальной кисте и тендосините - 0.25-0.5 мл, при тендините - 0.5 мл, при миозите, фиброзите - 0.5-1 мл.

Побочное действие. Нарушения пищеварения, полифагия, ожирение, невроз, ухудшение течения сахарного диабета, отеки, остеопороз, задержка роста у детей, подавление функции коры надпочечников, обострение хронических очагов инфекции или угнетение протекания острых инфекций. Противопоказания. Туберкулез, остеопороз, различные психозы, пептическая язва, свежие кишечные анастомозы и дивертикулы, глаукома, диабет, тромбофлебит, бактериальные, грибковые или вирусные инфекции, почечная недостаточность, синдром Иценко-Кушинга. Не рекомендуется прием препарата во время беременности и кормления грудью.

Особые указания. В случае необходимости дипроспан можно смешивать в шприце с местным анестетиком (1% раствор прокаина, 1% раствор лидокаина). Во время применения препарата противопоказана любая вакцинация и иммунизация. Производитель. Дипроспан (Diprosan), SCHERING-PLOUGH, США; Дипроспан (Diprosan), ECZACIBASI, Турция (по лицензии фирмы Schering-Plough, США); Флостерон (Flosteron) KRKA, Словения (по лицензии Schering-Plough, США).

## ДИРАСТАН (DIRASTAN)

Международное наименование — *tolbutamid*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.5 г толбутамида. Таблетки по 50 и по 100 шт. в упаковке.

Производитель. SLOVAKOFARMA, Словакия. (см. ТОЛБУТАМИД)

## ДИСТОНКАЛМ (DISTONKALM)

Состав и форма выпуска. Драже по 20 шт. во флаконе. 1 драже содержит пропранолола 0.015 г, тотальных алкалоидов из гад. Belladonnae 0.00025 г, тотальных алкалоидов из Scellae coquimb 0.00030 г, амилта натрия (амобарбитала) 0.025 г.

Фармакологическое действие. Оказывает бета-адренергическое, центральное симпатолитическое воздействие, создает парасимпатическую блокировку альфа-адренергических рецепторов, обладает слабым анксиолитическим и гипнотическим действием.

Показания. Нейровегетативные дистонии с желудочно-сердечно-сосудистыми признаками. Активен и при неврогенных нарушениях вследствие астенического невроза, климакса, гипертиреоза, гипертонии в начальной стадии. Режим дозирования. Для взрослых - по 1 драже 1-3 раза в день за 30-60 мин до приема пищи или спустя 2-3 часа после еды, в течение 15-20 дней в месяц.

Побочное действие. Аллергические реакции на компоненты препарата.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Производитель. SICOMED, Румыния.

## ДИТАМИН (DITAMIN)

Международное наименование — *dihydroergotamin*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка ретард содержит 0.0025 г дигидроэрготамин метансульфоната. 1 мл раствора (20 капель) содержит 0.002 г дигидроэрготамин метансульфоната. 1 ампула содержит 0.001 г дигидроэрготамин метансульфоната. Таблетки ретард по 20 шт. в упаковке. Раствор для перорального применения 30 мл во флаконе. Ампулы 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Дитамин является блоатором альфа-адренергических рецепторов. Препарат регулирует сосудистый тонус двояко: на уровне центральных нейровегетативных рефлексов и непосредственным тонизирующим влиянием на периферические вены. Дитамин оказывает тонизирующее действие на гипотоников. Дитамин обладает антисеротониновым действием.

Показания. Дитамин применяют при лечении ортостатической гипотонии, для профилактики и лечения мигрени, вазо-



моторной головной боли, при нейровегетативных расстройствах, вызванных психомоторными лекарственными препаратами.

**Режим дозирования.** При лечении ортостатического синдрома рекомендуется принимать 1 таблетку или 25 капель дитамина утром и 1-2 таблетки или 50 капель дитамина вечером. Эффект достигается при длительном лечении. Для профилактики мигрени и сосудистой головной боли назначают по 25 капель 2-3 раза в день или по 1 таблетке утром и вечером в течение нескольких недель. При наличии первых признаков мигренозной головной боли рекомендуется вводить внутримышечно или подкожно 1 ампулу дитамина и не более 3-х ампул препарата за часовым промежутком.

**Побочное действие.** В рекомендуемых дозах препарат переносится хорошо. Редко появляются тошнота, рвота, ощущение жара и приливы к лицу. Эти симптомы наблюдаются в основном после парентерального применения препарата.

**Противопоказания.** Дитамин не назначают пациентам с гиперчувствительностью к препарату. Парентеральное применение дитамина противопоказано во время беременности, при сердечной недостаточности, артериальной гипертензии и сепсисе.

**Особые указания.** Дитамин целесообразно комбинировать с препаратами кофеина и анальгетиками.

**Производитель.** LEK, Словения.

#### ДИТРАСТИК (DITRASTICK)

Международное наименование — *ditanol*.

**Состав и форма выпуска.** Палочки по 0.0024 г 1.5% содержат в 1 г дитранола 0.015 г, парафин, серу микрористаллическую. Палочки по 0.0024 г 3% содержат в 1 г дитранола 0.03 г, парафин, серу микрористаллическую.

**Фармакологическое действие.** Препарат для лечения псориаза, тормозит повышенное клеточное деление.

**Показания.** Псориаз.

**Режим дозирования.** Лечение начинают с аппликации на место поражения с помощью палочки с 1.5% дитранола. При ослаблении реакции на лечение переходят на применение палочек с 3% дитранола. Аппликации препарата делают 1-2 раза в сутки, лучше вечером.

**Побочное действие.** Воспадение здоровых участков кожи. Окрасивание здоровой кожи и одежды в коричневый цвет.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к дитранолу.

**Особые указания.** При применении препарата лицам с повышенной чувствительностью к солнечным лучам следует соблюдать осторожность. Не рекомендуется использовать при обострении псориаза или в тех случаях, когда сильно выражена воспалительная реакция. Восполнительную реакцию здоровой кожи можно ослабить применением слабых кортикостероидных мазей.

**Производитель.** ORION, Финляндия.

#### ДИТРИМ (DITRIM)

**Состав и форма выпуска.** 1 мл раствора содержит сульфадиазина 0.1 г, триметопима 0.032 г, воды для инъекций до 1 мл. Ампулы по 5 мл.

**Фармакологическое действие.** Сульфаниламидный препарат сульфадиазин и триметопим, каждый из которых в отдельности оказывает бактериостатическое действие, нарушая синтез фолиевой кислоты на разных этапах у бактерий, в комбинации, за счет синергического действия оказывают бактерицидный эффект по отношению к грамположительным и грамотрицательным микроорганизмам.

**Показания.** Инфекционные заболевания, вызванные чувствительными к препарату бактериями.

**Режим дозирования.** Средняя разовая доза для взрослых 5 мл Дитрима, разведенного в 250 мл инфузионного раствора. Препарат вводится внутривенно капельно в течение 1-2 часов

через каждые 12 часов. В тяжелых случаях 7.5 мл раствора разводится на 500 мл инфузионного раствора. Детям до 12 лет вводится в сутки 1 мл на 5 кг массы тела. Суточная доза делится на 2 приема. В качестве инфузионного раствора можно использовать 0.9% раствор хлорида натрия, 0.45% раствор хлорида натрия с 2.5% раствором глюкозы, раствор Хартмана, раствор Рингера, 5 или 10% раствор глюкозы, 5 или 10% раствор левоглюкозы, 6% раствор декстрана.

**Побочное действие.** Боли в месте инъекций, флебиты, редко - аллергические реакции, гиповитаминоз фолиевой кислоты, образование кристаллов в почечных канальцах, гемолитическая анемия, единичные случаи интерстициального нефрита и острого некроза почечных канальцев. Синдром Стивенса-Джонсона, агранулоцитоз, тромбоцитопения, нарушения функции печени.

**Противопоказания.** Аллергические реакции на сульфаниламидные препараты и триметопим. Тяжелые поражения печени, почек, недостаточность фолиевой кислоты, изменение картины крови, беременность, детский возраст до 2-3 лет. **Особые указания.** Препарат с осторожностью назначают больным, принимающим антикоагулянты, барбитураты, цитостатики, дифенил. При назначении препарата возможно повышение активности ферментов печени, снижение в сыворотке крови связанного с белками йода, повышение содержания глюкозы в моче, ложная протеинурия.

**Производитель.** ORION, Финляндия.

#### ДИТЭК (DITEK)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - фенотерола гидробромид и динатрия хромогликат. Дозированный аэрозоль по 10 мл с мундштуком (200 доз). 1 доза аэрозоля содержит 0.05 мг фенотерола гидробромид и 1 мг динатрия хромогликата.

**Фармакологическое действие.** Действие препарата обусловлено входящими в его состав компонентами: фенотеролом и динатрия хромогликатом. Фенотерол - бета2-адреномиметик. Стимулируя бета2-адренорецепторы бронхов, вызывает выраженный бронхолитический эффект. Эффективно предупреждает и устраняет бронхоспазмы, повышает функцию мерцательного эпителия бронхов. Оказывает определенное влияние на тучные клетки: стимулирует бета2-адренорецепторы, уменьшает их дегрануляцию. Динатрия хромогликат выражено влияет на тучные клетки, подавляя выделение медиаторов аллергии. Эффективно предупреждает бронхоспастический ответ немедленного типа и отсроченные бронхоспастические реакции. Комбинированное применение указанных препаратов позволяет повысить эффективность их действия и использовать компоненты в малых дозах.

**Показания.** Профилактика и лечение дыхательной недостаточности при хронических заболеваниях дыхательных путей, особенно у детей; бронхиальная астма аллергической и неаллергической природы, астма физического напряжения, хронический астматический бронхит с эмфиземой или без нее.

**Режим дозирования.** Обычно для систематического применения взрослым и детям старше 6 лет назначают 4 раза в день с равными промежутками по 2 дозы аэрозоля (утром, днем, в вечернее время и перед сном). В случае необходимости при бронхоспазме - дополнительная ингаляция 1-2 дозы аэрозоля. При отсутствии эффекта - через 5 минут ингаляция еще 2 дозы. Последующие ингаляции проводить не ранее, чем через 2 часа. Для профилактики перед физической нагрузкой (при астме напряжения) или перед контактом с веществами, вызывающими аллергию - ингаляция 2 дозы аэрозоля. Детям 4-6 лет - 4 раза в день с равными промежутками по 1 дозе аэрозоля.

**Побочное действие.** Возможны тремор, сердцебиение, бессонливость.

**Особые указания.** В первые 3 месяца беременности и перед родами препарат назначают только по строгим показаниям. Не применять препарат совместно с другими бронхолитиче-

скими средствами, обладающими сходными механизмами действия.  
 Производитель. **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия; **ZDRAVLE**, Югославия (по лицензии *Boehringer Ingelheim*, Германия).

#### ДИФЛУКАН (DIFLUCAN)

Международное наименование — *fluconazole*.

Состав и форма выпуска. Желатиновые капсулы, содержащие по 0,05, 0,1, 0,15 и 0,2 г флуконазола; раствор в 0,9% NaCl, содержащий 0,002 г/мл флуконазола для внутривенного введения. Раствор для инъекций во флаконах емкостью по 100 мл.

Фармакологическое действие. Триазольное соединение с противогрибковой активностью, оказывающее выраженное и специфичное влияние (ингибирование) на синтез грибковых стеролов. Установлена его активность при микозах, вызванных *Candida* spp., *Microsporium* spp., *Styriococcus neoforgans*. Показания. Криптококкоз, системный кандидоз, кандидозы слизистых оболочек, вагинальный кандидоз, профилактика грибковых инфекций у больных со сниженной функцией иммунитета.

Режим дозирования. Индивидуальный. Взрослым: при лечении криптококкозов обычная доза 400 мг 1 раз в сутки в первый день лечения, далее — по 200–400 мг 1 раз в сутки (курсы чаще всего составляют 6–8 недель). Для профилактики рецидива криптококкового менингита у больных СПИДом после завершения курса первичной терапии препарат назначают в дозах не менее 200 мг в течение длительного срока. При кандидозных инфекциях суточная доза составляет 400 мг в первый день и 200 мг в последующие дни. Доза может быть увеличена до 400 мг/сут. Продолжительность лечения индивидуальна. При орофарингеальном кандидозе — по 50 мг 1 раз в сутки в течение 7–14 дней (в случае необходимости лечение продолжается). При атрофическом кандидозе полости рта обычно назначают по 50 мг флуконазола 1 раз в сутки в течение 14 дней. При других инфекциях грибами *Candida* (кроме вагинального кандидоза) обычная доза составляет 50 мг в течение 14–30 дней. В тяжелых случаях кандидоза слизистых оболочек доза может быть увеличена до 100 мг/сут. При вагинальном кандидозе флуконазол применяют однократно в дозе 150 мг. Для профилактики грибковых инфекций у больных со сниженной функцией иммунитета доза составляет 50 мг 1 раз в сутки, пока больной находится в группе риска. Применение флуконазола для детей младше 16 лет не рекомендуется, но при необходимости препарат предлагается назначать в следующих дозах: для детей старше 1 года — 1–2 мг/кг в сутки при поверхностных кандидозах и 3–6 мг/кг при системных кандидозах и криптококкозах. При нарушении функции почек дозу следует уменьшить. Внутривенно флуконазол применяют капельно со скоростью не более 10 мл/мин.

Побочное действие. Возможно гепатотоксическое действие и анафилактическая реакция.

Противопоказания. Гиперчувствительность к триазольным соединениям, беременность, лактация, возраст до 1 года.

Производитель. **PFIZER**, США.

#### ДИЦИНОН (DICYNONE)

Международное наименование — *etamsylat*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0,25 г этамсилата. 1 ампула содержит 0,25 г этамсилата. Таблетки 30 шт. в упаковке. Таблетки 100 шт. в упаковке. Ампулы 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Дигидрон нормализует проницаемость сосудистой стенки, улучшает микроциркуляцию, оказывает гемостатическое действие. Гемостатический эффект связан, по-видимому, с активирующим влиянием на формирование тромбопластина. Препарат не влияет на протромбиновое время, не обладает гиперкоагуляционными свойствами

и не способствует образованию тромбов. Действие препарата начинается через 5–15 минут после внутривенной инъекции, максимальный эффект достигается через 1–2 часа после введения. Продолжительность действия 4–6 часов.

Показания. Дигидрон применяют для профилактики и остановки капиллярных кровотечений при диабетических ангиопатиях, при оперативных вмешательствах в отоларингологической практике, в офтальмологии, стоматологии, урологии, в хирургии и гинекологии, а также в экстренных случаях при кишечных и легочных кровотечениях, при геморрагических диатезах.

Режим дозирования. Оптимальная доза дигидрона составляет 1–2 таблетки или 1–2 ампулы 3–4 раза в день внутримышечно или внутривенно. При необходимости можно увеличить дозу до 3 таблеток или 3 ампул 3–4 раза в день. Детям препарат применяют в дозе 10–15 мг/кг массы тела в день в три равных приема. Соединенные ампулы можно применять местно. Стерильный тампон пропитывают дигидроном и накладывают на рану.

Побочное действие. При приеме препарата иногда появляются тошнота, чувство тяжести в подложечной области, головная боль, головокружение, гиперемия лица, снижение систолического давления, парестезии нижних конечностей.

Противопоказания. Дигидрон нельзя применять как единственное средство при наличии у пациента геморрагий, вызванных антикоагулянтами.

Особые указания. Дигидрон нельзя смешивать в одном шприце с другими препаратами.

Производитель. **LEK**, Словения.

#### ДОБЕЗИЛАТ КАЛЬЦИЯ (CALCIUM DOBESILAT)

Международное наименование — *calcium dobesilat*.

Состав и форма выпуска. Таблетки, капсулы.

Фармакологическое действие. Нормализует проницаемость сосудистой стенки, улучшает микроциркуляцию, несколько уменьшает агрегацию тромбоцитов, снижает вязкость крови. Действие препарата связано с определенной мерой увеличением активности плазматических кининов.

Показания. Сосудистые поражения с повышенной хрупкостью и проницаемостью капилляров (диабетическая ретинопатия, микроангиопатия) и другие нарушения, связанные с различными сердечно-сосудистыми и обменными заболеваниями, венозная недостаточность различной степени выраженности и ее последствия.

Режим дозирования. Назначают по 250 мг 3 раза в день или по 500 мг 1–2 раза в день во время еды в течение 2–3 недель, затем снижают дозу до 250–500 мг в день. При лечении ретинопатии и микроангиопатии назначают 250 мг 2–3 раза в день в течение 4–6 месяцев, затем 250–500 мг в день.

Побочное действие. В рекомендуемых дозах препарат переносится хорошо. Редко возникают желудочно-кишечные нарушения, аллергический дерматоз, лихорадочные реакции, головная боль, головокружение.

Противопоказания. Геморрагии, вызванные антикоагулянтами, первый триместр беременности.

Особые указания. Препарат можно назначать профилактически.

Производители. Доксилек (Doxilek) **LEK**, Словения; Добесилат Кальция (Dobesilat Calcium) **BYK GULDEN**, Германия; Доксидон (Doxilum) **HEMOFARM**, Югославия (в сотрудничестве с *OM*, Швейцария).

#### ДОБЕСИЛАТ КАЛЬЦИЯ (DOBESILAT CALCIUM)

Международное наименование — *calcium dobesilat*.

Состав и форма выпуска. Таблетки по 0,25 г добесилата кальция.

Производитель. **BYK GULDEN**, Германия.

(см. ДОБЕЗИЛАТ КАЛЬЦИЯ)

**ДОБУЖЕКТ (DOBUJECT)**Международное наименование — *dobutamin*.

Состав и форма выпуска. 1 мл раствора-концентрата для инфузий содержит 0.05 г добутина гидрохлорида. Раствор-концентрат по 5 мл в ампулах в количестве 5 шт. в упаковке. Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.

(см. ДОБУТАМИН)

**ДОБУТАМИН (DOBUTAMIN)**Международное наименование — *dobutamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - добутина гидрохлорид. Концентрат для инфузий 0.1 и 0.25 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Оказывает положительное инотропное действие на сердце; улучшает кровообращение, особенно при шоковых состояниях. Незначительно учащает ЧСС. Вызывает небольшое повышение АД. После 72 часов непрерывной инфузии возможно развитие частичной толерантности к препарату.

Показания. Острая сердечная недостаточность (в частности, кардиогенный шок); послеоперационное ведение пациентов, перенесших операцию на сердце; некоторые случаи хронической сердечной недостаточности.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально и зависит от тяжести состояния больного, величины АД и реакции больного на введение препарата. Препарат вводят в/в капельно со скоростью 2.5-10 мкг/кг/мин. При необходимости скорость введения может быть увеличена до 20-40 мкг/кг/мин. Препарат разводят 5% раствором глюкозы, водой для инъекций или 0.9% раствором натрия хлорида.

Побочное действие. Тахикардия, экстрасистолия, повышение АД, боли за грудиной, тошнота, головная боль. В месте введения возможно развитие флебита.

Противопоказания. Идиопатический гипертрофический субартериальный стеноз; повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат детям и беременным женщинам. При наличии гиповолемии она должна быть скорректирована до начала введения добутина. В процессе введения добутина, наряду с ЧСС, АД, ЭКГ, величиной диуреза, желательно контролировать также ударный объем сердца, центральное венозное давление, давление в легочной артерии. Следует контролировать также температуру тела и психическое состояние больного. Производители. Добужект (Dobujekt) *LEIRAS*, Финляндия; Добутрекс (Dobutrex) *LILLY*, США.

**ДОБУТРЕКС (DOBUTREX)**Международное наименование — *dobutamin*.

Состав и форма выпуска. 1 флакон содержит 0.25 г добутина и 0.1 г маннитола.

Производитель. *LILLY*, США.

(см. ДОБУТАМИН)

**ДОКСИБЕНЕ (DOXYBENE)**Международное наименование — *doxycycline*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - доксициклина гидрохлорид. Капсулы по 0.1 и 0.2 г.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.

(см. ДОКСИЦИКЛИН)

**ДОКСИЛЕК (DOXILEK)**Международное наименование — *calcium dobesilat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - добезилат кальция. Капсулы по 0.5 г, по 30 шт. в упаковке.

Производитель. *LEK*, Словения.

(см. ДОБЕЗИЛАТ КАЛЬЦИЯ)

**ДОКСИУМ (DOXIUM)**Международное наименование — *calcium dobesilat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - добезилат кальция. Таблетки и капсулы по 0.5 г.

Производитель. *HEMOFARM*, Югославия (в сотрудничестве с *OM*, Швейцария).

(см. ДОБЕЗИЛАТ КАЛЬЦИЯ)

**ДОКСИЦИКЛИН (DOXYCYCLIN)**Международное наименование — *doxycycline*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - доксициклина гидрохлорид. Капсулы 0.05 г, 0.1 г и 0.2 г по 5 шт. в упаковке. Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. ДОКСИЦИКЛИН)

**ДОКСИЦИКЛИН (DOXYCYCLIN)**Международное наименование — *doxycycline*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - доксициклин. Капсулы. Таблетки, покрытые оболочкой. Таблетки дисперсные. Таблетки растворимые. Сироп. Сухое вещество для в/в инъекций.

Фармакологическое действие. Полусинтетический антибиотик группы тетрациклинов. Бактериостатик широкого спектра действия. Активен в отношении грамположительных (стафилококки, в том числе продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки; клостридии, листерии, сибире-язвенная палочка) и грамотрицательных микроорганизмов (гонококки, коклюшная палочка, кишечная палочка, энтеробактер, клебсиелла, сальмонелла, шигелла), а также риккетсий, хламидий, микоплазм, спирохет. Устойчив к препарату синебрижная палочка, протей, серрации, большинство штаммов *Bacteroides fragilis*.

Показания. Бактериальные инфекции: пневмония, бронхит, эмпиема плевры, ангина, холецистит, пиелонефрит, эндометрит, простатит, сифилис, гонорея, коклюш, бруцеллез, риккетсиоз, гнойные инфекции мягких тканей, остеомиелит и др. - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Доза препарата зависит от тяжести течения инфекции и чувствительности микроорганизма к препарату. В первый день лечения назначают в дозе 0.2 г/сут; кратность назначения - 1-2 раза. Последующие суточные дозы составляют 0.1-0.2 г в зависимости от тяжести инфекции. При необходимости суточная доза может составлять 0.2 г в течение всего периода лечения. При неосложненной гонорейной инфекции назначают по 0.1 г 2 раза в день в течение 7 дней или назначают однократную дозу 0.3 г, затем через 1 ч такую же дозу повторно. При первичном и вторичном сифилисе рекомендуемая суточная доза составляет 0.3 г, минимальная продолжительность лечения - 10 дней. Внутривенную инфузию препарата следует проводить медленно. Так, продолжительность инфузии доз 0.1-0.2 г составляет 1-4 ч. При улучшении состояния больного следует перейти на пероральное назначение антибиотика. У детей предпочтительно использовать лекарственную форму в виде сиропа. Для детей старше 8 лет с массой тела 50 кг и менее суточная доза в 1-й день лечения составляет 4 мг/кг. Последующие суточные дозы составляют 2-4 мг/кг в зависимости от тяжести инфекции. Детям с массой тела более 50 кг применяют дозы, рекомендованные для взрослых.

Побочное действие. Возможны - тошнота, рвота, анорексия, боли в животе, диарея, запор, дисфагия, глоссит, эзофагит, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, эозинофилия). Редко - отек Квинке, фотосенсибилизация. При длительном применении препарата возможны - нейтропения, тромбоцитопения, гемолитическая анемия, транзиторное повышение содержания в крови печеночных трансаминаз, щелочной фосфатазы, билирубина, остаточного азота; развитие кандидоза, кишечного дисбактериоза.

Противопоказания. Беременность (вторая половина), детский возраст (до 8 лет), повышенная чувствительность к тетрациклину; да и в/в введения - миастения.

Особые указания. Применение доксицилина в период развития зубов может стать причиной необратимого изменения их цвета. Раствор препарата да и в/в введения следует использовать не позднее 72 ч после его приготовления.

Производители. Вибрамицин (Vibramycin) PFIZER, США; Доксибене (Doxibene) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Доксицилин (Doxycyclin) POLFA, Польша.

# ДОКСОРУБИЦИН (DOXORUBICIN)

Международное наименование — *doxorubicin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - доксорубицина гидрохлорид. Сухое вещество для инъекций в ампулах в комплекте с растворителем.

Фармакологическое действие. Антибактериальное средство антрациклинового ряда. Обладает противоопухолевой активностью. Механизм действия заключается во взаимодействии с ДНК, образовании свободных радикалов и прямом воздействии на мембраны клеток.

Показания. Саркома мягких тканей, остеогенная саркома, саркома Юинга, рак молочной железы, рак легкого, мезотелиома, рак щитовидной железы, злокачественная тимомы, рак пищевода, рак печени, рак желудка, рак поджелудочной железы, инсудомы, карциномы, рак желчных протоков, гепатоцеллюлярный рак, рак почечной лоханки и мочеточников, рак мочевого пузыря и уретры, рак почки, герминогенная опухоль яичка и яичников, рак яичников, опухоль Вильмса, нейробластома, эмбриональная рабдомиосаркома, рак фаллопиевых труб, рак тела матки, саркома матки, рак влагалища и шейки матки, рак простаты. Острый лейкоз, миеломная болезнь, лимфогранулематоз, неходжкинская лимфома.

Режим дозирования. Доза препарата устанавливается индивидуально в зависимости от характера заболевания, состояния пациента, гематологической функции. Вводит только внутривенно. Назначают 60-75 мг/кв.м поверхности тела 1 раз в 3-4 недели; или 20-30 мг/кв.м поверхности тела в течение 3 дней каждые 3-4 недели; или 30 мг/кв.м поверхности тела 1 раз в неделю в течение 3-4 недели. Перерыв между курсами 3-4 недели. В мочевого пузыря вводится 30-50 мг 1 раз в неделю. Общая суммарная доза препарата не должна превышать 500-550 мг/кв.м поверхности тела.

Побочное действие. Тромбоцитопения, лейкопения, анемия; алопеция; стоматит; тошнота, рвота; кардиотоксичность; при попадании под кожу - некроз подкожной клетчатки; при внутривенном введении - цистит; окрашивание мочи в красный цвет.

Противопоказания. Лейкопения, анемия, тромбоцитопения; острый период инфаркта миокарда; острый гепатит; билирубинемия; беременность.

Особые указания. В период лечения необходимо проводить регулярный контроль за показателями крови, деятельностью сердца, печени. При числе лейкоцитов менее 3300-3500 и тромбоцитов менее 149 000-100 000 дозу препарата уменьшают на 50%. Если уровень билирубина повышен в 2-3 раза, то дозу препарата уменьшают на 50-75% соответственно. При попадании препарата под кожу необходимо немедленно удалить инъекционную иглу, обколоть раствором гидрокортизона в дозе 100 мг, оросить хлоргексидином или положить лед, затем наложить спиртовую повязку.

Производители. Адриабластин (Adriablastin) FARMITALIA CARLO ERBA, Италия; Адриабластин быстрорастворимый (Adriablastin RD) FARMITALIA CARLO ERBA, Италия; Доксорубицин-Эбве (Doxorubicin-Ebwe) EBWE, Австрия; Кадрина (Cadria) CADILA, Индия; Растосцин (Rastocin) PLIVA, Хорватия.

# ДОКСОРУБИЦИН-ЭБВЕ (DOXORUBICIN-EBWE)

Международное наименование — *doxorubicin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - доксорубицина гидрохлорид. Порошок для инъекций 0.01 г, 0.02 г, 0.05 г в ампулах.

Производитель. EBWE, Австрия.  
(см. ДОКСОРУБИЦИН)

# ДОЛАК (DOLAC)

Международное наименование — *ketorolac trometamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кеторолака трометамин. Таблетки 0.005 и 0.01 г. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.015 и 0.03 г).

Производитель. CADILA, Индия.  
(см. КЕТОРОЛАКА ТРОМЕТАМИН)

# ДОЛИПРАН (DOLIPRANE)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Таблетки 0.5 г по 16 шт. в упаковке. Порошки 0.05, 0.125, 0.25, 0.5 г по 12 шт. в упаковке.

Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ)

# ДОЛО МОБИЛАТ (DOLO MOBILAT)

Состав и форма выпуска. 100 г препарата содержит: фенилэфрингидрохлорид 0.5 г, мукополисахаридный полиэфир серной кислоты 0.2 г, 2-гидроксиметилсалицилат 6.65 г. Гель по 50 или 100 г в упаковке.

Фармакологическое действие. Доло мобилат в форме геля содержит комбинацию веществ для лечения болезненных воспалительных отеков в области суставов, сухожилий, связок, мышц. Фенилэфрин оказывает воздействие на сосудистую стенку, мукополисахаридный полиэфир серной кислоты имеет ярко выраженное противовоспалительное и антикоагулянтное действие, эфир салициловой кислоты дополняет действие препарата противовоспалительным и анальгетическим эффектом.

Показания. Отек и воспаление при тупых ранениях мышц, сухожилий, связок, суставов, ушибов, растяжениях, вывихах, тендовагит, спортивные травмы.

Режим дозирования. Гель доло мобилат наносит на поврежденную поверхность один или несколько раз в день. Препарат может быть использован при физиотерапии: при ионофорезе и фонофорезе. При ионофорезе гель наносит под катод.

Побочное действие. Доло мобилат хорошо переносится пациентами при использовании по показаниям в рекомендуемой дозировке. В редких случаях наблюдается раздражение кожи, исчезающее после прекращения применения препарата.

Противопоказания. Гиперчувствительность к какому-либо из компонентов препарата, детский возраст, беременность, выраженное нарушение функции почек, увеличение предстательной железой с образованием остаточной мочи, опухоль мочевого пузыря коры надпочечников, гиперфункция щитовидной железой, повышенное глазное давление.

Особые указания. Гель доло мобилат не следует применять при открытых ранах, необходимо избегать попадания препарата на слизистые оболочки и в глаза.

Производитель. LUTIPOLD PHARMA, Германия.

# ДОЛОБИД (DOLOBID)

Международное наименование — *diflunisal*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дифлунизал. Таблетки 0.25 и 0.5 г по 60 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противовоспалительное, болеутоляющее и жаропонижающее. Подавляет воспалительные факторы. Вызывает ослабление боли в суставах в покое и при движении, уменьшение утренней скованности и припухлости суставов, способствует увеличению объема дви-



жений. Противовоспалительный эффект наступает к концу первой недели лечения.

**Показания.** Суставной синдром (ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата; первичная дисменорея.

**Режим дозирования.** Назначают в начальной разовой дозе 1 г. Поддерживающая доза - 0,5 г каждые 12 (иногда 8) часов. Максимальная суточная доза 1,5 г. При дисменорее продолжительности лечения обычно не более 5 дней. При суставном синдроме назначают 0,5-1 г/сут в 1-2 приема.

**Побочное действие.** Больные, как правило, хорошо переносят препарат. Наиболее часто наблюдаются расстройства со стороны ЖКТ (тошнота, анорексия, боли в неспрянутом состоянии в животе, вздутие кишечника, запор, диарея), но в большинстве случаев они не влияют на ход лечения. Зарегистрированы случаи возникновения эрозивно-язвенных поражений, кровотечения и перфорации ЖКТ; нарушение функции печени и почек, изменения картины периферической крови, обратимые нарушения зрения, утомляемость, астения, отеки, реакции гиперчувствительности.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспириновая" астма, наличие анамнестических указаний на крапивницу, ринит, вызванные приемом нестероидных противовоспалительных препаратов; выраженные нарушения функции почек, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Особую осторожность следует соблюдать при назначении препарата больным с анамнестическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспептическими симптомами, с нарушениями функции почек, хронической сердечной недостаточностью, патологией органа зрения, нарушениями свертывания крови, при одновременном назначении антикоагулянтов. Не рекомендуется применять препарат одновременно с ацетилсалициловой кислотой и другими нестероидными противовоспалительными препаратами.

**Производитель.** MERCK SHARP & DOHME, США.

## ДОМПЕРИДОН (DOMPERIDON)

**Международное наименование** — *domperidon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — домперидон. Таблетки. Гранулы. Раствор для оральной применения во флаконах. Суспензия во флаконах. Суппозитории.

**Фармакологическое действие.** Оказывает противорвотное действие, успокаивает тошноту и устраняет в некоторых случаях тошноту. Оказывает регулирующее и нормализующее влияние на двигательную активность ЖКТ, что связано с блокирующим действием на дофаминовые рецепторы ЖКТ. Поскольку препарат плохо проникает через гематоэнцефалический барьер, он практически не влияет на дофаминовые рецепторы головного мозга.

**Показания.** Рвота, тошнота, икота различного генеза (при токсеме, лучевой терапии, нарушении диеты, приеме некоторых лекарственных средств /морфина, апоморфина/, эндоскопических и рентгеноконтрастных методах исследования ЖКТ). Атония и гипотония желудка и кишечника (в частности, послеоперационная); дискинезия желчевыводящих путей; холецистит, холангит; рефлюкс-эзофагит; метеоризм; пептические язвы кишечника; в составе комплексной терапии обострений язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки; ускорение перистальтики при проведении рентгеноконтрастных исследований ЖКТ.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 10 мг 3-4 раза в сутки перед едой. При выраженной тошноте и рвоте назначают по 20 мг 3-4 раза в день. Детям назначают по 1/2 раствор внутрь по 1 капле на 1 кг массы тела 3-4 раза в сутки или по 2,5 мл оральной суспензии на 10 кг массы тела 3 раза в сутки.

**Препарат** рекомендуется принимать до еды. При необходимости доза препарата может быть удвоена. Ректально препарат не используют в следующей суточной дозировке: взрослым - 2-4 суппозитории по 60 мг; детям старше 2 лет 2-4 суппозитории по 30 мг; детям в возрасте до 2 лет - 2-4 суппозитории по 10 мг. Побочное действие. Возможны сухость во рту, головная боль, диарея, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд), спазмы гладкой мускулатуры желудка.

**Противопоказания.** Кровотечения из ЖКТ, механическая кишечная непроходимость, перфорация желудка или кишечника, лактация, беременность, ранний детский возраст (до 1 года), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Одновременное назначение домперидона и циметидина, натрия гидрокарбоната приводит к снижению биодоступности домперидона.

**Производитель.** Домперон (Domperon) CADILA, Индия; Мотилиум (Motilium) JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия.

## ДОМПЕРОН (DOMPERON)

**Международное наименование** — *domperidon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — домперидон.

Таблетки 0,01 г по 100 шт в упаковке.

**Производитель.** CADILA, Индия.

(см. ДОМПЕРИДОН)

## ДОПАМИН (DOPAMIN)

**Международное наименование** — *dopamin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — допамин гидрохлорид. Раствор (1 мл - 0,005, 0,01 или 0,02 г активного вещества) в ампулах.

**Побочное действие.** Тахикардия, боли за грудиной, повышение АД, тошнота, рвота, головная боль, беспокойство, тремор; при применении высоких доз - аритмии. В очень редких случаях возможны кровотечения из ЖКТ. У больных бронхиальной астмой возможны приступы удушья. При попадании препарата под кожу возможны некрозы кожи, подкожной клетчатки.

**Противопоказания.** Тиреотоксикоз, феохромоцитом, узкоугольная форма глаукомы, аденома предстательной железы, аритмии. Противопоказан больным с бронхиальной астмой, имеющим повышенную чувствительность к дисульфиту.

**Особые указания.** Беременным допамин назначают только в тех случаях, когда польза для матери превышает потенциальный риск для эмбриона, плода. 10 мл раствора допамина содержит 6,9 мг натрия дисульфита в качестве стабилизатора. При одновременном назначении допамина и гуанетидина отмечается усиление симпатомиметического действия. Больным, принимающим препараты - ингибиторы МАО, допамин вводят в дозах, в 10 раз меньших, чем рекомендуемые. Раствор допамина должен быть свежеприготовленным, прозрачным и бесцветным. Раствор танина не следует вводить одновременно с раствором допамина.

**Производители.** Допамин (Dopamin) BOSNALIJEK, Босния и Герцеговина; Допамин (Dopamin) SOLVAY PHARMAGIULINI PHARMA, Нидерланды; Допамин AWD (Dopamin AWD) AWD, Германия; Допмин (Dopmin) ORION, Финляндия.

## ДОПАМИН AWD (DOPAMIN AWD)

**Международное наименование** — *dopamin*.

**Состав и форма выпуска.** 1 мл раствора содержит 0,005 г и 0,01 г допамина гидрохлорида. Ампулы по 5 шт. в упаковке.

**Производитель.** AWD, Германия.

(см. ДОПАМИН)

## ДОПАМИН (DOPAMIN)

**Международное наименование** — *dopamin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — допамин гидрохлорид. В 10 мл раствора для инфузий содержится 0,05 г

## ДОПАМИН (DOPAMIN)

активного вещества. Раствор 10 мл в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина.  
(см. ДОПАМИН)

### ДОПАМИН (DOPAMIN)

Международное наименование — *dopamin*.  
Состав и форма выпуска. 1 ампула (10 мл) содержит 0.2 г допамина гидрохлорида и 0.0069 г натрия дисульфита (стабилизатор). Ампулы 10 мл по 10, 50 и 100 шт. в упаковке.  
Производитель. *SOLVAY PHARMA - GIULINI PHARMA*, Нидерланды.  
(см. ДОПАМИН)

### ДОПАФЛЕКС (DOPAFLEX)

Международное наименование — *levodopa*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — леводопа. Таблетки 0.5 г по 100 шт. в упаковке.  
Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.  
(см. ЛЕВОДОПА)

### ДОПЕГИТ (DOPEGYT)

Международное наименование — *methyl dopa*.  
Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.25 г метилдопы. Таблетки по 50 шт. в упаковке.  
Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.  
(см. МЕТИЛДОПА)

### ДОПМИН (DOPMIN)

Международное наименование — *dopamin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — допамина гидрохлорида. Раствор для инфузии 5 мл (1 мл содержит 0.04 г допамина) по 5 ампул в упаковке.  
Производитель. *ORION*, Финляндия.  
(см. ДОПАМИН)

### ДОРМИКУМ (DORMICUM)

Международное наименование — *midazolam*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — мидазолам. Таблетки 0.015 г по 10, 30 и 100 шт. в упаковке. Раствор в ампулах (1 мл содержит 0.005 г активного вещества) по 10 шт. в упаковке. Раствор в ампулах (3 мл содержит 0.015 г активного вещества) по 25 шт. в упаковке.  
Производитель. *ROCHE*, Швейцария; *EGIS*, Венгерская республика (по лицензии *Roche*, Швейцария).  
(см. МИДАЗОЛАМ)

### ДРАПОЛЕН (DRAPOLEN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бензалкония хлорид, септринид, ланолин, цетиловый спирт. Крем Драполен содержит 0.01 % бензалкония хлорида, 0.2 % септринида, 2 % ланолина, 5 % цетилового спирта.  
Фармакологическое действие. Обладает антисептическим и дезинфицирующим действием.  
Показания. Применяется для смазывания сыпи от пеленок /подгузников/, возникающей у новорожденных и маленьких детей.

Режим дозирования. Пораженный сыпью участок кожи следует промыть, затем тщательно высушить. Перед применением крема необходимо тщательно удалить все следы мыла. Применять при каждой смене пеленок.  
Побочное действие. Аллергические реакции на компоненты препарата.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Особые указания. Эффективность препарата значительно снижается при соприкосновении с мылом или каким-либо другим анионоактивным сурфактантом.

Производитель. *WELLCOME*, Великобритания.

### ДРОПЕРИДОЛ (DROPERIDOL)

Международное наименование — *droperidol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дроперидол. Раствор для инъекций в ампулах по 0.025 г. В упаковке 50 ампул.

Фармакологическое действие. Дроперидол обладает мощным антигаллюцинаторным действием, обеспечивает быструю редукцию бредового синдрома. Действие препарата развивается через 3-15 мин после введения, длится в течение 3-5 ч.

Показания. Подготовка больных к наркозу и хирургическим вмешательствам, для нейролептанализиции (в комбинации с фентанилом), купирование психомотормогного возбуждения в послеоперационном периоде, в составе комплексной терапии отравлений различного генеза, а также при поражении сердечно-сосудистой системы, печени, почек.

Режим дозирования. Для премедикации препарат вводится в/м за 15-45 мин до начала хирургического вмешательства в дозе 2.5-5 мг, для хирургического наркоза — в/в в дозе 15-20 мг, при необходимости повторного введения используют дозу 2.5-5 мг. В послеоперационном периоде вводят в/м в дозе 2.5-5 мг (повторные введения можно производить каждые 6 часов). Побочное действие. Экстрапирамидные расстройства, понижение артериального давления.

Противопоказания. Болезнь Паркинсона, паркинсонизм.

Особые указания. При комбинированном применении дроперидол усиливает действие миорелаксантов, наркотических анальгетиков, бензодиазепинов.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

### ДУВАДИЛАН (DUVADILAN)

Международное наименование — *isoxypin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — изоксиприн гидрохлорид. Таблетки 0.02 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.005 г активного вещества) ампулы 2 мл по 6 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Понижает тонус гладкой мускулатуры кровеносных сосудов скелетных мышц, устраняет спазм сосудов, усиливает кровоснабжение тканей. Оказывает тохолитическое действие за счет стимуляции бета-адренорецепторов.

Показания. Угроза преждевременных родов, облитерирующий эндартерит, болезнь Рейно, спазм сосудов.

Режим дозирования. При угрозе преждевременных родов назначают внутривенное капельное вливание (100 мг препарата на 500 мл 5 % раствора глюкозы) со скоростью 1-1.5 мл/мин.; постепенно повышают скорость введения до 2.5 мл/мин. При улучшении состояния (прекращение схваток) переходят на в/м введение препарата: в течение 24 часов — по 10 мг каждые 3 часа; в течение последующих 48 часов — по 10 мг каждые 4-6 часов. После этого в течение еще 2-х суток назначают дувадилан в/м по 20 мг 4 раза в день. При болезнях периферических сосудов назначают в/м по 20 мг 4 раза в день. В более тяжелых случаях назначают в/в капельное введение (20 мг препарата на 100 мл 5 % раствора глюкозы) со скоростью 1.5 мл/мин. 2 раза в день. Возможно также в/м введение препарата по 10 мг 3-4 раза в день.

Побочное действие. Тахикардия, гипотония, головокружение, приливы крови к верхней половине туловища, лиху (эти побочные эффекты характерны для парентерального введения); тошнота, рвота, сыпь.

Противопоказания. Недавнее кровотечение, гипотония, стенокардия.

Особые указания. Беременным женщинам препарат можно назначать только в тех случаях, когда польза от применения препарата достоверно превышает потенциальный риск для матери и плода.

Производитель. *SOLVAY PHARMA-DUPHAR*, Нидерланды.



**ДУЗОДРИЛ (DUSODRIL)**

Международное наименование — *naftidrofuryl*.

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит 0.06 г нафтидрофурила. 1 драже ретард содержит 0.1 г нафтидрофурила. 1 ампула содержит 40 или 0.2 г нафтидрофурила. Драже по 20, 50, 100 или 600 шт. в упаковке. Драже ретард по 20, 50, 100 или 600 шт. в упаковке. Ампулы по 5, 10, 20 или 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Дузодрил - блокатор 5-HT<sub>2</sub> серотониновых рецепторов. Препарат препятствует агрегации тромбоцитов, вызывает умеренную вазодилатацию, активизирует метаболизм в областях с нарушенным кровообращением.

Показания. Острые и хронические нарушения центрального и периферического кровообращения: инсульт, сосудистые нарушения органов зрения и слуха, синдром перемежающейся хромоты, синдром Рейно.

Режим дозирования. Дузодрил при пероральном приеме назначают по 200-600 мг в сутки. При острых сосудистых нарушениях в начале лечения препарат применяют парентерально: внутримышечно, внутривенно или внутриапно-риально по 100 мг 2-3 раза в день с последующим переходом на длительную пероральную терапию.

Побочное действие. При пероральном приеме дузодрила: потеря аппетита, тошнота, рвота, диарея. При быстром внутривенном или внутриапно-риальном введении у некоторых пациентов возникают симптомы возбуждения или реже - депрессии, симптомы раздражения сосудистой стенки.

Противопоказания. Острый период инфаркта миокарда, склонность к гипотонии, выраженная лабильность артериального давления, острый геморрагический инсульт, повышенная судорожная готовность, выраженная сердечная недостаточность, тяжелые нарушения ритма сердца.

Особые указания. При пероральном приеме дузодрил для уменьшения выраженности симптомов раздражения желудочно-кишечного тракта рекомендуется принимать после еды. При внутривенном введении пунктируют крупные вены. Дузодрил раствор несовместим с растворами, содержащими ионы кальция.

Производитель. **BYK GULDEN**, Германия.

**ДУЛЬКОЛАКС (DULKOLAX)**

Международное наименование — *bisacodyl*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бисакодил. Драже 0.005 г по 30, 75, 200 или 1000 шт. в упаковке. Суппозитории 0.01 г по 6 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия. (см. БИСАКОДИЛ)

**ДУОВИТ (DUOVIT)**

Состав и форма выпуска. Драже красного цвета (1 драже содержит витамина А 5000 МЕ, витамина Д<sub>3</sub> 200 МЕ, витамина С 0.06 г, витамина РР 0.013 г, витамина Е 0.01 г, витамина В<sub>5</sub> 0.005 г, витамина В<sub>6</sub> 0.002 г, витамина В<sub>2</sub> 0.0012 г, витамина В<sub>1</sub> 0.001 г, фолиевой кислоты 0.0004 г, витамина В<sub>12</sub> 0.000003 г). Драже синего цвета (1 драже содержит магния 0.02 г, кальция 0.015 г, фосфора 0.012 г, железа 0.01 г, цинка 0.003 г, меди 0.001 г, марганца 0.001 г, молибдена 0.0001 г). 40 драже (20 витаминных и 20 минеральных) в упаковке.

Фармакологическое действие. Витамины группы В принимают участие в работе нервной системы и в обмене белков, жиров, углеводов. Витамин А стимулирует развитие эпителиальных клеток и синтез зрительного пигмента. Витамин Д<sub>3</sub> регулирует расход кальция и содействует правильной минерализации костей, зубов. Витамин С содействует процессам окисления в организме, ускоряет резорбцию железа. Минералы являются ферментами и коферментами многих окислительно-восстановительных реакций в организме.

Показания. Повышенная физическая активность, недода-

ние, редукционные диеты при диабете и похудании, беременность и кормление грудью, увеличенные потери минералов (рвота, диарея, обильные менструации, повышенное потоотделение).

Режим дозирования. 1 драже красного цвета и 1 драже синего цвета ежедневно.

Побочное действие. При применении препарата по показаниям в рекомендуемой дозировке побочного действия не выявлено.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Принимают после еды, запивают небольшим количеством жидкости.

Производитель. **KRKA**, Словения

**ДУОЛИП (DUOLIP)**

Международное наименование — *aetofibrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - этофиллин-кловифрат. Капсулы 0.25 г по 30, 100 и 500 шт. в упаковке. Таблетки форте 0.5 г по 30 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Гипохолестеринемическое средство. Понижает содержание в крови липопротеидов очень низкой плотности и бета-липопротеидов; снижает исходно повышенное содержание мочевой кислоты.

Показания. Гиперлипотеидемии II А, II Б, III, IV и V типов (с повышенным уровнем холестерина и/или триглицеридов), не корректирующиеся специальной диетой.

Режим дозирования. Назначают по 0.25 г 2 раза в сутки, при необходимости - 3 раза в сутки. Таблетки форте 0.5 г назначают по 1 шт. однократно в сутки, предпочтительно вечером.

Побочное действие. Возможны - тошнота, рвота, диарея, головная боль, кожная сыпь аллергического генеза.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и/или почек, заболевания желчного пузыря, инфаркт миокарда в остром периоде, эпидемия, беременность, лактация.

Особые указания. При одновременном назначении дуолипа и непрямых антикоагулянтов требуется коррекция дозы антикоагулянтов с учетом значений протромбинового индекса.

Производитель. **LUDWIG MERCKLE**, Австрия.

**ДУРОФИЛЛИН (DUROFILIN)**

Международное наименование — *theophyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - безводный теофиллин. 1 капсула содержит 0.125 или 0.25 г безводного теофиллина. В коробках по 40 капсул.

Производитель. **ZDRAVLE**, Югославия (по лицензии *Boehringer Ingelheim*, Германия). (см. ТЕОФИЛЛИН)

**ДУСПАТАЛИН (DUSPATALIN)**

Международное наименование — *mebeverin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - мебеверин гидрохлорид. Таблетки 0.1 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки 0.135 г по 30 и 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Миотропный спазмолитик. Понижает тонус и уменьшает сократительную активность гладкой мускулатуры желудочно-кишечного тракта (главным образом, толстого кишечника).

Показания. Спастический колит.

Режим дозирования. Назначают по 0.1 г 4 раза или по 0.135 г 3 раза в сутки. При достижении желаемого клинического эффекта дозу препарата постепенно снижают в течение нескольких недель.

Побочное действие. При назначении препарата по показаниям в терапевтических дозах побочное действие не отмечено.

Противопоказания. Беременность, повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. **SOLVAY PHARMA-DUPHAR**, Нидерланды.

## ДУФАСТОН (DUFASTON)

Международное наименование — *didrogesteron*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дидрогестерон. Таблетки 0,005 г, 0,01 г по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает селективное прогестероное воздействие на эндометрий. Уменьшает возбудимость и сократимость мускулатуры матки и труб. Не вызывает маскулинизации женского плода и вирилизации матери.

Показания. Бесплодие, угрожающий аборт, привычный аборт, дисменорея, эндометриоз, нерегулярный менструальный цикл; в сочетании с эстрогенными веществами при вторичной аменорее, функциональных маточных кровотечениях.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально и зависит от характера и степени тяжести заболевания. При бесплодии назначают по 5 мг препарата 2 раза в день с 14-го по 25-й день цикла. Курс лечения — 6 последующих циклов. При угрожающем аборте назначают в первой разовой дозе 40 мг, затем по 10–5 мг каждые 8 часов. При недостаточном клиническом эффекте показано увеличение дозы на 10 мг каждые 8 часов. После достижения эффекта лечение подобранной дозой следует продолжать в течение 7 дней, затем показано постепенное снижение дозы. При привычном аборте рекомендуется начать лечение до зачатия — по 5 мг 2 раза в день с 14-го по 25-й день цикла. После наступления беременности лечение той же дозой следует продолжать, по крайней мере, до 20-й недели беременности, затем доза может быть постепенно снижена. При дисменорее назначают по 10 мг 2 раза в день с 5-го по 25-й день цикла. При эндометриозе назначают по 10–5 мг 3–2 раза в день с 5-го по 25-й день цикла. При нерегулярном менструальном цикле — по 5 мг дуфастона 2 раза в день с 11-го по 25-й день цикла. При аменорее назначают по 5 мг дуфастона 2 раза в день с 11-го по 25-й день цикла. При функциональных маточных кровотечениях назначают 5 мг дуфастона в комбинации с 0,05 мг этинилэстрадиола 4 раза в день в течение 5–7 дней. После остановки кровотечения показано дальнейшее профилактическое назначение этой комбинации в тех же разовых дозах: с 11-го по 19-й день 1 раз в день и с 19-го по 25-й день цикла — 2 раза в день.

Побочное действие. Редко — возникновение сильного маточного кровотечения.

Особые указания. В случае возникновения внезапного маточного кровотечения при лечении дуфастоном показано увеличение дозы.

Производитель. *SOLVAY PHARMA-DUPHAR*, Нидерланды.

## ДЕПРИФРИН (DEPRIFRIN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — дипивефрина гидрохлорид, бензалония хлорид, пиросульфит натрия, динатрия ацетат. Стерильные глазные капли (1 мл препарата содержит дипивефрина гидрохлорида 0,001 г, бензалония хлорида 0,000044 г, пиросульфита натрия 0,00075 г, динатрия эдетата 0,000127 г) по 10 мл в пластмассовом флаконе-капельнице.

Фармакологическое действие. Угнетает продукцию водян-

стой влаги и ускоряет ее отток при открытоугольной глаукоме. Аккомодативная миопия и миоз не наблюдаются.

Показания. Первичная и вторичная открытоугольная глаукома.

Режим дозирования. Закапывают по 1 капле через каждые 12 часов в один или оба больных глаза.

Побочное действие. У больных с афакией — обратимый макулярный отек. Редко — реактивная гиперемия, аллергический блефароконъюнктивит и отложение адиохрома.

Противопоказания. Закрытоугольная глаукома; повышенная чувствительность к компонентам препарата. В период беременности назначать лишь по строгим показаниям.

Особые указания. Одновременное применение с миотиками или ингибиторами карбоангидразы может быть полезным у больных с трудно поддающимся нормализации внутриглазным давлением.

Производитель. *ALLERGAN*, Германия.

## ДИОФАЛАК (DUPHALAK)

Состав и форма выпуска. 15 мл препарата содержат лактулозы 10 г, галактозы менее 1,65 г, лактозы менее 0,9 г. Сироп 15 мл во флаконах. Сироп от 200 до 1000 мл в бутылочках.

Фармакологическое действие. Оказывает слабительное действие за счет увеличения объема каловых масс, их размягчения и стимуляции перистальтики. Способствует понижению концентрации аммиака в крови, что связано с двумя факторами: во-первых, со снижением образования азотсодержащих токсических веществ в проксимальном отделе толстого кишечника в условиях кислой среды и уменьшением их всасывания в систему воротной вены и, во-вторых, за счет поглощения аммиака толстым кишечником. Способствует исчезновению сальмонелл из толстого кишечника.

Показания. Запор, печеночная энцефалопатия, сальмонеллез.

Режим дозирования. При запорах начальная доза для взрослых составляет 15–45 мл/сут в течение 3 дней; затем переходят на поддерживающие дозы по 10–25 мл/сут. Детям в возрасте от 7 до 14 лет назначают в начальной дозе 15 мл/сут в течение 3 дней, затем в поддерживающей дозе 10 мл/сут. Начальная и поддерживающая дозы одинаковы для детей в возрасте 1–6 лет и равны 5–10 мл/сут, а для грудных детей — 5 мл/сут. При энцефалопатии печеночного генеза назначают по 30–50 мл 3 раза в сутки; в дальнейшем возможно изменение дозы в соответствии с индивидуальной реакцией. При сальмонеллезе назначают по 15 мл 3 раза в сутки в течение 10–12 дней, затем после 7-дневного перерыва повторяют курс лечения по 15 мл 5 раз в сутки в течение 10–12 дней. При необходимости после 7-дневного перерыва может быть проведен третий курс — по 30 мл 3 раза в сутки.

Побочное действие. Диарея, метеоризм.

Противопоказания. Противопоказан больным, которым требуется диета с пониженным содержанием галактозы.

Особые указания. Необходимо соблюдать осторожность при назначении диофалака больным с непереносимостью лактозы. Производители. *SOLVAY PHARMA-DUPHAR*, Нидерланды; *ECZACIBASI*, Турция (по лицензии *Solvay Pharma-Duphar*, Нидерланды).



## ЖЕНЬШЕНЬ (GINSENG)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — экстракт корня женьшеня, лиофилизированный маточный (пчелиный) сок,

витамины А, витамины Е. Капсулы (1 капсула содержит 0,759 г, 0,01 г, 2,000 МЕ, 0,008 г активных веществ соответственно) по 24 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Фармакологическая активность препарата обусловлена содержанием сапониновых гликозидов-гисеиоидов, а так же эфирных масел, стеролов, пептидов, витаминов и минералов. Оказывает стимулирующее влияние на ЦНС, повышает работоспособность, регулирует работу желез внутренней секреции, несколько понижает артериальное давление, снижает уровень холестерина и сахара в крови, активирует деятельность надпочечников.

**Показания.** Психическое и физическое перенапряжение,

старческий возраст, период реконвалесценции после длительных и тяжелых заболеваний.

**Режим дозирования.** Ежедневно по 1 капсуле.

**Побочное действие.** Нарушение сна при использовании высоких доз.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Препарат принимают после завтрака. Прием во второй половине дня не показан.

**Производитель.** KRKA, Словения.

## 3

### ЗАДИТЕН (ZADITEN)

Международное наименование — *ketotifen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кетотифен в виде гидрогенфумарата. Таблетки 1 мг по 30 шт. в упаковке. Капсулы, содержащие 1 мг кислой фумаратной соли кетотифена, по 10 шт. в блистерной упаковке. Сироп (1 мл сиропа содержит 0.2 мг кислой фумаратной соли кетотифена по 60 или 100 мл во флаконе).

**Производитель.** SANDOZ, Швейцария; KRKA, Словения (в сотрудничестве с Sandoz, Швейцария).

(см. КЕТОТИФЕН)

### ЗАНОЦИН (ZANOCIN)

Международное наименование — *ofloxacin*.

**Состав и формы выпуска.** Активное вещество - офлоксацин. Таблетки 0.2 г.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик группы фторхинолонов бактерицидного действия. Обладает широким спектром действия, который включает большинство грамотрицательных микроорганизмов (синегнойная, гемофильная и кишечная палочки, шигеллы, сальмонеллы, менингококк, гонококк, некоторые разновидности энтерококков). Активен в отношении многих штаммов стафилококков (продуцирующих и не продуцирующих пенициллиназу), а также легионелл, микоплазм, хламидий. Активен в отношении микроорганизмов, продуцирующих бета-лактамазы.

**Показания.** Инфекции дыхательных путей, уха, горла, носа; инфекции почек и мочевыводящих путей; кожи и мягких тканей; инфекционно-воспалительные заболевания брюшной полости, органов малого таза, половых путей, гонорея - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. **Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, а также чувствительности микроорганизма. Средняя доза препарата для перорального назначения составляет по 0.2 г 2 раза в сутки. При необходимости доза может быть увеличена до 0.8 г/сут в 2 приема. Таблетки следует принимать натощак или во время еды, запивая небольшим количеством жидкости. У больных с нарушением функции почек требуется коррекция режима дозирования: при клиренсе креатинина (КК) 20-50 мл/мин первая доза составляет 0.2 г, в дальнейшем назначают по 0.1 г каждые 24 ч; при КК менее 20 мл/мин первая доза также составляет 0.2 г, в дальнейшем назначают по 0.1 г каждые 48 ч.

**Побочное действие.** Возможны - тошнота, анорексия, рвота, диарея, боли в животе; головная боль, головокружение, чувствительность, бессонница; кожный зуд, крапивница, фотосенсибилизация; транзиторное повышение концентрации в крови билирубина, печеночных трансаминаз, мочевины, креатинина; миалгия, артралгия; анемия, лейкопения, нейтропения, агранулоцитоз, тромбоцитопения. В редких случаях -

псевдомембранозный колит, замедление реакционной способности.

**Противопоказания.** Эпилепсия, беременность, лактация, возраст до 15 лет, повышенная чувствительность к офлоксацину и другим препаратам хинолонового ряда.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с атеросклерозом сосудов головного мозга, нарушением мозгового кровообращения, с нарушениями функции почек. В период лечения препаратом больные не должны подвергаться ультрафиолетовому облучению.

**Производитель.** RANBAXY, Индия.

### ЗАНТАК (ZANTAC)

Международное наименование — *ranitidine*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ранитидин. Таблетки 0.15 г по 20 или 60 шт. в упаковке. Таблетки 0.3 г по 10 или 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций по 0.05 г активного вещества в ампулах по 2 мл.

**Производитель.** GLAXO, Великобритания.

(см. РАНИТИДИН)

### ЗЕМИД (ZEMIDE)

Международное наименование — *tamoxifen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тамоксифен. Таблетки 0.01, 0.02, 0.03, 0.04 г по 30-100 шт. в упаковке.

**Производитель.** WYETH GROUP, Германия.

(см. ТАМОКСИФЕН)

### ЗЕНАКС (ZENAX)

Международное наименование — *alprazolam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - алпразолам. Таблетки 0.25, 0.5 и 1 мг по 10 и 200 шт. в упаковке.

**Производитель.** Dr. REDDY's Laboratories, Индия.

(см. АЛПРАЗОЛАМ)

### ЗЕПТОЛ (ZEPTOL)

Международное наименование — *carbamazepin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - карбамазепин. Таблетки 0.2 г по 10 шт. в упаковке. Таблетки 0.4 г по 6 шт. в упаковке.

**Производитель.** SUN PHARMACEUTICAL, Индия.

(см. КАРБАМАЗЕПИН)

### ЗЕТИФЕН (ZETIFEN)

Международное наименование — *ketotifen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кетотифена фумарат. Таблетки 0.001 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** CADILA, Индия.

(см. КЕТОТИФЕН)

### ЗИКСОРИН (ZIXORIN)

Международное наименование — *flumectinol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - флумектинол.

Капсулы 0.1 г по 25 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь (1 мл - 0.01 г) 20 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Гепатопротектор. Нормализует процессы метаболизма в гепатоцитах, вызывает индукцию микросомальных ферментов печени. Улучшает синтетическую и детоксикационную функцию печени. Способствует регрессии желтухи, особенно в случае ее паренхиматозного характера. Действие препарата развивается через 5 дней курсового приема.

**Показания.** Острый гепатит с желтушным синдромом, функциональные гипербилирубинемия, в том числе наследственные (болезнь Жильбера); желтуха новорожденных; необходимость ускорения биотрансформации алкоголя и некоторых лекарственных средств.

**Режим дозирования.** При остром гепатите, функциональных гипербилирубинемиях препарат назначают в дозе 0.2-0.6 г в сутки до исчезновения желтухи. Затем после 2-4-недельного перерыва курс лечения зиксоринем рекомендуется повторить. Доза препарата при проведении повторного курса определяется состоянием пациента. В случае холестаза во время беременности препарат принимают в течение 2-х недель в дозе 0.3 г в сутки. В целях трансплацентарной индукции ферментов печени у плода беременной женщине назначают 0.3 г зиксорина в сутки в течение 3-5 дней в течение недели, предшествующей ожидаемым родам. В случае желтухи новорожденных препарат назначают в дозе 10 мг/кг массы тела в течение 5 дней со второго дня жизни.

**Побочное действие.** При длительном приеме препарата у пожилых пациентов может развиваться остеопороз.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Зиксорин ускоряет элиминацию лекарственных препаратов, метаболизирующихся в печени, снижая тем самым их эффективность. В этом случае требуется коррекция режима дозирования препаратов, назначаемых одновременно с зиксоринем.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## ЗИЛОРИК (ZYLORIC)

Международное наименование — *allopurinol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — аллопуринол. Таблетки 0.1 г по 50, 100, 500 шт. в упаковке. Таблетки 0.3 г по 28 шт. в упаковке.

**Производитель.** WELLCOME, Великобритания.  
(см. АЛЛОПУРИНОЛ)

## ЗИНАЦЕФ (ZINACEF)

Международное наименование — *cefuroxime*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — цефуроксим натрия. Порошок для инъекций 0.25, 0.75, 1.5 г во флаконах по 1 шт. в упаковке.

**Производитель.** GLAXO, Великобритания.  
(см. ЦЕФУРОКСИМ)

## ЗИННАТ (ZINNAT)

Международное наименование — *cefuroxime axetil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — цефуроксим аксетил. Таблетки 0.125, 0.25 и 0.5 г по 10 шт. в упаковке. Суспензия (1 мл - 0.125 г) 100 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Цефалоспориновый антибиотик II поколения для назначения внутрь. Действует бактерицидно. Имеет широкий спектр антимикробного действия. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (кисетичная и гемофильная палочки, салмонеллы, шигеллы, энтеробактерии, *Proteus mirabilis*, гонококки). Активен также в отношении грамположительных микроорганизмов (стафилококки, стрептококки). Устойчив к действию бета-лактамаз. Не активен в отношении различных видов

*Pseudomonas*, большинства штаммов энтерококков, многих штаммов *Enterobacteriaceae*, метициллин-резистентных стафилококков и *Listeria monocytogenes*. Препарат выделяется почками практически в неизменном виде.

**Показания.** Бактериальные инфекции верхних и нижних дыхательных путей, мочевыводящих путей, кожи и мягких тканей; средний отит, остеомиелит, эндофит, гонорея — вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика послеоперационных инфекций.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат назначают внутрь в средней дозе для взрослых по 0.25 г 2 раза в день. При необходимости доза препарата может быть увеличена до 0.5 г 2 раза в день. При лечении неосложненной гонорее достаточно однократного приема 1.0 г препарата. Детям препарат назначают в дозе 0.125 г 2 раза в день. Маленьким детям желательно назначать препарат в виде суспензии. Средняя продолжительность курса лечения от 5 до 10 дней. Препарат следует принимать после еды. Суточная доза препарата для пациентов пожилого возраста и больных с нарушением выделительной функции почек составляет 1.0 г.

**Побочное действие.** В рекомендуемой дозировке препарат обычно хорошо переносится. Возможны тошнота, рвота, диарея, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, эозинофилия; редко — отек Квинке). В редких случаях — изменения картины периферической крови (обратная лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения); транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз. Описаны случаи развития псевдомембранозного колита.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к цефалоспорианам.

**Особые указания.** Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат больным с выраженным нарушением функции почек, при анамнестических указаниях на колит. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения возможна положительная прямая реакция Кумбса. **Производитель.** GLAXO, Великобритания.

## ЗИРТЕК (ZYRTEC)

Международное наименование — *cetirizine*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — цетиризина дигидрохлорид. Таблетки 0.01 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Конкурентный антагонист гистамина, блокирует H1-гистаминовые рецепторы. Предупреждает развитие и облегчает течение аллергических реакций обладает противоаллергическим, противозудным, противоконсультативным действием. Уменьшает проницаемость капилляров, предупреждает развитие отека тканей, снимает спазмы гладкой мускулатуры. Обладает подавляющим влиянием на ЦНС.

**Показания.** Крапивница, сенная лихорадка, аллергические дерматиты и дерматозы, отек Квинке, сезонная аллергия, анафилактический шок, острая и хроническая экзема. Профилактика аллергических реакций на переливание крови, введение рентеноконтрастных веществ. Бронхиальная астма. **Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 10 мг 1 раз в сутки (во время ужина, запивая небольшим количеством воды). Пациенты с особой чувствительностью к препарату могут принимать по 1/2 таб. утром и вечером.

**Побочное действие.** Возможны возбуждение, сухость во рту, седативное действие, головная боль.

**Противопоказания.** Беременность, лактация, детский возраст (младше 12 лет), повышенная чувствительность к препарату.



Особые указания. Пациенту следует напомнить, что при превышении дозы, составляющей 10 мг/сутки, его реакционная способность может ухудшиться.  
Производитель. *UCB*, Бельгия.

### ЗИТАЗОНИУМ (ZITAZONIUM)

Международное наименование — *tamoxifen*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — тамоксифена цитрат. Таблетки 0.0152 г по 60 шт. в упаковке.  
Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.  
(см. ТАМОКСИФЕН)

### ЗОВИРАКС (ZOVIRAX)

Международное наименование — *aciclovir*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — ацикловир. Таблетки 0.2, 0.4, 0.8 г. Суспензия 0.2 и 0.4 г на каждые 5 мл. Раствор для инъекций в ампулах по 0.25 г активного вещества. Крем 5% по 2 и 10 г в тубе. Глазная мазь 3%.  
Производитель. *WELLCOME*, Великобритания.  
(см. АЦИКЛОВИР)

### ЗОКОР (ZOCOR)

Международное наименование — *simvastatin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — симвастатин. Таблетки 0.005, 0.01, 0.02 и 0.04 г.  
Фармакологическое действие. Гиполипидемический препарат. В организме зокор превращается в активный метаболит, который ингибирует биосинтез холестерина. Это приводит к уменьшению в плазме концентрации холестерина, липопротеидов очень низкой и низкой плотности, а также триглицеридов.  
Показания. Гиперлипидемия, не корректирующаяся специальной диетой и физической нагрузкой.  
Режим дозирования. Назначают в дозе 10 мг однократно вечером. Максимальная суточная доза — 40 мг. При необходимости повторный курс препарата проводят через 4 недели.  
Побочное действие. Повышение концентрации печеночных трансаминаз в сыворотке крови, миопатия, мышечные боли, тошнота, рвота, отек Квинке. В редких случаях возможно развитие острой почечной недостаточности.  
Противопоказания. Печеночная недостаточность, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении зокора и непрямых антикоагулянтов; в этом случае возможно усиление действия антикоагулянтов. Следует также соблюдать осторожность при одновременном применении иммунодепрессантов.  
Производитель. *MERCK SHARP & DOHME*, США.

Особые указания. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении зокора и непрямых антикоагулянтов; в этом случае возможно усиление действия антикоагулянтов. Следует также соблюдать осторожность при одновременном применении иммунодепрессантов.  
Производитель. *MERCK SHARP & DOHME*, США.

### ЗОЛАДЕКС (ZOLADEX)

Международное наименование — *goserelin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — гозерелин. Препарат в виде стерильного, цилиндрической формы, бело-кремового цвета депо, в котором ацетат гозерелина (эквивалент 3.6 мг гозерелина) диспергирован в полимерную биологическую разложимую структуру. Подставляется с шприцем аппликатором разовой дозы.  
Фармакологическое действие. Относится к препаратам класса LH-RH, рилизинг гормон. При постоянном применении ингибирует выделение гипоталамическим гипоталамическим гормоном, что приводит к снижению концентрации тестостерона в сыворотке крови у мужчин и концентрации эстрадиола в сыворотке крови у женщин. Применение препарата вызывает фармакологическую кастрацию сроком до 3 лет.  
Показания. Рак молочной железы у менструирующих женщин или в период менопаузы, рак молочной железы у мужчин, рак простаты.  
Режим дозирования. 3.6 мг вводят подкожно в переднюю

брюшную стенку каждые 28 дней. При необходимости можно сделать местное обезболивание.

Побочное действие. Аллергическая реакция в виде кожной сыпи; у мужчин — "приливы", снижение потенции, боль в костях; у женщин — "приливы", исчезновение полового влечения, головная боль, лабильность настроения, сухость влагалища.

Противопоказания. Беременность, лактация, детский возраст.

Особые указания. С осторожностью следует назначать препарат лицам мужского пола, подверженным особому риску мочекаменной непроходимости или сдвигания спинного мозга. При возникновении указанных осложнений следует назначить стандартное для них лечение.

Производитель. *ICI*, Великобритания.

### ЗОЛДАК (ZOLDAK)

Международное наименование — *alprazolam*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — алпразолам. Таблетки 0.25, 0.5 и 1 мг по 100 шт. в упаковке.  
Производитель. *CADILA*, Индия.  
(см. АЛПРАЗОЛАМ)

### ЗОРАН (ZORAN)

Международное наименование — *ranitidine*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — ранитидина гидрохлорид. Таблетки 0.15 и 0.3 г по 10 и 100 шт. в упаковке.  
Производитель. *Dr. REDDY'S Laboratories*, Индия.  
(см. РАНИТИДИН)

### ЗОФРАН (ZOFRAN)

Международное наименование — *ondansetron*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — ондансетрон. Таблетки 0.004 и 0.008 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (0.004 или 0.008 г активного вещества), в упаковке 5 ампул.  
Фармакологическое действие. Сильнодействующий, высокочувствительный антагонист СТЗ-рецепторов. Препарат блокирует возникновение рвотного рефлекса, проявляет антагонистическое действие по отношению к нейронам как в центральной нервной системе, так и в периферической. Не снижает психомотормотную активность пациента и не вызывает седативный эффект.

Показания. Тошнота и рвота в результате цитостатической терапии.

Режим дозирования. В случае применения препаратов, обладающих сильным эметическим действием, зофран назначают по 8 мг непосредственно перед химиотерапией в виде медленной в/в инъекции или 15-минутной инфузии. Затем после проведения терапии назначают в/в инфузию препарата в дозе 1 мг/ч в течение 24 часов или 2 дополнительные дозы по 8 мг путем медленной в/в инъекции или 15-минутной инфузии с промежутком в 4 часа. Каждый режим назначения сопровождается приемом 8 мг препарата перорально каждые 8 часов в течение 5 дней. При применении средств, обладающих менее выраженным эметическим действием, можно ограничиться введением 8 мг препарата непосредственно перед проведением химиотерапии парентерально, а затем назначить препарат перорально по 8 мг каждые 8 часов в течение 5 дней. При проведении радиотерапии препарат назначают по 8 мг каждые 8 часов перорально. Первую дозу препарата принимают за 1-2 часа до начала сеанса радиотерапии.

Побочное действие. Головная боль, приливы крови к лицу, запор, транзиторное повышение трансаминаз в сыворотке крови, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

Противопоказания. Гиперчувствительность к препарату, беременность, лактация.

Особые указания. Зофран не следует вводить в одном шприце

или смешивать в инфузионном растворе с другими лекарственными средствами.

Производитель. *GLAXO*, Великобритания.

## И

### ИАЛ (ИАЛ)

Международное наименование — *galectin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — галактин. 1 флакон 2 мл содержит 0.02 г галактина.

Фармакологическое действие. ИАЛ — препарат раствора натрия галактината, являющегося биологическим полисахаридом — физиологическим компонентом внутриглазной жидкости. ИАЛ не имеет пирогенов. При проведении глазных операций препарат обеспечивает эффективную защиту обнаженных тканей, оказывает механическое защитное действие на эндотелий роговицы, способствует сохранению количества его клеток и прозрачности роговицы. Не вызывает послеоперационного повышения внутриглазного давления. ИАЛ можно оставлять в глазу во время операции, так как потом препарат эвакуируется физиологическим путем. ИАЛ уменьшает реактивную послеоперационную гиперемию и улучшает послеоперационное заживление ран.

Показания. Вспомогательное средство при хирургии переднего сегмента глаза, интра и экстракапсулярной экстракции катаракты, кератопластике, трабекулоэктомии, восстановительных операциях.

Режим дозирования. ИАЛ применяется путем интраокулярной инъекции. Количество вводимого препарата определяется специалистом в зависимости от предстоящего хирургического вмешательства.

Побочное действие. При применении препарата по показаниям в необходимой дозировке мал хорошо переносится. Крайне редко — повышение внутриглазного давления.

Противопоказания. В настоящее время противопоказаний к применению ИАЛ не выявлено.

Особые указания. Резиновую пробку нельзя прокалывать иглой, так как это может привести к загрязнению стерильного препарата кусочками резины. В операционной следует снять алюминиевый колпачок вместе с пробкой. В течение первой недели после операции необходимо регулярно контролировать внутриглазное давление. При правильном хранении срок годности препарата 24 месяца.

Производитель. *CADILA*, Индия.

### ИБУКЛИН (IBUCLIN)

#### ИБУКЛИН ЮНИОР (IBUCLIN JUNIOR)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — ибупрофен и парацетамол. Ибуклин: таблетки (ибупрофена 0.4 г, парацетамола 0.325 г) по 10 или 200 шт. в упаковке. Ибуклин юниор: ароматизированные диспергируемые таблетки (ибупрофена 0.1 г, парацетамола 0.125 г) по 10 и 200 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противовоспалительное, анальгезирующее, жаропонижающее. Подавляет провоспалительные факторы. Вызывает ослабление боли в суставах в покое и при движении, уменьшение утренней скованности и припухлости суставов, способствует увеличению объема движений.

Показания. Ибуклин: суставной синдром (ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата; зубная боль; как вспомогательное средство при ревматизме. Ибуклин юниор назначают детям как вспомогательное средство при тонзиллите, острых инфекционно-воспалительных заболеваниях верхних дыхательных путей.

Режим дозирования. Ибуклин назначают по 1 таб. 3 раза в

день. Ибуклин юниор назначают в суточной дозе 20 мг/кг массы тела в несколько приемов.

Побочное действие. Возможны — тошнота, анорексия, боли и неприятные ощущения в животе, диарея. Редко — эрозивно-язвенные поражения, кровотечения и перфорации ЖКТ; кожная сыпь и зуд аллергического генеза; тромбоцитопения; отеки.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспиринная" астма, выраженные нарушения функции печени, болезни органов кровообращения, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Особую осторожность следует соблюдать при назначении препарата больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспептическими симптомами, с хронической сердечной недостаточностью, нарушениями функции печени и почек, бронхиальной астмой, нарушениями свертываемости крови, при одновременном назначении пероральных антикоагулянтов; при наличии анамnestических сведений об аллергических реакциях на ацетилсалициловую кислоту и другие нестероидные противовоспалительные препараты. Производитель. *Dr.REDDY's Laboratories*, Индия.

### ИБУПРОФЕН (IBUPROFEN)

Международное наименование — *ibuprofen*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество — ибупрофен. Таблетки 0.2, 0.4, 0.6 и 0.8 г. Драже 0.25 г. Таблетки ретард 0.8 г. Капсулы ретард 0.4 г.

Фармакологическое действие. Противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее. Подавляет провоспалительные факторы. Вызывает ослабление или исчезновение болевого синдрома, в том числе, и болей в суставах в покое и при движении, уменьшение утренней скованности и припухлости суставов, способствует увеличению объема движений. Противовоспалительный эффект наступает к концу первой недели лечения. Подавляет агрегацию тромбоцитов. При длительном применении оказывает десенсибилизирующее действие.

Показания. Ревматоидный артрит, остеоартроз, анкилозирующий спондилит, суставной синдром при обострении подагры, псорриатический артрит; невралгии, миалгии, анкилозирующий спондилит, тендинит, бурсит, радикулит, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата. Как вспомогательное средство при инфекционно-воспалительных заболеваниях ЛОР-органов, аденоидите, первичной дисменорее, головной и зубной боли.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от нозологической формы заболевания, выраженности клинических проявлений. При остеоартрозе, псорриатическом артрите и анкилозирующем спондилите назначают по 0.4–0.6 г 3–4 раза в сутки. При ревматоидном артрите назначают по 0.8 г 3 раза в сутки. (Максимальная суточная доза — 2.4 г). При ювенильном ревматоидном артрите назначают 30–40 мг/кг массы тела в сутки в несколько приемов. При травмах мягких тканей, растяжениях назначают в суточной дозе 1.6–2.4 г в несколько приемов. При первичной дисменорее назначают по 0.4 г 3–4 раза в сутки. При умеренном болевом синдроме назначают в суточной дозе 1.2 г.

Побочное действие. Наиболее часто наблюдаются расстрой-



ства со стороны ЖКТ (тошнота, анорексия, рвота, ощущение дискомфорта в эпигастрии, диарея); возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ. Возможны также головная боль, головокружение, бессонница, возбуждение; кожная сыпь, отек Квинке; нарушения зрения. Редко - кровотечения из ЖКТ; асептический менингит (чаще у пациентов с аутоиммунными заболеваниями); бронхоспастический синдром. При длительном применении возможно развитие нарушений функции печени и/или почек; нарушение кроветворения (анемия).

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; заболевания зрительного нерва, "аспириновой" астмы, нарушения кроветворения, выраженные нарушения функции почек и печени, детский возраст; повышенная чувствительность к ибупрофену.

**Особое указания.** С осторожностью назначают препарат при наличии сопутствующих заболеваний печени и почек, хронической сердечной недостаточности; при наличии диспептических симптомов в момент назначения препарата; при анамнестических сведениях о кровотечениях из ЖКТ и заболеваниях ЖКТ. В процессе лечения препаратом необходим систематический контроль за функцией печени и почек, кардиальной периферической крови. Ибупрофен при одновременном назначении может вызвать уменьшение диуретического эффекта фуросемида.

**Производители.** Апо-Ибупрофен (Apo-Ibuprofen) *APOTEX*, Канада; Дигнофлекс (Dignoflex) *DIGNOS-CHEMIE*, Германия; Ибупрофен (Ibuprofen) *FARMOS*, Финляндия; Ибупрофен (Ibuprofen) *HAFSLUND NYCOMED*, Австрия; Ибупрофен (Ibuprofen) *POLFA*, Польша; Ипрен (Ipren) *HAFSLUND NYCOMED*, Австрия; Мотрия (Motria) *UPJOHN*, США; Норсвел (Norveel) *CADILA*, Индия.

#### ИБУПРОФЕН (IBUPROFEN)

**Международное наименование** — *ibuprofen*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - ибупрофен. Таблетки 0.2 и 0.4 г по 100 шт. в упаковке. Производитель. *FARMOS*, Финляндия. (см. ИБУПРОФЕН)

#### ИБУПРОФЕН (IBUPROFEN)

**Международное наименование** — *ibuprofen*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - ибупрофен. Таблетки 0.4, 0.6 г по 100 шт. в упаковке. Производитель. *HAFSLUND NYCOMED*, Австрия. (см. ИБУПРОФЕН)

#### ИБУПРОФЕН (IBUPROFEN)

**Международное наименование** — *ibuprofen*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - ибупрофен. Драже 0.2 г по 100 шт. в упаковке. Производитель. *POLFA*, Польша. (см. ИБУПРОФЕН)

#### ИБУСТРИН (IBUSTRIN)

**Международное наименование** — *indobufen*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - индобуфен. Таблетки 0.1 г по 30 шт. в упаковке. Таблетки 0.2 г по 30 и 48 шт. в упаковке. Порошок для инъекций 0.2 г во флаконах по 30 шт. в упаковке (приложение - 6 ампул по 3 мл с водой для инъекций).

**Фармакологическое действие.** Оказывает антиагрегантное действие. Подавляет активность тромбоцитов и препятствует тромбообразованию при контакте с инородными поверхностями или при патологических изменениях сосудов. Не оказывает влияния на факторы свертывания крови, время кровотечения несколько увеличивается. Угнетает ферменты арахидонового каскада циклооксигеназы и тромбоксансинтазы.

**Показания.** Профилактика тромбообразования при ишемических цереброваскулярных и сердечно-сосудистых заболеваниях, атеросклеротических поражениях периферических сосудов, тромбозе вен, диабете, нарушениях липидного обмена, во время гемодиализа.

**Режим дозирования.** Суточная доза 200-400 мг энтерально (после еды) или парентерально в 2 приема. Для длительного применения рекомендуется доза 200 мг. Пожилым (более 65 лет) - 100-200 мг в сутки. Перед сеансом гемодиализа доза подбирается индивидуально, обычно 100 мг парентерально (внутривенно или внутримышечно).

**Побочное действие.** Диспептические явления, аллергические реакции, кровоточивость десен, носовые кровотечения, желудочно-кишечные кровотечения, гематурия.

**Противопоказания.** Геморрагические нарушения, язвенная болезнь и другие заболевания желудочно-кишечного тракта, аллергия к ибидофену.

**Особое указания.** С осторожностью назначают больным с желудочно-кишечными заболеваниями в анамнезе, сахарным диабетом (чаще исследовать кровь на сахар), больным, принимающим другие антиагрегантные средства или нестероидные противовоспалительные средства. Необходимо уменьшение дозы препарата при почечной недостаточности в зависимости от показателей клиренса креатинина: более 80 мл/мин - 100-200 мг 2 раза в сутки, при 40-80 мл/мин - 100 г 1 или 2 раза в сутки, менее 40 мл/мин - 100 мг через день или 1 раз в сутки. Не рекомендуется назначать препарат при беременности.

**Производитель.** *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия.

#### ИДАРУБИЦИН (IDARUBICIN)

**Международное наименование** — *idarubicin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - идарубицин гидрохлорид. Порошок во флаконах по 0.005 и 0.01 г. Фармакологическое действие. Антрациклиновый антибиотик. Оказывает противобластное действие, обладает антимитотическим и цитотоксическим действием. Взаимодействует с топоизомеразой II и нарушает синтез нуклеиновых кислот.

**Показания.** Острая нелимфоцитарная лейкемия у взрослых. Вспомогательная терапия острого миелолейкоза у взрослых и детей.

**Режим дозирования.** Лечение проводится специалистами в области химиотерапии. Доза и схема лечения определяются индивидуально и зависят от характера и особенностей течения заболевания, дозировок других цитотоксических средств и составляет 12-10.8 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела внутривенно в течение 3-5 дней.

**Побочное действие.** Выраженная миелосупрессия, кардиотоксичность, алопеция, тошнота, рвота, мукозит, диарея, нарушение функции печени, иммуносупрессия, локальный некроз тканей в месте экстравазарного введения.

**Противопоказания.** Выраженное нарушение функции печени и почек, неустоенные инфекции, миелосупрессия в анамнезе.

**Особое указания.** При беременности рекомендуется прекратить прием, в период лактации - прекращение грудного вскармливания. Лечение препаратом проводить под контролем картины крови, функции печени и почек, ЭКГ. При приеме препарата возможно окрашивание мочи в красный цвет. Препарат не следует назначать больным с сердечной недостаточностью в анамнезе, если риск лечения не оправдывается успешными результатами. Препарат не рекомендуется смешивать с другими препаратами в одном шприце. Персонал, работающий с препаратом, должен пользоваться защитной одеждой.

**Производитель.** *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия.

## ИЗОДИНИТ (ISODINIT)

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Таблетки 0.01 и 0.02 г по 20 шт. в упаковке. Ретард-таблетки 0.04 г. Раствор для инфузий в ампулах по 10 мл (0.01 г).

Производитель. *PHARMASCHIM*, Болгария.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для приема внутрь, ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для инфузий)

## ИЗОКАРД (ISOCARD)

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Ретард-капсулы 0.04 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. *JENAPHARM*, Германия.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для приема внутрь)

## ИЗОКЕТ (ISOKET) аэрозоль

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Дозированный аэрозоль (раствор для ингаляций во флаконах; 12.4 г раствора содержит 0.375 г активного вещества. Одно нажатие на распылитель высвобождает 1.25 мг активного вещества в 0.05 мл раствора.).

Производитель. *SCHWARZ PHARMA*, Германия.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ аэрозоль)

## ИЗОКЕТ (ISOKET) для инфузий

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Раствор для инфузий в ампулах (0.1% - 10 мл) по 10 шт. в упаковке. Раствор для инфузий во флаконах (0.1% - 50 мл и 0.1% - 100 мл).

Производитель. *SCHWARZ PHARMA*, Германия.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для инфузий)

## ИЗОКЕТ (ISOKET) для приема внутрь

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Ретард-капсулы 0.12 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Таблетки ретард 0.02, 0.04, 0.06 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. *SCHWARZ PHARMA*, Германия.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для приема внутрь)

## ИЗОКЕТ МАЗЬ (ISOKET UNGUENTUM)

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Мазь (1 г - 0.1 г активного вещества) 50 г в пластмассовых флаконах.

Фармакологическое действие. Обладает втигнимальным эффектом, который связан со способностью препарата уменьшать потребность миокарда в кислороде. При сердечной недостаточности препарат уменьшает преднагрузку на миокард, что связано с периферическим венодилатирующим действием. Способствует перераспределению коронарного кровотока в области со сниженным кровоснабжением, снижает давление в малом круге кровообращения. Продолжительность действия составляет 12 часов.

Показания. Профилактика приступов стенокардии.

Режим дозирования. Начальная доза составляет 1 г мази (2 единичные дозы). Вечером перед сном нанести мазь на область груди, внутреннюю поверхность предплечий или живот; подожждать несколько минут; затем можно одеться. Минимальная площадь поверхности нанесения мази должна быть 20 x 20 см. При недостаточной выраженности клинического эффекта препарат можно применять также утром.

Побочное действие. При применении препарата в указанной дозировке побочные эффекты, как правило, не возникают.

Возможны в отдельных случаях головная боль, головокружение, тошнота, тахикардия, понижение АД.

Противопоказания. Выраженная артериальная гипотония, коллапс, шок; острый инфаркт миокарда, протекающий с гипотонией; токсический отек легких; повышенная чувствительность к нитратам.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями мозгового кровообращения (особенно геморагическим инсультом); с повышенным внутричерепным давлением, глаукомой; больным, склонным к гипотонии, пожилым пациентам, беременным и кормящим женщинам. Если на фоне лечения препаратом возникает приступ стенокардии, его следует купировать приемом быстродействующих нитратов. В период лечения препаратом следует исключить употребление алкоголя. После использования мази следует тщательно вымыть руки, так как при попадании на слизистые оболочки глаз, носа или губ мазь вызывает сильное холодное ощущение.

Производитель. *SCHWARZ PHARMA*, Германия.

## ИЗОЛИПАН (IZOLIPAN)

Международное наименование — *dexfenfluramin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дексфенфлурамин гидрохлорид. Капсулы 0.015 г по 20 и 40 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Изоплан используется в качестве анорексигенного средства. Препарат имеет серотонинергический механизм действия, который лежит в основе его фармакодинамической активности. Изоплан радикально отличается от других анорексигенных амfetаминов отсутствием психостимулирующего и гипертензивного эффекта, привыкания к препарату.

Показания. В сочетании с диетотерапией лечение простого и сложного ожирения, не поддающегося лечению другими препаратами, ожирения с нарушением пищевого поведения.

Режим дозирования. Изоплан назначают по 2 капсулы в день. Препарат принимают в два приема: 1 капсула утром, 1 капсула вечером. Длительность лечения - до 3-х месяцев.

Побочное действие. Сухость во рту, тошнота, запоры, диарея, сонливость, огушенность, поллакурия, головная боль, астеня, нарушение настроения. В редких случаях возможны: реактивная депрессия, бессонница, невралгия.

Противопоказания. Беременность, глаукома, психические анорексия в анамнезе, депрессивные или психотические состояния в анамнезе, склонность к злоупотреблению лекарственными препаратами, алкоголизм. С осторожностью назначают пациентам с нарушением сердечного ритма.

Особые указания. Изоплан не назначают одновременно с другими анорексигенными препаратами центрального действия, ингибиторами моноаминоксидазы. Изоплан может потенцировать действие препаратов с седативным, гипотензивным эффектом, производных сульфонилмочевин. Изоплан усиливает гипотензивное действие трициклических антидепрессантов. Перед началом лечения изопланом необходимо исключить органические причины возникновения ожирения.

Производитель. *SERVIER*, Франция.

## ИЗО МАК (ISO MASK)

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Таблетки 0.005 и 0.02 г по 50 и 100 шт. в упаковке. Ретард-капсулы 0.02, 0.04, 0.06, 0.12 г.

Производитель. *HEINRICH MACK*, Германия.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для приема внутрь)

## ИЗО МАК СПРЕЙ (ISO MASK SPRAY)

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид ди-

нитрат. Аэрозоль (1 доза - 1.25 мг) в баллончике 20 мл (17 г), содержащем 200 доз.  
 Производитель. **HEINRICH MACK**, Германия.  
 (см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ аэрозоль)

#### ИЗО МАК СПРЕЙ ТД (ISO MACK SPRAY TD)

Международное наименование — *isosorbid dinitrat*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Аэрозоль (1 доза - 0.03 г) в упаковке по 25 г (26 мл) и 50 г (52 мл).

Фармакологическое действие. Обладает антиагглюляционным действием, что связано с уменьшением потребности миокарда в кислороде за счет уменьшения преднагрузки (расширение периферических вен и уменьшение притока крови к правому предсердию) и постнагрузки (уменьшение периферического сопротивления сосудов) и непосредственным коронарорасширяющим действием. Кроме того, препарат снижает давление в малом круге кровообращения. Эффект препарата наступает через 40-60 мин и длится около 16 часов.

Показания. Профилактика приступов стенокардии, особенно при тяжелых ее формах.

Режим дозирования. Обычно после утреннего умывания и, в случае необходимости, вечером с расстояния 20 см производится распыление 1-2 доз препарата и растирание его кончиками пальцев. После высыхания спрея можно закрыть кожу одеждой. Через 20 минут участки кожи с нанесенным на них спреем можно снова мыть. Нет необходимости каждый раз менять участки кожи, на которые наносится спрей.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, переходящая гиперемия лица, ощущение жара, тахикардия, понижение АД, скванность, легкое жжение кожи в месте нанесения препарата.

Противопоказания. Шок, коллапс, выраженная артериальная гипотония, острый инфаркт миокарда, повышенное внутричерепное давление, токсический отек легких, повышенная чувствительность к нитратам. Не наносить спрей на участки кожи с поврежденным эпидермисом.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями мозгового кровообращения (особенно геморагическим инсультом); глаукомой; больным, склонным к гипотонии; пожилым пациентам; беременным и кормящим женщинам. Следует избегать попадания спрея в глаза. После растирания спрея необходимо вымыть руки. При назначении препарата, особенно в случае постепенного увеличения дозы, необходим контроль АД и ЧСС. При применении препарата, особенно в начале лечения, возможно снижение способности к быстрым реакциям. В период лечения желательно исключить употребление алкоголя.  
 Производитель. **HEINRICH MACK**, Германия.

#### ИЗОМОНАТ (ISOMONAT)

Международное наименование — *isosorbid mononitrat*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид мононитрат. Таблетки 0.02 и 0.04 г по 20 и 60 шт. в упаковке.  
 Производитель. **BOEHRINGER MANNHEIM**, Австрия.  
 (см. ИЗОСОРБИД МОНОНИТРАТ)

#### ИЗОПТИН (ISOPTIN)

Международное наименование — *verapamil*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - верапамил гидрохлорид. Таблетки 0.04 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах (0.25% - 2 мл) по 25 шт. в упаковке.  
 Производитель. **KNOLL**, Германия.  
 (см. ВЕРАПАМИЛ)

#### ИЗОПТИН SR (ISOPTIN SR)

Международное наименование — *verapamil*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - верапамил. Таблетки пролонгированного действия 0.12, 0.24 г.

Производитель. **KNOLL**, Германия.  
 (см. ВЕРАПАМИЛ)

#### ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ (ISOSORBID DINITRAT) быстрого действия в аэрозоле

Международное наименование — *isosorbid dinitrat*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Дозированный аэрозоль (1 доза - 1.25 мг).

Фармакологическое действие. Препарат купирует приступы стенокардии, что связывают с уменьшением потребности миокарда в кислороде за счет уменьшения преднагрузки (расширение периферических вен и уменьшение притока крови к правому предсердию) и постнагрузки (уменьшение периферического сопротивления сосудов) и непосредственным коронарорасширяющим действием. Кроме того, препарат снижает давление в малом круге кровообращения. Эффект препарата наступает через 2-3 минуты и длится около 1 часа.

Показания. Купирование и профилактика приступов стенокардии; как средство скорой помощи при остром инфаркте миокарда и острой левожелудочковой недостаточности, на догоспитальном этапе. Профилактика и лечение спазма коронарных артерий при использовании сердечного катетера.

Режим дозирования. 1-3 дозы препарата впрыскивают в полость рта с интервалом около 30 секунд на фоне задержки дыхания. При остром инфаркте миокарда и острой сердечной недостаточности начальная доза составляет 1-3 ингаляции. Если через 5 мин не наступает улучшения, ингаляции можно повторять при условии постоянного контроля АД и ЧСС. При применении препарата для профилактики коронарного спазма в случае катетеризации следует применять 1-2 дозы препарата непосредственно перед процедурой.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, переходящая гиперемия лица, ощущение жара; тошнота, тахикардия, понижение АД. Возможно появление ощущения легкого жжения языка.

Противопоказания. Шок, коллапс, выраженная артериальная гипотония (систолическое АД ниже 90 мм рт.ст.), токсический отек легких, повышенная чувствительность к нитратам.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями мозгового кровообращения (особенно геморагическим инсультом); повышенным внутричерепным давлением; глаукомой; больным, склонным к гипотонии; пожилым пациентам; беременным и кормящим женщинам. Одновременно применение вазодилаторов, антагонистов кальция, трициклических антидепрессантов, алкоголя может усилить гипотензивное действие препарата.

Производитель. Изокет (Isoket) аэрозоль **SCHWARZ PHARMA**, Германия; Изо Мак Спрей (Iso Mack Spray) **HEINRICH MACK**, Германия.

#### ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ (ISOSORBID DINITRAT) для приема внутрь

Международное наименование — *isosorbid dinitrat*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Таблетки 0.005, 0.01, 0.02 г. Таблетки и капсулы ретард 0.02, 0.04, 0.06 и 0.12 г. Таблетки сублингвальные 0.005 г.

Фармакологическое действие. Обладает антиагглюляционным эффектом, который связан с уменьшением потребности миокарда в кислороде за счет уменьшения преднагрузки (расширение периферических вен и уменьшение притока крови к правому предсердию) и постнагрузки (уменьшение периферического сопротивления сосудов), а также с непосредственным коронарорасширяющим действием. При применении препарата отмечается повышение толерантности к физической нагрузке у больных с ИБС, стенокардией. При сердечной недостаточности препарат способствует разгрузке миокарда за счет уменьшения преднагрузки. Снижает давление в малом

круте кровообращения. При сублингвальном применении купирует приступ стенокардии.

**Показания.** Кутирование и профилактика приступов стенокардии, восстановительное лечение после инфаркта миокарда. Хроническая сердечная недостаточность, некоторые формы легочной гипертензии, легочного сердца (в составе комбинированной терапии).

**Режим дозирования.** Для купирования приступа стенокардии необходимо разжевать и подержать во рту 1 таблетку 5 или 10 мг или 1/2 таблетки 20 мг. Для профилактики приступов стенокардии назначают в начальной дозе 10 мг 4-5 раз в сутки. При недостаточной выраженности клинического эффекта с 3-5-го дня лечения дозу препарата можно увеличить до 60-120 мг в сутки. Кратность назначения зависит от продолжительности действия препарата и составляет для таблеток средней продолжительности действия (таблетки по 5, 10 и 20 мг) 3-4 раза; для таблеток ретард 20 мг - 2-3 раза; для таблеток ретард 40 и 60 мг - 2 раза; для таблеток ретард 120 мг - 1 раз в сутки. В составе комплексной терапии хронической сердечной недостаточности применяют по 10-20 мг 3-4 раза в сутки. Если таблетки изосорбида динитрата применяются для профилактики приступов стенокардии или лечения сердечной недостаточности, их следует проглатывать целиком. Продолжительность лечения определяется в каждом случае индивидуально.

**Побочное действие.** Головная боль, головокружение, тошнота, проходящая гиперемия лица, ощущение жара, тахикардия, понижение АД, сонливость. В отдельных случаях, особенно в начале лечения, может иметь место снижение способности к быстрым психическим и двигательным реакциям. **Противопоказания.** Выраженная артериальная гипотония, коллапс, шок; острый инфаркт миокарда, протекающий с гипотонией; токсический отек легких; геморрагический инсульт, черепно-мозговая травма; повышенная чувствительность к нитратам.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями мозгового кровообращения (особенно геморрагическим инсультам); с повышенным внутричерепным давлением, глаукомой; больным, склонным к гипотонии; пожилым пациентам; беременным и кормящим женщинам. При назначении препарата, особенно в случае постепенного увеличения дозы, необходим контроль АД и ЧСС. Лицам, постоянно принимающим препарат, не рекомендуется водить транспортные средства и заниматься другими потенциально опасными видами деятельности. В период лечения препаратом следует исключить употребление алкоголя.

**Производители.** Изодинит (Isodinit) PHARMACHIM, Болгария; Изокард (Isocard) JENAPHARM, Германия; Изокет (Isoket) SCHWARZ PHARMA, Германия; Изю Мак (ISO Mack) HEINRICH MACK, Германия; Изосорб Ретард (Isosorb retard) ZDRAVLE, Югославия; Кардикорд TP (Cardicor TP) NATCO, Индия; Кардонит (Kardonit) POLFA, Польша; Кориклат (Korilat) ICN GALENIKA, Югославия; Нитросорбид (Nitrosorbid) ORION, Финляндия; Селокорд (Sedocard) BYK GULDEN, Германия.

## ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ (ISOSORBID DINITRAT) для инфузий

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - изосорбид динитрат. Раствор 10 мл (0.01 г) в ампулах. Раствор 50 мл (0.05 г) во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Препарат при внутривенном введении вызывает быстрое уменьшение преднагрузки на сердце за счет расширения периферических вен. Вследствие этого уменьшаются конечный диастолический объем и давление, снижается напряжение стенки желудочка и восстанавливается ее податливость. Уменьшение притока крови к правому

предсердию способствует снижению давления в малом круге кровообращения и регрессии симптомов при отеке легких. Препарат снижает также тонус резистентных сосудов с последующим незначительным снижением АД. Уменьшает потребность миокарда в кислороде за счет снижения как преднагрузки, так и постнагрузки, а также уменьшения напряжения стенок желудочков в связи с уменьшением объемов сердца. Кроме того, препарат способствует перераспределению коронарного кровотока в области со сниженным кровообращением.

**Показания.** Острый инфаркт миокарда, в том числе, осложненный острой левожелудочковой недостаточностью; нестабильная стенокардия; отек легких.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. Обычно используют инфузионный раствор, содержащий 100 или 200 мг изосорбида динитрата в 1 мл. Для приготовления раствора, содержащего 100 мкг/мл, 50 мл препарата разводят в 500 мл 0.9% раствора натрия хлорида, 5% или 30% раствора глюкозы или раствора Рингера. Для приготовления инфузионного раствора, содержащего 200 мкг/мл, следует развести 100 мл препарата в 500 мл растворителя. Раствор вводят внутривенно капельно с начальной скоростью 3-4 капли/мин (для раствора с концентрацией изосорбида динитрата 100 мкг/мл) или 1-2 капли/мин (для раствора с концентрацией 200 мкг/мл). Скорость введения можно увеличивать каждые 5 мин на 2-3 капли в зависимости от реакции больного при условии мониторинга АД, ЧСС, ЭКГ и диуреза. Максимальная скорость введения 33 капли/мин (для раствора с концентрацией изосорбида динитрата 100 мкг/мл) и 17 капель/мин (для раствора с концентрацией 200 мкг/мл). Продолжительность введения препарата зависит от динамики клинических симптомов и гемодинамических показателей и составляет от нескольких часов до нескольких суток.

**Побочное действие.** Головокружение, головная боль, тошнота, рвота, тахикардия, гиперемия кожных покровов, артериальная гипотония. В редких случаях возможны симптомы ишемии мозга и коллапс.

**Противопоказания.** Шок, коллапс, артериальная гипотония (систолеское АД ниже 100 мм рт.ст., диастолическое АД ниже 60 мм рт.ст.), острый инфаркт миокарда с низким давлением заполнения левого желудочка, токсический отек легких, геморрагический инсульт, повышение внутричерепного давления, закрытоугольная глаукома, повышенная чувствительность к препарату и другим нитратам.

**Особые указания.** Следует назначать с осторожностью больным с выраженным церебральным атеросклерозом. Раствор изосорбида динитрата необходимо использовать сразу же после вскрытия ампулы. В случае необходимости использовать препарат на фоне артериальной гипотонии следует одновременно вводить препараты, обладающие положительным инотропным эффектом, или применять средства вспомогательного кровообращения.

**Производители.** Динит (Dinit) LEIRAS, Финляндия; Изодинит (Isodinit) PHARMACHIM, Болгария; Изокет (Isoket) для инфузий SCHWARZ PHARMA, Германия.

## ИЗОСОРБИД МОНОНИТРАТ (ISOSORBID MONONITRAT)

Международное наименование — *Isosorbid mononitrat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - изосорбид-5-мононитрат. Таблетки 0.01, 0.02 и 0.04 г. Капсулы 0.04 г. Капсулы ретард 0.05 г. Таблетки депо 0.1 г.

**Фармакологическое действие.** Антиангинальный препарат пролонгированного действия. Под влиянием препарата уменьшается как преднагрузка (за счет расширения периферических вен), так и постнагрузка (за счет снижения периферического сосудистого сопротивления), что приводит к снижению потребности миокарда в кислороде. Препарат расширяет также коронарные артерии и улучшает коронарный



кровоток. При применении препарата отмечается повышение толерантности к физической нагрузке у больных с ИБС, стенокардией. При сердечной недостаточности препарат способствует разгрузке миокарда за счет уменьшения преднагрузки. Кроме того, препарат снижает давление в малом круге кровообращения. Не метаболизируется в печени при первом прохождении.

**Показания.** Профилактика приступов стенокардии. Хроническая сердечная недостаточность и легочная гипертензия (в составе комбинированной терапии).

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе 10–20 мг 2 раза в сутки (для препаратов средней продолжительности действия) или по 40–50 мг один раз в сутки утром (для капсул ретард и таблеток депо). В зависимости от выраженности клинического эффекта с 3–5-го дня лечения дозу препарата можно увеличить до 20–40 мг 2 раза в сутки (для препаратов средней продолжительности действия) или до 80–100 мг один раз в сутки (для капсул ретард и таблеток депо). Таблетки следует проглатывать целиком, запивая небольшим количеством жидкости.

**Побочное действие.** Головокружение, головная боль, шум в ушах, покраснение лица, тахикардия, понижение артериального давления, тошнота. Редко - рвота. В отдельных случаях может иметь место снижение способности к быстрым психическим и двигательным реакциям.

**Противопоказания.** Выраженная артериальная гипотония, коллапс, шок; острый инфаркт миокарда, протекающий с гипотонией; геморрагический инсульт, черепно-мозговая травма; повышенная чувствительность к препарату и другим органическим нитратам.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с глухотой, повышенным внутричерепным давлением. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. Препарат не применяют для купирования приступов стенокардии. При одновременном применении с вазодилаторами, антагонистами кальция, трициклическими антидепрессантами, а также алкоголем возможно усиление гипотензивного эффекта. При приеме препарата возможно снижение способности к быстрым психическим и двигательным реакциям, в связи с чем не рекомендуется водить транспортные средства и заниматься другими потенциально опасными видами деятельности.

**Производители.** Изомонат (Isomonat) BOEHRINGER MANNHEIM, Австрия; Монизид (Monisid) PHARMACHIM, Болгария; Монизол (Monisol) ZORKA-PHARMA, Югославия; Моно Мак Депо (Mono Mack Depot) HEINRICH MACK, Германия; Мононит (Mononit) POLFA, Польша; Оликард (Olicard) SOLVAY PHARMA-GIULINI PHARMA, Нидерланды; Пентакард (Pentacard) BYK GULDEN, Германия; Элантан (Elantan) SCHWARZ PHARMA, Германия.

#### ИЗОСОРБ РЕТАРД (ISOSORB RETARD)

Международное наименование — *isosorbid dinitrat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - изосорбид динитрат. Капсулы ретард 0,04, 0,06 и 0,12 г.

**Производитель.** ZDRAVLE, Югославия.  
(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для приема внутрь)

#### ИЗОФАН (ПРОТАФАН) (ISOPHANE (PROTAPHANE))

Международное наименование — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - изофан препарата высокоочищенного свиного инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Особые указания.** Начало действия 1,5 часа. Максимальный эффект 4–12 часов. Продолжительность действия 24 часа.

**Производитель.** NOVO NORDISK, Дания.  
(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

#### ИЗОФАН НМ (ПРОТАФАН НМ)/пенфилл (ISOPHANE NM (PROTAPHANE NM)/penfil)

Международное наименование — *insulin*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - изофан препарата инсулина, идентичного инсулину человека. Суспензия для инъекций (1,5 мл препарата содержит 100 ЕД). Пенфилл 1,5 мл.

**Особые указания.** Начало действия 1,5 часа. Максимальный эффект 4–12 часов. Продолжительность действия 24 часа.

**Производитель.** NOVO NORDISK, Дания.

(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

#### ИЗОЦИЛЛИН (ISOCILLIN)

Международное наименование — *penicillin V*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - феноксиметилпенициллина-калий. Таблетки в оболочке 600000 ЕД по 10 шт. в упаковке. Таблетки в оболочке 1200000 ЕД по 10, 20, 100 шт. в упаковке. Сироп (1 мл содержит 60000 ЕД и вспомогательные вещества) во флаконах по 75 или 150 мл, прилагается мерная ложка объемом 5 мл.

**Производитель.** HOECHST, Германия.

(см. ПЕНИЦИЛЛИН В)

#### ИКАРАН (IKARAN)

Международное наименование — *dihydroergotamin metan sulfat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - дигидроэрготанин метан сульфат. Капсулы 0,005 г по 30 шт. в упаковке. **Фармакологическое действие.** Производное дигидроэрготанина. Оказывает частичное агонистическое действие на уровне серотонинергических рецепторов и альфа адренергических рецепторов. Обладает выраженным веносуживающим действием.

**Показания.** Мигрень, головная боль обусловленная сосудистыми нарушениями; симптоматическое лечение вено-лимфатической недостаточности; ортостатическая гипотония. **Режим дозирования.** Назначают по 1 капсуле 2 раза в день, в начале еды, запивая одним стаканом воды.

**Побочное действие.** Тошнота.

**Противопоказания.** Прием оланомидина, эритромицина, озамидина; выраженное нарушение функции печени или почек; беременность, лактация.

**Особые указания.** В случае передозировки препарата лечение должно проводиться в условиях стационара в виде перфузии гепарина в сочетании с сосудорасширяющими средствами. **Производитель.** PIERRE FABRE, Франция.

#### ИЛЕТИН П ЛЕНТЕ (ILETIN P LENTE)

Международное наименование — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цинк-суспензия монокомпонентного свиного инсулина, содержащая 30% аморфного и 70% кристаллического инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД или 100 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Препарат монокомпонентного свиного инсулина средней продолжительности действия. Начало действия между 1 и 3 часами. Максимум действия между 6 и 12 часами. Длительность действия от 18 до 26 часов. **Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет.

**Режим дозирования.** Доза инсулина в каждом конкретном случае устанавливается врачом в зависимости от состояния пациента. При применении илетина ленте в чистом виде его обычно назначают 1–2 раза в сутки. Для усиления эффекта или пролонгирования действия возможна комбинация с другими инсулинами.

**Побочное действие.** Гиперемия кожи и зуд в месте инъекции препарата; аллергические реакции в виде лихорадки, одышки, понижения артериального давления, тахикардии, потливости.

## Противопоказания. Гипогликемия.

Особые указания. Ленте свиной инсулин должен выглядеть равномерно мутным или молочным. Если субстанция оседает на дно, ампулу следует осторожно встряхнуть перед тем, как делать инъекцию. Чтобы избежать повреждения ткани, каждый раз необходимо менять место инъекции. Сопутствующее применение кортикостероидов, гормональных контрацептивов, препаратов гормонов щитовидной железы могут повлиять за собой изменения в потребности инсулина. Предстоящее хирургическое вмешательство, тяжелая инфекция и другие экстремальные ситуации требуют перевода пациента на простой инсулин.

Производитель. LILLY, США.

## ИЛЕТИН II НПК (ILETIN II NPH)

Международное наименование — *Insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изофан протамин монокомпонентного свиного инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД или 100 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Монокомпонентный препарат свиного инсулина средней продолжительности действия. Действие препарата подобно смеси Регуляр и протамин-цинк инсулинов. Начало действия между 6 и 12 часами. Длительность действия от 18 до 26 часов.

Показания. Инсулинозависимая форма сахарного диабета. Режим дозирования. Доза инсулина в каждом конкретном случае устанавливается врачом в зависимости от состояния пациента. При применении препарата в чистом виде его обычно назначают 1-2 раза в сутки. Для усиления эффекта или пролонгирования действия возможна комбинация с другими инсулинами.

Побочное действие. Гиперемия кожи и зуд в месте инъекции, аллергическая реакция в виде лихорадки, одышки, понижения артериального давления, тахикардии, потливости.

## Противопоказания. Гипогликемия.

Особые указания. Препарат должен выглядеть равномерно мутным или молочным. Если мутная взвесь оседает на дне, ампулу следует покачать круговыми движениями или осторожно встряхнуть. Чтобы избежать повреждения ткани каждый раз необходимо менять место инъекции. Сопутствующее применение кортикостероидов, гормональных контрацептивов, препаратов гормонов щитовидной железы могут повлиять за собой изменения в потребности инсулина. Предстоящее хирургическое вмешательство, тяжелая инфекция и другие экстремальные ситуации требуют перевода пациента на простой инсулин.

Производитель. LILLY, США.

## ИЛЕТИН II РЕГУЛЯР (ILETIN II REGULAR)

Международное наименование — *Insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - монокомпонентный свиной инсулин. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД или 100 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Монокомпонентный препарат свиного инсулина. Относится к препаратам короткого действия. Начало действия через 30 минут после введения. Максимум действия между 2 и 4 часами. Длительность действия от 6 до 8 часов.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет; кетоацидоз; подготовка пациента, страдающего сахарным диабетом, к хирургическому вмешательству, лечение беременных женщин.

Режим дозирования. Доза инсулина в каждом конкретном случае устанавливается врачом в зависимости от состояния пациента. При применении регуляра инсулина в чистом виде его обычно назначают три раза в сутки. Для усиления эффекта

или пролонгирования действия возможна комбинация с другими инсулинами.

Побочное действие. Гиперемия кожи и зуд в месте инъекции препарата, эта реакция обычно проходит через некоторое время после начала инсулинотерапии; аллергическая реакция в виде лихорадки, одышки, понижения артериального давления, тахикардии, потливости.

## Противопоказания. Гипогликемия.

Особые указания. Препарат должен быть прозрачным и бесцветным. Им нельзя пользоваться, если он замутнен, необычно вязкий, имеет осадок или изменил цвет. Перед употреблением ампулу необходимо взболтать. Чтобы избежать повреждения ткани каждый раз необходимо менять место инъекции. При смешивании препарата с более длительно действующими инсулинами регуляра необходимо первым набрать в шприц. Сопутствующее применение кортикостероидов, гормональных контрацептивов, препаратов гормонов щитовидной железы могут повлиять за собой изменение в потребности инсулина.

Производитель. LILLY, США.

## ИМАДИЛ (IMADYL)

Международное наименование — *carprofen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карпрофен. Таблетки с разделительной бороздкой 0.15 г по 30 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Имадил - нестероидное противовоспалительное средство, обладающее противовоспалительным, анальгетическим и жаропонижающим действием, обусловленным нарушением синтеза простагландинов за счет ингибирования фермента циклооксигеназы. По эффективности сходен с индометацином.

Показания. Прогрессирующе-хронический полиартрит, артриты, острые приступы подагры, ревматизм мягких тканей, тендинит, бурсит, повреждения мягких тканей при вывихах, растяжениях. Острые боли (послеоперационные, посттравматические).

Режим дозирования. Обычно назначают в суточной дозе 300 мг (в два приема). При необходимости дозу повышают, однако доза более 600 мг в сутки не рекомендуется. При острых приступах подагры назначают в дозе 600 мг в день в течение 3-6 дней. При острых болях - 600 мг в день, разделенных на 2-4 приема.

Побочное действие. Возможны диспептические явления: тошнота, изжога, боли в желудке, диарея, запор; головокружение и головные боли; зуд, крапивница, фотосенсибилизация (редко); сонливость, диурез, нарушения accommodation.

Противопоказания. Гиперчувствительность к препарату. Беременность, лактация. Указания в анамнезе на случаи возникновения приступа астмы, крапивницы, зуда в ответ на прием других нестероидных противовоспалительных средств.

Особые указания. С осторожностью назначать препарат больным с заболеваниями верхних отделов желудочно-кишечного тракта, при язвенной болезни.

Производитель. ROCHE, Швейцария.

## ИМАП (IMAP)

Международное наименование — *flupirilen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флупирилен. Раствор для инъекций в ампулах по 0.004 г, в упаковке 3 ампулы.

Фармакологическое действие. Нейролептик для парентерального применения. Препарат обладает антигиперлокальным действием, релаксирует бредовый синдром, повышает контактность пациента, способствует восстановлению критичности и упорядоченности поведения.

Показания. Имап применяют для продолжительной поддерживающей терапии больных шизофренией в амбулаторных условиях, а также в период реабилитации и организации тру-



дотерапии психических больных с хроническим течением заболевания.

**Режим дозирования.** Имам вводится только в/м. Начальная доза препарата составляет 3 мл, при необходимости дозу можно увеличить до 4-5 мл. После получения оптимального терапевтического эффекта дозу постепенно и медленно снижают до поддерживающей - 1-3 мл в неделю. Длительность курса 3-6 месяцев, в ряде случаев до 1 года.

**Побочное действие.** Различные формы дискинезий. Реже - акатизия, слабость, уменьшение массы тела, бессонница. В отдельных случаях при лечении имамом может возникнуть депрессия.

**Противопоказания.** Паркинсонизм и заболевания, сопровождающиеся двигательными расстройствами, депрессивное состояние, беременность.

**Особые указания.** Имам не применяют одновременно с барбитуратами и симпатомиметиками.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## ИМИГРАМ (IMIGRAM)

Международное наименование — *sumatriptan*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - суматриптан. Таблетки 0.1 г по 50 шт. в упаковке. Полужидкий инъектор, содержащий раствор для инъекций (0.006 г активного вещества в 0.5 мл изотонического раствора винтрионической соли). Фармакологическое действие. Специфический и селективный антагонист 5HT<sub>1</sub> рецепторов, локализованных преимущественно в кровеносных сосудах головного мозга. Вызывает сужение сосудов каротидного артериального ложа, которые снабжают кровью экстракраниальные и интракраниальные ткани.

**Показания.** Мигрень.

**Режим дозирования.** Подкожно-разовая доза - 6 мг, максимальная суточная доза - 12 мг, интервал между инъекциями не менее 1 часа. Перорально: разовая доза - 100 мг, максимальная суточная доза - 300 мг, интервал между приемами не менее 2 часов. Препарат необходимо вводить как можно быстрее после начала приступа мигрени.

**Побочное действие.** Болезненность в месте укола, ощущение покалывания, тепла, тяжести, давления или сжимания в любой части тела, внезапное покраснение, головокружение, чувство усталости, сонливость, кратковременное повышение артериального давления. Редко - изменение функциональных проб печени.

**Противопоказания.** Абсолютные: повышенная чувствительность к компонентам препарата. Относительные: ишемическая болезнь сердца, стенокардия, гипертоническая болезнь, нарушение функции печени, беременность, лактация.

**Особые указания.** Не рекомендуется применять препарат у детей и пациентов старше 65 лет.

**Производитель.** GLAXO, Великобритания.

## ИМИПРАМИН (IMIPRAMIN)

Международное наименование — *imipramin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - имипрамин гидрохлорид. Драже, капсулы, таблетки, раствор для инъекций в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Трициклический антидепрессант. Не ингибирует активность МАО. Механизм действия связан с блокадой обратного захвата моноаминов. Препарат уменьшает тошноту, двигательную заторможенность, улучшает настроение, способствует нормализации сна, пищеварения и других соматических функций, оказывает некоторое стимулирующее влияние на тонус организма.

**Показания.** Депрессии и депрессивные состояния различной этиологии, сопровождающиеся моторной и идеаторной заторможенностью, ночное недержание мочи у детей, болезнь Паркинсона, паркинсонизм.

**Режим дозирования.** Дозу препарата подбирают индивидуально. Амбулаторно взрослым начинают в начальной суточной дозе 0.075-0.1 г, затем дозу ежедневно повышают на 0.025 г и доводят ее до 0.2-0.25 г/сут., иногда до 0.3 г/сут. Длительность лечения при легких формах депрессии 4-6 нед. После этого дозу постепенно снижают (на 0.025 г через каждые 2-3 дня) и переходят на поддерживающую терапию в дозе 0.025 г 1-4 раза в день еще в течение 4-6 нед. При тяжелых формах депрессии общая продолжительность лечения - 3-6 мес. В условиях стационара препарат вводят в/м. Для детей начальная разовая доза составляет 0.01 г; в течение 10 дней дозу постепенно повышают: для детей в возрасте 5-8 лет до 0.02 г, 8-14 лет - до 0.02-0.025 г, старше 14 лет до 0.05 г и более. При ночном недержании мочи в начале лечения суточная доза для детей в возрасте 5-8 лет составляет 2-3 драже по 0.01 г, 9-12 лет - 1-2 драже по 0.025 г, старше 12 лет - 1-3 драже по 0.025 г. При отсутствии эффекта после 1 недели лечения назначают более высокие дозы.

**Побочное действие.** Сухость слизистых оболочек, тахикардия, запоры, потливость, мелкий тремор, головокружение, нарушения accommodation и мочеиспускания, гипотония, кожные аллергические реакции, эозинофилия, снижение содержания белка в сыворотке крови. При применении высоких доз возможны - нарушения ритма сердца, бессонница, временная спутанность сознания, сильная страх. Редко - нарушения функции печени, шум в ушах, увеличение молочных желез, галакторея, приступы судорог.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату и другим трициклическим антидепрессантам, нарушения функции печени и почек, сердечная недостаточность, острый период инфаркта миокарда, беременность, лактация. **Особые указания.** Не следует комбинировать имипрамин с ингибиторами МАО, фенитоином, адреноблокаторами, феноксиазинами, бензодиазепинами, симпатомиметиками, тиреоидными препаратами. С осторожностью назначают имипрамин больным эпилепсией.

**Производители.** Имипрамин (Imipramin) SUN PHARMACEUTICAL, Индия; Мелипрамин (Melipramin) EGIS, Венгерская республика.

## ИМОВАН (IMO VAN)

Международное наименование — *zopiklon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - зопиклон. Таблетки 0.0075 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает седативное и снотворное действие, обусловленное высокой степенью сродства с рецепторным комплексом ГАМК в центральной нервной системе. Действие препарата развивается быстро, период полувыведения из организма составляет 3.5-6 ч. **Показания.** Бессонница, вторичные нарушения сна в психиатрической практике.

**Режим дозирования.** По 1 таблетке перед сном. При необходимости доза препарата может быть увеличена до 2 таблеток. Лицам пожилого возраста и больным с нарушенными функциями печени назначают по 1/2 таблетки.

**Побочное действие.** Горький или металлический вкус во рту, тошнота, рвота, раздражительность, подавленность, аллергические реакции, при использовании высоких доз - спутанность сознания. В редких случаях при пробуждении возможны сонливость, головокружение, нарушение координации.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, выраженная дыхательная недостаточность, детский возраст до 15 лет, беременность, лактация.

**Особые указания.** При применении препарата не рекомендуется употреблять алкогольные напитки. Длительность курса лечения не должна превышать 4 нед.

**Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

**ИМОДИУМ (IMODIUM)**Международное наименование — *loperamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — лоперамид. Капсулы 0.002 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для перорального применения (1 мл содержит 0.002 г активного вещества) по 15 мл во флаконе. Сироп (1 мл препарата содержит 0.0002 г активного вещества) по 100 мл во флаконах.

Производитель: **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика (по лицензиям **Janssen Pharmaceutica**, Бельгия) (см. ЛОПЕРАМИД)

**ИМОДИУМ (IMODIUM)**Международное наименование — *loperamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — лоперамид. Капсулы 0.002 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для перорального применения (1 мл раствора содержит 0.002 г активного вещества) по 15 мл во флаконе.

Производитель: **JANSSEN PHARMACEUTICA**, Бельгия. (см. ЛОПЕРАМИД)

**ИМИПРАМИН (IMPRAMIN)**Международное наименование — *imipramin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — имипрамин. Таблетки 0.025 г по 10 шт. в упаковке. Капсулы 0.075 г по 6 шт. в упаковке.

Производитель: **SUN PHARMACEUTICAL**, Индия. (см. ИМИПРАМИН)

**ИМУДОН (IMUDON)**

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит лизаты лактобацилл, стрептококков, стафилококков, клебсиеллы, коринебактерии, кандиды по 0.05 г соли натрия 0.0125 мг. Таблетки по 40 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает местным действием: повышает иммунитет, нормализует состав микрофлоры; оказывает антибактериальное действие.

Показания. Боли, нагноение, кровотечение из десен при гингивите, пародонтите, альвеолярной пиорее, периостоните, пародонтальных абсцессах. Профилактика и лечение инфекций после удаления зубов; глоссит, стоматит, молочница.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально и зависит от формы заболевания и особенностей его течения. Средняя суточная доза для взрослых составляет 4-8 таблеток. Продолжительность курса лечения от 6 до 20 дней. Таблетку не следует разжевывать; рекомендуется держать таблетку во рту до ее полного растворения. После приема препарата не полоскать рот, по крайней мере, в течение 1 часа.

Особые указания. При назначении препарата больным с нарушениями водно-солевого обмена необходимо учитывать, что в одной таблетке имудона содержится 15 мг натрия. Производитель: **SOLVAY PHARMA**, Нидерланды.

**ИМУКИН (IMUKIN)**Международное наименование — *interferon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — рекомбинантный интерферон гамма-1-а. Каждый флакон содержит 100 микрограмм (3 миллиона М.Е.)

Фармакологическое действие. Оказывает антиопластическое, противовирусное, иммунорегуляторное действие.

Показания. Снижение частоты и тяжести инфекционных заболеваний у пациентов с хроническим гранулематозом вне зависимости от использования или неиспользования антибиотиков в профилактических целях.

Режим дозирования. Пациентам с площадью поверхности тела больше  $0.5 \text{ м}^2$  назначают 50 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела; пациентам с площадью поверхности тела менее  $0.5 \text{ м}^2$  назначают 1.5 мг/кг массы тела. Применяют в виде подкожных инъекций. Крайность введения 3 раза в неделю. Препарат применяют длительно.

Побочное действие. Лихорадка, миалгия, озноб, головная боль, аллергическая реакция в виде кожной сыпи, нейтропения, транзиторное повышение печеночных трансаминаз в сыворотке крови. Редко — тромбоцитопения, протенинурия. Противопоказания. Возраст до 6 месяцев, беременность, повышенная чувствительность к какому либо из компонентов препарата.

Особые указания. С осторожностью препарат назначают пациентам с заболеваниями сердечно-сосудистой системы включая ишемию, стойкую сердечную недостаточность, втретью; эпилепсией; заболеваниями центральной нервной системы; миелосупрессией; выраженным нарушением функции печени. Имукин не следует смешивать с другими препаратами в одном шприце.

Производитель: **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия.

**ИМУРАН (IMURAN)**Международное наименование — *azathioprin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — азатиоприн. Таблетки 0.05 г по 100 шт. в упаковке. Ампулы 0.05 г по 1 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает цитостатическим и иммунодепрессивным эффектами. В больших дозах угнетает функцию костного мозга, подавляет пролиферацию гранулоцитов, вызывает лейкопению, тромбоцитопению.

Показания. Профилактика реакции отторжения трансплантата. Ревматоидный артрит тяжелого течения, хронический активный гепатит, системная красная волчанка, дерматомиозит, узелковый периартериит, пемфикус вульгарный, идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура, приобретенная гемолитическая анемия, гангренозная пиодермия.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально и зависит от нозологической формы и тяжести течения заболевания, дозировки других препаратов (в частности, преднизолона), назначаемых одновременно с имураном, гематологической переносимости. Для профилактики реакции отторжения трансплантата назначают ударную дозу до 5 мг/кг в сутки в 2-3 приема в течение 1-2 месяцев; затем переходят на поддерживающую дозу от 1 до 4 мг/кг/сут внутрь (или 1-2.5 мг/кг/сут внутривенно) в течение нескольких лет. При диффузных заболеваниях соединительной ткани имуран назначают в средней суточной дозе 1.5-2.0 мг/кг, при хроническом активном гепатите и ревматоидном артрите могут быть применены меньшие дозы; лечение длительное. При отмене препарата дозу следует снижать постепенно.

Побочное действие. Развитие вторичных инфекций, лейкопения, тромбоцитопения, анемия, развитие метаболической эритропоза и макроцитоза, тошнота, рвота, анорексия, кожная сыпь, артралгии, миалгии, лекарственная лихорадка, холестатический гепатит. У рецидивов трансплантатов отмечены панкреатит, язвы желудка и 12-перстной кишки, кровотечения из желудочно-кишечного тракта, некроз и перфорация кишечника. Имеются единичные сообщения о таких побочных эффектах как острая почечная недостаточность, гемолитическая анемия, острые легочные заболевания, менингеальные реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. В течение первых 8 недель лечения имураном необходимо каждую неделю проводить общий клинический анализ крови, в последующем — 1-2 раза в месяц. У больных с тяжелыми нарушениями функции почек и печени возможно применение более низких доз имурана. При одновременном назначении имурана и аллопуринола доза имурана составляет 1/4 от средней дозы.

Производитель: **WELLCOME**, Великобритания.

**ИНГАКОРТ (INGACORT)**Международное наименование — *flunisolid*.

**ИНГАКОРТ (INGACORT)**

Международное наименование — *flunisolid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — флюнизолида гемигидрат. Дозированный аэрозоль с мундштуком и спейсером (11.4 г — 120 лечебных доз) и в двойной упаковке с мундштуком без спейсера (2x11.4 г — 2x120 лечебных доз).

Фармакологическое действие. Глюкокортикоидный препарат для местного воздействия на слизистую бронхиальной дерева. В терапевтических дозах оказывает активное местное воздействие в легких без побочных эффектов, характерных для системных глюкокортикоидов, восстанавливает реакцию больного на бронходилататоры, позволяя уменьшить частоту их применения. Препарат обладает противовоспалительным, антиаллергическим и антикоагулянтным действием. Флюнизолида гемигидрат не обладает бронхорасширяющим действием и поэтому не может применяться при астматических состояниях, требующих интенсивного вмешательства.

Показания. Бронхиальная астма.

Режим дозирования. Взрослым первоначально назначают по 1 мг препарата в сутки (соответствует двум нажатиям на дно резервуара утром и вечером), затем дозу подбирают индивидуально. Максимальная доза — 2 мг в сутки (4 нажатия 2 раза в день). Детям назначают по 1 мг в сутки.

Побочное действие. Охриплость голоса; грибовое (дрожжеподобные грибы) поражение полости рта и глотки.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату. В период беременности, лактации, больным туберкулезом, детям в возрасте до 6 лет препарат назначают только по жизненным показаниям.

Особые указания. Новорожденные чьи матери во время беременности принимали ингакорт, должны наблюдаться на предмет возможного влияния на функцию надпочечников. Препараты, расширяющие дыхательные пути, должны применяться за несколько минут до ингаляции ингакота для лучшего распределения последнего. В неотложных случаях ингакорт не применяют.

Производитель. **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия.

**ИНДАПАМИД (INDAPAMID)**

Международное наименование — *indapamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — индапамид гемигидрат. Таблетки 0.0025 г по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антигонист кальция. Обладает гипотензивным эффектом, который проявляется только при исходно повышенном артериальном давлении. Вызывает понижение тонуса гладкой мускулатуры артерий, уменьшение общего периферического сосудистого сопротивления. Обладает также умеренным салуретическим и диуретическим эффектами, которые связаны с блокадой реабсорбции ионов натрия, хлора, воды и в меньшей степени ионов калия в петле Генле и проксимальном извитом канальце нефрона. Гипотензивный эффект препарата развивается к концу первой недели и достигает максимума через 3 месяца систематического приема препарата.

Показания. Артериальная гипертензия.

Режим дозирования. Назначают по 2.5 мг один раз в сутки (утром). При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта после 2-х недель лечения дозу препарата следует увеличить до 5.0-7.5 мг в сутки. Максимальная суточная доза — 10.0 мг; эту дозу следует назначать в 2 приема (в первой половине дня). Таблетки следует принимать не разжевывая. Побочное действие. Возможны: тошнота, чувство дискомфорта или боли в эпигастрии, слабость, утомляемость, аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд. В редких случаях возможна ортостатическая гипотензия.

Противопоказания. Острое нарушение мозгового кровообращения; выраженные нарушения функции почек, печени; тяжелые формы сахарного диабета и подагры.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат в

период беременности и кормления грудью; пациентам, имеющим указания в анамнезе на аллергические реакции на производные сульфонамидов. Одновременно с индапамидом не рекомендуется назначать препараты лития, лидофлазин. Производитель. Арифон (Arlfon) **SERVIER**, Франция; Арифон (Arlfon) **ZORKA-PHARMA**, Югославия (по лицензии **Servier**, Франция); Лескопрад (Leskoprad) **ZDRAVLE**, Югославия.

**ИНДЕРАЛ (INDERAL)**

Международное наименование — *propranolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пропранолола гидрохлорид. Таблетки 0.01, 0.04 и 0.08 г по 50 шт. в упаковке. Производитель. **ICN GALENIKA**, Югославия. (см. ПРОПРАНЛОЛ)

**ИНДЕРАЛ (INDERAL)**

Международное наименование — *propranolol*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество — пропранолола гидрохлорид. Таблетки 0.04, 0.08 г. Производитель. **ICI**, Великобритания. (см. ПРОПРАНЛОЛ)

**ИНДЕРМ (INDERM)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества — эритромицин и 2-пропанол. Раствор по 50 мл во флаконах (1 г раствора содержит эритромицина 0.01 г, 2-пропанола 0.74 г).

Фармакологическое действие. Лекарственное средство для лечения угрей. Антибиотик эритромицин проникает в выводные протоки сальных желез и подавляет рост угревых пропионовых бактерий и микроскопов. Спирт, входящий в состав препарата, растворяет излишки кожного сала.

Показания. Вульгарные угри (особенно с образованием папул и pustul).

Режим дозирования. Раствор наносят на поверхность кожи с помощью ваты или марли утром и вечером. Лечение препаратом продолжают минимум 6 недель.

Побочное действие. Гиперемия, жжение и зуд кожи.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата, беременность.

Особые указания. В процессе лечения препаратом желательно воздерживаться от применения снотворных средств, так как это повышает частоту возникновения аллергических реакций. Следует избегать попадания препарата на слизистые оболочки и в глаза.

Производитель. **LIJTPOLD PHARMA**, Германия.

**ИНДОБЕНЕ (INDOBENE)**

Международное наименование — *indometacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — индометацин. Капсулы 0.025 и 0.05 г. Ректальные свечи 0.05 и 0.1 г. Гель. Производитель. **LUDWIG MERCKLE**, Австрия.

(см. ИНДОМЕТАЦИН, ИНДОМЕТАЦИН ректальные свечи, ИНДОМЕТАЦИН для наружного применения)

**ИНДОВАЗИН (INDOVASIN)**

Состав и форма выпуска. Активное вещество — индометацин и троксезазин. Гель (содержит 3% индометацина и 2% троксезазина) по 20 или 45 г в тубах.

Фармакологическое действие. Гель представляет собой комбинацию индометацина и троксезазина для местного применения. Индометацин ингибирует синтез простагландинов, снижает уровень медиаторов вызывающих воспалительный процесс. Троксезазин уменьшает проницаемость капилляров и улучшает микроциркуляцию в месте применения.

Показания. Бурсит, тендовагинит, синовит, варикозное расширение вен, геморрой, гематома травматического генеза, состояние после длительной иммобилизации.

Режим дозирования. Выжать из тубки 1-2 см геля и нанести

легкими втирающими движениями на пораженные участки 2-3 раза в день.

Побочное действие. Аллергическая реакция в виде кожной сыпи, эритемы, крапивницы, зуд.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата, лейкопения, геморрагический диатез.

Особые указания. Препарат предназначен только для наружного применения.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

#### ИНДОМЕТАЦИН (INDOMETACIN)

Международное наименование — *indometacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - индометацин. Таблетки, драже, капсулы, 0.025 и 0.05 г. Таблетки ретард 0.075 г. Раствор (1 мл - 0.03 г) в ампулах.

Фармакологическое действие. Оказывает противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее действие. Подавляет провоспалительные факторы. Вызывает ослабление боли в суставах в покое и при движении, уменьшение утренней скованности и припухлости суставов, способствует увеличению объема движений. Противовоспалительный эффект наступает к концу первой недели лечения. Подавляет агрегацию тромбоцитов. При длительном назначении оказывает десенсибилизирующее действие.

Показания. Суставной синдром (ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата; ревматизм, диффузные болезни соединительной ткани; дисменорея. Как вспомогательное средство при инфекционно-воспалительных заболеваниях ЛОР-органов, аднексите, простатите, цистите. Режим дозирования. Устанавливают индивидуально с учетом тяжести течения заболевания. Взрослым назначают препарат внутрь в начальной дозе по 25 мг 2-3 раза в сутки. При недостаточной выраженности клинического эффекта дозу увеличивают до 50 мг 3 раза в сутки. Таблетки ретард (75 мг) назначают 1-2 раза в сутки. Максимальная суточная доза - 200 мг. При достижении эффекта лечение продолжают в течение 4 недель в той же или уменьшенной дозе. При длительном применении индометацина суточная доза не должна превышать 75 мг. Препарат следует принимать после еды. Для лечения острых состояний или купирования обострения хронического процесса вводят внутримышечно по 60 мг индометацина 1-2 раза в сутки. Продолжительность в/м введения препарата - 7-14 дней. Дальнейшее лечение проводят с применением таблеток или суппозиториев.

Побочное действие. Наиболее часто наблюдаются расстройства со стороны ЖКТ (тошнота, анорексия, боли и неприятные ощущения в животе, вздутие кишечника, запор, диарея). Отмечены случаи возникновения эрозивно-язвенных поражений, хронического и перфорационного ЖКТ. При длительном применении возможны головноекружение, головная боль, возбуждение, бессонница, раздражительность, усталость; помутнение роговицы, конъюнктивит; нарушения слуха, шум в ушах; периферические нейропатии; у предрасположенных пациентов - возникновение отеков, повышение АД. В редких случаях - алластическая анемия, гемолитическая анемия, лейкопения, тромбоцитопения, агранулоцитоз, судороги, выпадение волос, нарушение функции почек; нарушение функции печени (повышение концентрации в крови билирубина, печеночных трансаминаз); кожный зуд, сыпь, отек Квинке, бронхоспазм; очень редко - синдром Лайелла, узловатая эритема, анафилактический шок. В месте в/м введения препарата - болезненность; в отдельных случаях - образование инфильтрата, абсцесса.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспириновая" астма, нарушения кровотечения, выраженные нарушения функции печени и/или почек; тяжелые формы хронической сердечной

недостаточности, артериальной гипертензии, панкреатита; беременность (последний триместр), детский возраст (до 14 лет); повышенная чувствительность к индометацину.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным пожилого и старческого возраста, больным с заболеваниями печени и почек, заболеваниями ЖКТ в анамнезе, диспептическими симптомами в момент назначения препарата, артериальной гипертензией, сердечной недостаточностью, сразу после серьезных хирургических вмешательств, больным паркинсонизмом, эпилепсией; в первом и втором триместрах беременности, кормящим матерям. Больным, имеющим указания в анамнезе на аллергические реакции к нестероидным противовоспалительным препаратам назначают препарат только в неотложных случаях. В процессе лечения препаратом необходим систематический контроль за функцией печени и почек, картиной периферической крови. Индометацин при одновременном назначении может уменьшать эффекты салуретиков, бета-адреноблокаторов, усиливать эффекты непрямых антикоагулянтов, препаратов лития. Препарат нельзя применять совместно с дифунизололом (из-за опасности возникновения сильного кровотечения из ЖКТ). В период лечения индометацином следует избегать потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций.

Производители. Индобене (Indobene) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Индометацин (Indometacin) CHINOIN, Венгерская республика; Индометацин (Indometacin) HAFSLUND NYCOMED, Австрия; Индометацин (Indometacin) PHARMACHIM, Болгария; Индометацин (Indometacin) SUMITOMO PHARMACEUTICAL, Япония; Метиндол (Metindol) POLFA, Польша.

#### ИНДОМЕТАЦИН (INDOMETACIN)

Международное наименование — *indometacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - индометацин. Капсулы 0.025 г, ректальные свечи - 0.05 г. Производитель. CHINOIN, Венгерская республика. (см. ИНДОМЕТАЦИН, ИНДОМЕТАЦИН ректальные свечи)

#### ИНДОМЕТАЦИН (INDOMETACIN)

Международное наименование — *indometacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - индометацин. Капсулы 0.025 и 0.05 г по 100 шт. в упаковке. Ректальные свечи 0.05 и 0.1 г.

Производитель. HAFSLUND NYCOMED, Австрия. (см. ИНДОМЕТАЦИН, ИНДОМЕТАЦИН ректальные свечи)

#### ИНДОМЕТАЦИН (INDOMETACIN)

Международное наименование — *indometacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - индометацин. Таблетки.

Производитель. J.R.SHARMA OVERSEAS, Индия. (см. ИНДОМЕТАЦИН)

#### ИНДОМЕТАЦИН (INDOMETHACIN)

Международное наименование — *Indometacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - индометацин. Драже 0.025 г по 30 шт. в упаковке. Мазь 10% в тубах по 40 г. Свечи ректальные 0.05 г по 10 шт. в упаковке. Производитель. PHARMACHIM, Болгария. (см. ИНДОМЕТАЦИН, ИНДОМЕТАЦИН для наружного применения, ИНДОМЕТАЦИН ректальные свечи)

#### ИНДОМЕТАЦИН (INDOMETACIN)

Международное наименование — *Indometacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - индометацин. Капсулы 0.025 г по 500 и 1000 шт. в упаковке. Производитель. SUMITOMO PHARMACEUTICAL, Япония. (см. ИНДОМЕТАЦИН)



**ИНДОМЕТАЦИН 50 БЕРЛИН-ХЕМИ (INDOMETACIN 50 BERLIN-CHEMIE)****ИНДОМЕТАЦИН 100 БЕРЛИН-ХЕМИ (INDOMETACIN 100 BERLIN-CHEMIE)**

Международное наименование — *indometacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - индометацин.

Ректальные свечи 0.05 и 0.1 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель, **BERLIN-CHEMIE**, Германия.

(см. ИНДОМЕТАЦИН ректальные свечи)

**ИНДОМЕТАЦИН (INDOMETACIN) ректальные свечи**

Международное наименование — *indometacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - индометацин.

Свечи 0.05 и 0.1 г.

Фармакологическое действие. Анальгетическое, противовоспалительное и жаропонижающее действие.

Показания. Суставной синдром (рематоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата; ревматизм, диффузные болезни соединительной ткани; дисменорея. Как вспомогательное средство при инфекционно-воспалительных заболеваниях ЛОР-органов, аднексите, простатите, цистите. Режим дозирования. Для лечения острых состояний или купирования обострения хронического процесса применяют по 1 свече (0.05 или 0.1 г) 2 раза в сутки (в ряде случаев как дополнение к пероральному назначению препарата), при этом максимальная суточная доза не должна превышать 0.2 г. Для поддерживающего лечения назначают по 0.05-0.1 г однократно на ночь.

Побочное действие. Возможны: раздражение слизистой оболочки прямой кишки, тенезмы; и предположенные пациенты - обострение хронического колита. При длительном применении препарата - резорбтивные побочные эффекты: тошнота, анорексия, боли и неприятные ощущения в животе, вздутие кишечника, запор, диарея, головкружение, головная боль, возбуждение, бессонница, раздражительность, усталость; шум в ушах; в редких случаях - эрозивно-язвенные поражения, кровотечения и перфорации ЖКТ; отеки; аллергические реакции.

Противопоказания. Проктит, эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспириновая" астма; нарушения кровообращения; выраженные нарушения функции печени и/или почек; тяжелые формы хронической сердечной недостаточности, артериальной гипертонии, панкреатита; беременность (последний триместр); детский возраст (до 14 лет); повышенная чувствительность к индометацину.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным пожилого и старческого возраста, больным с заболеваниями печени и почек, заболеваниями ЖКТ в анамнезе, артериальной гипертонией, сердечной недостаточностью, в первом и втором триместрах беременности, кормящим матерям. Больным, имеющим указания в анамнезе на аллергические реакции к нестероидным противовоспалительным препаратам назначают индометацин только в неотложных случаях. В процессе лечения препаратом необходим систематический контроль за функцией печени и почек, картиной периферической крови. В период лечения индометацином следует избегать потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций.

Производитель, Индобене (Indobene) **LUDWIG MERCKLE**, Австрия; Индометацин (Indometacin) **HAFSLUND NYCOMED**, Австрия; Индометацин (Indometacin) **PHARMACHIM**, Болгария; Индометацин 50 Берлин-Хеми (Indometacin 50 Berlin-Chemie), Индометацин 100 Берлин-Хеми (Indometacin 100 Berlin-Chemie) **BERLIN-CHEMIE**, Германия; Интебан (Inteban) **SUMITOMO KAGAKI KOGYO**, Япония; Метиндол (Metindol) **POLFA**, Польша.

**ИНДОМЕТАЦИН (INDOMETACIN) для наружного применения**

Международное наименование — *indometacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - индометацин.

Мазь 5%, в тубах. Гель в тубах.

Фармакологическое действие. Оказывает противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее действие. Устраняет гипертемию, боль, уменьшает отек, эритему в месте применения. При воспалительных поражениях суставов способствует уменьшению воспалительного отека, припухлости и утренней скованности, увеличению объема движений, облегчению боли при надавливании и движении.

Показания. Суставной синдром (рематоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата.

Режим дозирования. Мазь или гель наносят 2 раза в сутки на больные суставы или участки тела, втирают в кожу; применяют окклюзионные повязки.

Побочное действие. Возможны местные побочные эффекты: зуд, покраснение, сыпь. При длительном применении в отдельных случаях возможно развитие резорбтивных побочных эффектов: диспепсические явления, головная боль, дезориентация.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспириновая" астма, повышенная чувствительность к индометацину.

Особые указания. Препарат следует наносить только на intactные участки кожи. Следует избегать попадания препарата в глаза или на слизистые оболочки. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями кровообращения, нарушениями функции печени и/или почек; тяжелыми формами хронической сердечной недостаточности, артериальной гипертонии, панкреатита; беременным женщинам.

Производитель, Индобене (Indobene) **LUDWIG MERCKLE**, Австрия; Индометацин (Indometacin) **PHARMACHIM**, Болгария; Метиндол (Metindol) **POLFA**, Польша.

**ИНИПРОЛ (INIPROL)**

Международное наименование — *aprotinin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аprotинин. 1 мл раствора для инъекций содержит 200000 ед И.П. аprotинина (активность выражена в единицах ингибитора протеаз).

Раствор для инъекций 5 мл во флаконе, 1 флакон в упаковке. Раствор для инъекций 1 мл в ампуле, 1 ампула в упаковке.

Производитель, **SANOFI**, Франция.

(см. АПРОТИНИН)

**ИНОЗИЕ-Ф (INOSIE-F)**

Международное наименование — *inosin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - инозин. Таблетки 0.2 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 20 мл (0.4 г), в упаковке 50 ампул.

Фармакологическое действие. Инозин, в отличие от нуклеотидов и, в том числе, АТФ, обладает способностью проникновения через клеточную оболочку. Препарат принимает непосредственное участие в обмене глюкозы и способствует активизации обмена в условиях гипоксии и при отсутствии АТФ. Кроме того, инозин активирует окисление азидов пириновой кислоты, что обеспечивает нормальный процесс тканевого дыхания, а также способствует активированию кантинодегидрогеназы. В организме препарат превращается в различные нуклеотиды и имеет отношение к обмену энергии и синтезу белка.

Показания. Врожденные пороки сердца, коронарная недостаточность, склероз венечных артерий, нарушения сердечного ритма, гликозидная интоксикация, легочное сердце, стенокардия, ревматические пороки сердца, миокардит, острый гепатит, хронический гепатит, сывороточный гепатит, жир-

вая дистрофия печени, отравление лекарственными веществами, алкоголизм. Препарат может назначаться с целью профилактики лейкопении при радиоактивном облучении.

**Режим дозирования.** Средняя суточная доза препарата при пероральном приеме составляет 1200-2400 мг для взрослых весом 75-80 кг. Доза делится на 3 приема. При внутривенном или внутривенно-капельном введении препарата его средняя суточная доза для взрослых весом 75-80 кг составляет 400 мг. Побочное действие. Препарат хорошо переносится, однако в отдельных случаях возможно появление зуда, гиперемии кожи, требующих отмены препарата.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Производитель.** ROUSSEL MORISHITA, Япония.

## ИНСАДОЛ (INSADOL)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - экстракт Zea mays L, не содержащий сапонинов. Таблетки в сахарной оболочке (1 таблетка содержит 0.035 г активного вещества) по 40 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь (1 мл содержит 0.025 г активного вещества) по 30 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Применяется для лечения заболеваний ротовой полости. Обладает противовоспалительным действием, стимулирует репаративные процессы слизистой оболочки, уменьшает боль, понижает кровоточивость десен.

**Показания.** Гингивит, пародонтит.

**Режим дозирования.** Гингивит: 1 чайная ложка или 6 таблеток ежедневно в течение трех недель. Пародонтит: 1 чайная ложка или 6 таблеток ежедневно в течение месяца. Поддерживающая терапия проводится в течение двух и более месяцев в дозе 1/2 чайной ложки или 3 таблетки ежедневно.

**Побочное действие.** При применении препарата по показаниям в рекомендуемой дозировке побочного действия не выявлено.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** Препарат принимается с небольшим количеством воды в начале приема пищи. Раствор не назначают детям из-за содержания алкоголя.

**Производитель.** SYNTAX, Швейцария

## ИНСИДОН (INSIDON)

**Международное наименование** — *opipramol*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - опипрамола гидрохлорид. Драже 0.05 г по 30 шт. в упаковке.

**Производитель.** CIBA-GEIGY, Швейцария (см. ОПИПРАМОЛ)

## ИНСТЕНОН (INSTENON)

**Состав и форма выпуска.** Раствор для инъекций в ампулах по 5 и 25 шт. в упаковке, драже (по 30, 60 и 300 шт.) и дражеforte (по 20, 50 и 300 шт. в упаковке), в состав которых входит гексободин (0.01, 0.02 и 0.06 г соответственно), этиамиван (0.05, 0.05 и 0.1 г), этиофиллин (0.1, 0.06 и 0.06 г соответственно).

**Фармакологическое действие.** Определяется совокупностью свойств гексободин, этиамивана и этиофиллина, входящих в состав инстенон. Гексободин стимулирует обмен веществ в головном мозге и сердце, что приводит к увеличению кровоснабжения данных органов. Этиамиван стимулирует систему активации ретикулярной формации ствола мозга, за счет чего происходит стимуляция кортикальных и вегетативных функций. Этиофиллин обладает положительным инотропным, бронхоспазмолитическим, мочегонным действием, оказывает стимулирующее влияние на ИНС.

**Показания.** Церебральная недостаточность, сотрясение головного мозга, ишемический инсульт, постинсультные состоя-

ния, шум в ушах (у людей пожилого и старческого возраста при заболеваниях среднего уха).

**Режим дозирования.** Внутрь - по 1-2 драже 3 раза в день в течение нескольких недель. Парентерально: в/м медленно или в/в капельно с 250 мл 5% раствора глюкозы по 1 ампуле. Побочное действие. Длительная головная боль, гиперемия лица, снижение артериального давления.

**Противопоказания.** Повышение внутричерепного давления, массивные кровоизлияния в мозг, осторожно - при недавно перенесенных инсультах, при обтурации или стенозе сонной артерии.

**Особые указания.** Инстенон усиливает вызываемое ацетилсалициловой кислотой торможение агрегации тромбоцитов. Действие препарата ослабляется при приеме очень высоких доз кофеина.

**Производитель.** ALKALOID, Македония; HAFSLUND NYCOMED, Австрия.

## ИНСУЛИН-В С.С. БЕРЛИН-ХЕМИ (INSULIN-B S.C. BERLIN-CHEMIE)

**Международное наименование** — *Insulin*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - монокомпонентный инсулин-аминохинурид. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Монокомпонентный свиной инсулин средней продолжительности действия. Продолжительность действия около 10-12 часов. Понижает уровень глюкозы в крови, уменьшает ее выделение с мочой, усиливает ее усвоение тканями, способствует ее проникновению в клетки, усиливает гликогенотенез.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет.

**Режим дозирования.** Дозы препарата подбираются индивидуально, в зависимости от уровня глюкозы в крови, содержания глюкозы в моче, особенностей течения заболевания.

**Побочное действие.** Липодистрофия, липогипертрофия, транзиторные отеки, гиперметропия. Редко - аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, параруповая аллергия, выраженная декомпенсация обмена веществ.

**Особые указания.** Очищенный хроматографическим способом моноинсулин является более предпочтительным при беременности, чем препараты, являющиеся смесью инсулинов. **Производитель.** BERLIN-CHEMIE, Германия.

## ИНСУЛИН-В БЕРЛИН-ХЕМИ (INSULIN-B BERLIN-CHEMIE)

**Международное наименование** — *Insulin*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - аминохинурид высокоочищенного смешанного инсулина (крупного рогатого скота/свиный). Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Является препаратом высокоочищенного инсулина, представляющим собой смесь инсулинов крупного рогатого скота и свиный со средней продолжительностью действия (10-12 часов). Понижает уровень глюкозы в крови, уменьшает ее выделение с мочой, усиливает ее усвоение тканями, способствует ее проникновению в клетки, усиливает гликогенотенез.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет.

**Режим дозирования.** Дозы препарата подбираются индивидуально, в зависимости от уровня глюкозы в крови, содержания глюкозы в моче, особенностей течения заболевания.

**Побочное действие.** Липодистрофия, липогипертрофия, транзиторные отеки, гиперметропия. Редко - аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, параруповая аллергия, выраженная декомпенсация обмена веществ.



Особые указания. В период беременности рекомендуется использовать моноинсулин.

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

# ИНСУЛИНЫ "НОВО НОРДИСК" (INSULINAE NOVO NORDISK)

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — инсулин. Раствор для инъекций (1 мл препарата обладает активностью в 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Специфическое антидиабетическое средство. Инсулин для медицинского применения получают из поджелудочных желез крупного рогатого скота и свиней. Человеческий инсулин, биосинтезируемый культурой кишечной палочки, так же используется в клинической практике. Свинной инсулин в меньшей степени чем бычий вызывает образование антител у человека, так как отличается от человеческого одной молекулой аминокислоты. По степени чистоты производимые препараты инсулина делятся на "традиционные" инсулины и монокомпонентные. Чистота монокомпонентных инсулинов практически исключала стимуляцию выработки антител к инсулину. Наряду с водным раствором простого инсулина короткого действия имеется ряд препаратов обладающих пролонгированным действием. Наличие в этих препаратах протамина, цинка, буфера меняет скорость наступления сахаропонижающего действия, время максимального эффекта, общую продолжительность действия. Препараты короткого действия: актрапид НМ, актрапид НМ пенфилл, актрапид МС, актрапид. Препараты средней продолжительности действия: актрафан НМ пенфилл, монотард НМ, изофан НМ, ленте МС, монотард МС, семиленте МС, ленте, изофан, семиленте. Препараты продолжительного действия: ультрафард, ультраленте МС, ультраленте. Человеческие инсулины: актрапид НМ, актрапид НМ пенфилл, актрафан НМ пенфилл, монотард НМ, изофан НМ, ультра, трард. Моноконпонентные инсулины: актрапид МС, ленте МС, монотард МС, семиленте МС, ультраленте МС. Высокоочищенные инсулины: актрапид, ленте, изофан, семиленте, ультраленте.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет; некоторые формы психозов; общее истощение; фурункулез; тиреотоксикоз; секреторная недостаточность желудка; неукротимая рвота беременных; хронический гепатит; начальная форма цирроза печени; кардиотоксичность; в составе полиартикулитов растворов применяемых в составе комплексной терапии инфаркта миокарда, тахикардии и т. д.

Режим дозирования. Выбор дозы и формы инсулина зависит от типа, тяжести и особенностей течения заболевания, времени наступления и продолжительности сахаропонижающего действия. Впервые назначать инсулин и определять оптимальную дозу препарата необходимо в условиях стационара. Начальная разовая доза инсулина у больного сахарным диабетом, ранее не лечившегося инсулином, ориентировочно рассчитывается исходя из общего состояния, показателей гликемии и суточной глюкозурии, а так же массы тела больного. Так при хорошем состоянии больного с впервые выявленным сахарным диабетом без диабетического кетозидоза с показателями гликемии до 8.33-8.88 ммоль/л первичную дозу можно рассчитывать, исходя из дозы инсулина 0.25 ЕД/кг массы тела больного. Контрольные исследования гликемии после первой инъекции инсулина проводят в период его максимального действия. Исходя из выраженности гипогликемизирующего эффекта первоначальной дозы препарата, ориентировочно определяют последующую дозу. При передозировке, если больной находится в сознании, вводят внутрь глюкозу (сахар), если в бессознательном состоянии — внутривенно раствор глюкозы или внутримышечно или подкожно глюкагон. Суспензии цинк-инсулина перед употреблением

следует тщательно взбалтывать и немедленно вводить после набора шприцем.

Побочное действие. Гипогликемическое состояние сопровождается чувством голода, слабостью, потливостью, онемением губ, языка, дрожанием тела, головокружением, сердцебиением; гипогликемическая кома; аллергические реакции местного и/или общего характера; в месте введения — гипертрофическая или атрофическая липодистрофия; первичная или вторичная инсулинорезистентность.

Противопоказания. Гипогликемические состояния; повышенная чувствительность к препарату. С осторожностью назначают инсулин больным сахарным диабетом с коронарной недостаточностью или нарушением мозгового кровообращения. При коматозных состояниях любого генеза, диабетическом кетозе, прекоматозных состояниях, инфекционных заболеваниях, в период хирургического лечения и родоразрешения больным сахарным диабетом противопоказаны пролонгированные препараты инсулина.

Особые указания. С целью уменьшения риска гипогликемии при переводе больного с обычно применяемых инсулинов следует уменьшить дозу препарата инсулина, вновь назначаемого. При потребности в инсулине ниже 40 ЕД риск минимальный. При потребности в инсулине более высоких доз необходимо тщательное наблюдение за больным и уменьшение дозы на 20% вначале при переводе больного с обычного инсулина на свинной монокомпонентный. Переход к смешанным видам инсулина или к чистому монокомпонентному инсулину может сопровождаться небольшим уменьшением дозы. При переводе больного на человеческий инсулин доза не меняется, если больному вводили препараты свинного инсулина, но регулируется при переводе с инсулинов смешанных видов или чистого инсулина. Глюкагон, адреномиметики, производные фенотиазина, салицилаты, бутадии, глюкокортикоиды, оральные противозачаточные средства, препараты задней доли гипофиза, гормоны щитовидной железы, газовые наркотические средства, диуретики тиазидного ряда, фуросемид ослабляют гипогликемический эффект инсулина, а бета-адреноблокаторы, ингибиторы МАО, клофидрат, этиловый спирт, пероральные противодиабетические средства — усиливают. Инсулин усиливает противотуберкулезный эффект ПАСК. При смешивании длительно действующих препаратов инсулина с инсулинами короткого действия последний должен быть набран в шприц первым. Не рекомендуется смешивать кислоторастворимые препараты инсулина и человеческий монокомпонентный, а так же фосфатсодержащие инсулины и цинк-инсулиновые суспензии. Производитель. *NOVO NORDISK*, Дания.

## ИНСУЛИН ЛЕНТЕ СПП (INSULIN LENTE SPP)

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цинк суспензия монокомпонентного свинного инсулина, содержащая 30% аморфной и 70% кристаллического инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Цинк-суспензия монокомпонентного свинного инсулина средней продолжительности действия. Действие начинается через 1 час, максимальный гипогликемический эффект наступает через 3-12 часов, общая продолжительность действия 18-20 часов. Препарат полностью очищен от примесей и не вызывает аллергии у больных.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет (особенно у детей и беременных, при наличии аллергических реакций, липодистрофий или резистентности к другим препаратам инсулина).

Режим дозирования. Доза подбирается врачом строго индивидуально. Препарат вводят глубоко под кожу. Не следует

вводить в одно и то же место. Перед инъекцией флакон необходимо энергично встряхнуть.

**Побочное действие.** Гипогликемические состояния (бледность, потливость, сердцебиение, бессонница, тремор); гипогликемическая прекома и кома; гиперемия и зуд в месте инъекций в первые недели лечения. Редко - аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, отека гортани, анафилактического шока. При длительном введении препарата в одно и то же место - липодистрофия.

**Особые указания.** Альфа-адренергические блокаторы, бета-адренергические стимуляторы, окситетрациклины, строфантин, салицилаты увеличивают активность эндогенного инсулина. Оральные противозачаточные средства и глюкокортикоиды уменьшают активность инсулина. Алкоголь и бета-адренергические блокаторы могут привести к гипогликемии. Тиазидные производные могут привести к гипогликемии. Дозу инсулина необходимо корректировать: при инфекционных заболеваниях, хирургических вмешательствах, беременности, нарушении функции щитовидной железы, болезни Аддисона, гипопитуитаризме, почечной недостаточности и сахарном диабете у лиц старше 65 лет. Флакон с препаратом следует хранить в холодильнике при температуре +2° - +8°С. Замораживание не допускается. Производитель. ICN GALENKA, Югославия.

## ИНСУЛИН ЛЕНТЕ ГПП (INSULIN LENTE GPP)

Международное наименование — *Insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цинк-суспензия говяжьего инсулина, содержащая 30% аморфного и 70% кристаллического инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Цинк-суспензия монокомпонентного говяжьего инсулина со средней продолжительностью действия. Действие препарата начинается через 2-3 часа после введения, максимальный гипогликемический эффект наступает через 7-15 часов, общая продолжительность действия составляет 24 часа. Препарат полностью очищен от примесей и не вызывает аллергии у больных.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет.

**Режим дозирования.** Доза подбирается врачом строго индивидуально, препарат вводится только подкожно. Перед инъекцией содержимое флакона энергично встряхнуть и сразу же ввести.

**Побочное действие.** Гипогликемические состояния (бледность, потливость, сердцебиение, бессонница, тремор); гипогликемическая прекома и кома; гиперемия и зуд в месте инъекций в первые недели лечения. Редко - аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, отека гортани, анафилактического шока. При длительном применении препарата - липодистрофия.

**Противопоказания.** Гипогликемические состояния, гипогликемическая кома.

**Особые указания.** Дозу инсулина необходимо корректировать в следующих случаях: при инфекционных заболеваниях, нарушении функции щитовидной железы, болезни Аддисона, гипопитуитаризме, почечной недостаточности и сахарном диабете у лиц старше 65 лет. Альфа-адренергические блокаторы, бета-адренергические стимуляторы, окситетрациклины, строфантин, салицилаты увеличивают активность эндогенного инсулина. Оральные противозачаточные средства и глюкокортикоиды уменьшают активность инсулина. Алкоголь и бета-адренергические блокаторы могут привести к гипогликемии. Тиазидные производные могут вызвать гипергликемию. Препарат следует хранить в холодильнике при температуре +2° - +8°С, замораживание не допускается.

Производитель. ICN GALENKA, Югославия (по лицензии Lilly, США).

## ИНСУЛИН ЛЕНТЕ ХМ (INSULIN LENTE ХМ)

Международное наименование — *Insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - инсулин-цинк-суспензия, содержащая 30% аморфного и 70% кристаллического инсулина идентичного инсулину человека. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Представляет собой препарат инсулина идентичного инсулину человека, создан на основе рекомбинантной ДНК. Является препаратом средней продолжительности действия. Начало действия приблизительно через 2 часа после введения препарата. Максимум действия между 3 и 18-ым часом. Длительность действия около 24 часов.

**Показания.** Инсулинозависимые формы сахарного диабета.

**Режим дозирования.** Доза определяется врачом в каждом конкретном случае в зависимости от состояния пациента. При использовании препарата в чистом виде инъекция проводит 1-2 раза в день.

**Побочное действие.** Липодистрофия, инсулинорезистентность, реакции гиперчувствительности выражены минимально. Редко - аллергическая реакция на рекомбинантный инсулин.

**Противопоказания.** Гипогликемия, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Потребность в препарате может увеличиваться во время заболеваний или стрессов, или при однократном приеме с оральными контрацептивами, кортикостероидами, тиреоидными гормонами. Потребность в препарате может уменьшаться при почечной или печеночной недостаточности, при одновременном назначении с ингибиторами моноаминоксидазы, бета-адренергическими блокаторами.

Производитель. ICN GALENKA, Югославия.

## ИНСУЛИН МИНИЛЕНТЕ СПП (INSULIN MINILENTE SPP)

Международное наименование — *Insulin*.

**Состав и формы выпуска.** Активное вещество - аморфная цинк-суспензия монокомпонентного свиного инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Препарат монокомпонентного свиного инсулина средней продолжительности действия. Действие наступает через 1-2 часа после введения, достигает максимума через 5-10 часов; продолжается около 16 часов. Препарат полностью очищен и не вызывает аллергии у больных.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет.

**Режим дозирования.** Доза подбирается врачом строго индивидуально. Препарат вводится только глубоко подкожно, не следует вводить в одно и то же место. Перед инъекцией содержимое флакона необходимо энергично встряхнуть.

**Побочное действие.** Гипогликемические состояния (бледность, потливость, сердцебиение, бессонница, тремор); гипогликемическая прекома и кома; гиперемия и зуд в месте инъекции препарата. Редко - аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, отека гортани, анафилактического шока. При длительном применении препарата - липодистрофия.

**Противопоказания.** Гипогликемические состояния, гипогликемическая кома.

**Особые указания.** Дозу инсулина необходимо корректировать в следующих случаях: при инфекционных заболеваниях, хирургических вмешательствах, беременности, нарушении функции щитовидной железы, болезни Аддисона, гипопитуитаризме, почечной недостаточности и сахарном диабете у лиц старше 65 лет. Альфа-адренергические блокаторы, бета-адренергические стимуляторы, окситетрациклины, строфантин, салицилаты увеличивают активность эндогенного инсулина.

Оральные противозачаточные средства и глюкокортикоиды уменьшают активность инсулина. Одновременное с назначением препарата употребление алкоголя и назначение бета-адренергических блокаторов может привести к гипогликемии. Одновременный прием тиазидных диуретиков может привести к гипергликемии. Флакон с препаратом следует хранить в холодильнике при температуре +2° - +8°С, замораживание не допускается.

Производитель: ICN GALENIKA, Югославия.

#### ИНСУЛИН СУПЕРЛЕНТЕ СПП (INSULIN SUPERLENTE SPP)

Международное наименование — *Insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кристаллическая цинк-суспensão монокомпонентного свиного инсулина. Суспensão для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Цинк-суспensão кристаллического монокомпонентного свиного инсулина длительного действия. Действие начинается через 1-2 часа после введения, максимальный эффект наступает через 8-24 часа, общая продолжительность действия составляет 28 часов. Препарат полностью очищен от примесей и не вызывает аллергии у больных.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет.

Режим дозирования. Доза подбирается врачом строго индивидуально. Препарат вводится глубоко подкожно. Не следует вводить в одно и то же место. Перед инъекцией содержимое флакона необходимо энергично встряхнуть.

Побочное действие. Гипогликемические состояния (бледность, потливость, сердцебиение, бессонница, тремор, омегренного и до конвульсий); гипогликемическая прекома и кома; генерия и зуд в месте инъекций в первые недели лечения. Редко - аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, отека гортани, анафилактического шока. При длительном применении в месте инъекции - липодистрофия.

Противопоказания. Гипогликемические состояния, гипогликемическая кома.

Особые указания. Альфа-адренергические блокаторы, бета-адренергические стимуляторы, окситетрациклины, строфантин, салицилаты увеличивают активность эндогенного инсулина. Оральные противозачаточные средства и глюкокортикоиды уменьшают активность инсулина. Одновременное употребление алкоголя или назначение бета-адренергических блокаторов может привести к гипогликемии. Одновременный прием тиазидных производных может вызвать гипергликемию. Дозу инсулина необходимо корректировать в следующих случаях: при инфекционных заболеваниях, хирургических вмешательствах, беременности, нарушении функции щитовидной железы, болезни Аддисона, гипопитуитаризме, почечной недостаточности и сахарном диабете у лиц старше 65 лет. Препарат следует хранить в холодильнике при температуре +2° - +8°С, замораживание не допускается.

Производитель: ICN GALENIKA, Югославия.

#### ИНСУЛОНГ СПП (INSULONG SPP)

Международное наименование — *Insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цинк-суспensão монокомпонентного свиного инсулина, содержащая 30% аморфного и 70% кристаллического инсулина. Суспensão для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Цинк-суспensão свиного монокомпонентного инсулина средней продолжительности действия. Действие препарата начинается через 2,5 часа после введения, максимум эффекта проявляется через 7-15 часов, продолжительность действия до 22 часов.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет.

Режим дозирования. Доза, кратность введения определяются врачом в каждом конкретном случае. В случае необходимости препарат можно сочетать с быстродействующими препаратами говежого инсулина монокомпонентной чистоты.

Побочное действие. Гипогликемия, которая обычно является следствием погрешностей в назначенной диете, нерегулярного приема или передозировки инсулина, неправильного распределения как рациона, так и физической активности. Эти явления купируются немедленным приемом сахара и сладостей.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату; чрезмерная масса тела, кроме случаев, когда степень тяжести заболевания требует лечения инсулином.

Особые указания. Перед применением препарата флакон необходимо медленно встряхивать. Прием пищи производить за 45 минут до и через 1,5 часа после инъекции препарата. При применении препарата в комбинации с быстродействующими препаратами инсулина такой интервал должен быть короче. При одновременном приеме кортикостероидов, ингибиторов МАО, противозачаточных средств, адреналина, бета-адренергических средств, во время беременности необходима коррекция дозы препарата. Препарат хранить в защищенном от света месте (в оригинальной картонной коробке) при температуре от +2° - +8°С. Не допускать замораживания.

Производитель: PLIVA, Хорватия.

#### ИНСУЛАП СПП (INSULAP SPP)

Международное наименование — *Insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - монокомпонентный инсулин, полученный из поджелудочной железы свиней. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Представляет собой нейтральный прозрачный раствор монокомпонентного свиного инсулина. Препарат короткого действия. Гипогликемизирующее действие препарата наступает через 30-90 минут после инъекции, максимум эффекта проявляется через 2-4 часа, при общей продолжительности до 6-7 часов после инъекции.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет; сахарный диабет у детей; ювенильный сахарный диабет; в период беременности; выраженная липодистрофия, аллергическая реакция на обычные инсулины; инсулинорезистентность.

Режим дозирования. Доза, способ и время введения устанавливаются индивидуально. В случае необходимости препарат можно комбинировать с полностью очищенными длительно действующими препаратами свиного инсулина. Наиболее частый способ введения - подкожно. При диабетическом кетоацидозе, диабетической коме, в период хирургического вмешательства препарат можно вводить внутривенно и внутримышечно.

Побочное действие. Гипогликемия, которая обычно является следствием погрешностей в назначенной диете, нерегулярного приема или передозировки инсулина, неправильного распределения как рациона, так и физической нагрузки. Состояние купируется приемом сахара или сладостей.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату; чрезмерная масса тела, кроме случаев, когда степень тяжести заболевания требует неотложного временного лечения инсулином.

Особые указания. Одновременный прием кортикостероидов, бета-адренергических ингибиторов МАО, противозачаточных средств, острая инфекция, стрессовая ситуация, период беременности требует корректировки дозы инсулина. Препарат хранить в защищенном от света месте (в оригинальной картонной коробке) при температуре от +2° - +8°С. Не допускать замораживания.

Производитель: PLIVA, Хорватия.

# ИНСУМАН БАЗАЛ (INSUMAN BASAL).

Международное наименование — *insulin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - изофан протамин инсулина идентичного человеческого. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД протамин-Н-инсулина (кристаллического) в равновесном соотношении с 0.132 мг протамин сульфата, 1.5 мг м-крезола и 0.6 мг фенола (консерванты)) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Восполняет недостаток эндогенного инсулина при сахарном диабете, понижает уровень глюкозы в крови. Относится к препаратам идентичным человеческому инсулину средней продолжительности действия. После подкожной инъекции эффект развивается в течение часа, достигает максимума через 4-6 часов и продолжается в зависимости от дозы от 11 до 20 часов и более.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет. В связи с замедленным развитием эффекта и достаточно продолжительным действием показан для длительного лечения, особенно стабильного диабета с низкой потребностью в инсулине, для проведения традиционного интенсивного лечения (утром и вечером) и для дополнения к инъекциям Инсулан Ратид; в особых случаях для переноса препарата, если оказывается неудовлетворительной продолжительности действия препарата Инсуман Комб.

Режим дозирования. Дозы подбираются индивидуально и зависят от уровня глюкозы в крови и моче, особенностей течения заболевания и пр. Обычно дозы составляют менее 40-50 ЕД, более высокие дозы используются при пониженной чувствительности к инсулину. Вводится подкожно. Рекомендуемый интервал между инъекцией препарата и приемом пищи 45-60 минут.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуда, крапивницы; липодистрофия; инсулинорезистентность.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. При неадекватной дозировке, нарушениях диеты, несоблюдении интервалов между инъекцией и приемом пищи, физическом перенапряжении возможны гипогликемические реакции. При выраженном нарушении функции почек, а также при приеме алкоголя возможны гипергликемические реакции. Пролонгированные препараты инсулина не назначают при диабетической коме.

Производитель. *HOECHST*, Германия.

## ИНСУМАН КОМБ (INSUMAN COMB).

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активные вещества - нейтральный растворимый инсулин идентичный человеческому и изофан протамин инсулина (кристаллического) идентичного человеческого. 1 мл Инсуман Комб 15/75 содержит 6 ЕД и 34 ЕД активных веществ соответственно в равновесном соотношении с 0.112 мг протамин сульфата, 1.5 мг м-крезола и 0.6 мг фенола (консерванты). 1 мл Инсуман Комб 25/75 содержит 10 ЕД и 30 ЕД активных веществ соответственно в равновесном соотношении с 0.099 мг протамин сульфата, 1.5 мг м-крезола и 0.6 мг фенола (консерванты). 1 мл Инсуман Комб 50/50 содержит 20 ЕД и 20 ЕД активных веществ соответственно в равновесном соотношении с 0.066 мг протамин сульфата, 1.5 мг м-крезола и 0.6 мг фенола (консерванты). Флаконы 10 мл.

Фармакологическое действие. Представляет собой комбинацию нейтрального растворимого инсулина идентичного человеческого и изофан протамин инсулина идентичного человеческого в различных соотношениях (15/85, 25/75, 50/50). В зависимости от соотношения указанных инсулинов получаемые препараты характеризуются различными фармакокинетическими особенностями. После подкожного введения Инсуман Комб 15/85 его действие развивается в пределах 30-45 мин, достигает максимума через 3-5 часов и продолжа-

ется от 11 до 20 и более часов в зависимости от дозы, после подкожного введения Инсуман Комб 25/75 и Инсуман Комб 50/50 действие развивается в пределах 30 мин, достигает максимума через 1.5-2 часа и продолжается 12-14 часов для препарата 25/75 и 10-16 часов для препарата 50/50.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет. В связи с особенностями, характеризующими скорость наступления, достижение максимального эффекта, продолжительность действия различные по соотношению препараты Инсуман Комб имеют отличия в показаниях к применению. Инсуман Комб 15/85: для первого назначения и длительного лечения при низкой постпрандиальной потребности в инсулине, преимущественно, при юноеском диабете или при вторичных нарушениях 2 типа, в особых случаях для переноса лечения, если недостаточна продолжительность действия препарата Инсуман Комб 25/75 (например при низкой вечерней дозе). Инсуман Комб 25/75: для длительного лечения (1-2 инъекции в день) у больных диабетом 1 и 2 типа при вторичном поражении для интермиттирующего лечения, например, при диабете 2 типа во время беременности. Инсуман Комб 50/50: для длительного лечения больных с очень высокой утренней постпрандиальной потребностью в инсулине или утренней устойчивостью к инсулину, преимущественно, при юноеском диабете или беременности, при переходе на другой вид лечения в случае слишком высокого постпрандиального повышения уровня глюкозы в крови при применении Инсуман Комб 25/75.

Режим дозирования. Дозы подбираются индивидуально и зависят от уровня глюкозы в крови и моче, особенностей течения заболевания и пр. Обычные дозы составляют менее 40-50 ЕД, более высокие дозы используются при пониженной чувствительности к инсулину. Вводится подкожно. Рекомендуемый интервал между инъекцией препарата и приемом пищи: для Инсумана Комб 15/85 - 30-45 минут, для Инсумана Комб 25/75 - 30-45 мин, для Инсумана Комб 50/50 - 20-30 минут.

Побочное действие. Аллергические реакции на инсулин, протамин или консерванты, липодистрофия, устойчивость к инсулину.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. При неадекватной дозировке, нарушениях диеты, несоблюдении интервалов между инъекцией и приемом пищи, физическом перенапряжении возможны гипогликемические реакции. При выраженном нарушении функции почек, а также при приеме алкоголя возможны гипергликемические реакции. Пролонгированные препараты инсулина не назначают при диабетической коме.

Производитель. *HOECHST*, Германия.

## ИНСУМАН РАТИД (INSUMAN RAPID).

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - вещество идентичное человеческому инсулину. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД и 0.0027 мг м-крезола (консервант)) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Восполняет недостаток эндогенного инсулина при сахарном диабете, понижает уровень глюкозы в крови. Относится к препаратам идентичным человеческому инсулину короткого действия. После подкожной инъекции действие наступает в течение получаса, достигает максимума через 1-2 часа и продолжается в зависимости от дозы 5-8 часов.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет; диабетическая кома, прекоматозное состояние, ацидоз; для интермиттирующего применения у больных сахарным диабетом на фоне инфекций, сопровождающихся высокой температурой, хирургических операций, травм, родов, при нарушениях обмена веществ перед переходом на лечение пролонгированными препаратами инсулина (Инсулин Комб), для добавления к



препарату инсулина пролонгированного действия (Инсуман Базал) при выраженной постпрандиальной гипергликемии. Режим дозирования. Доза подбирается индивидуально и зависит от степени гипергликемии, глюкозурии, особенностей течения заболевания. В среднем разовые дозы для взрослых составляют 8-24 И.Е., для детей и при повышенной чувствительности к инсулину дозы могут быть увеличены. Рекомендуемый интервал между инъекциями и приемом пищи - 15-20 минут.

Побочное действие. Аллергические реакции на инсулин или консервант, липидострофия, резистентность к инсулину. Противопоказания. Гипогликемия, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. При неадекватной дозировке, нарушениях диеты, несоблюдении интервалов между инъекцией и приемом пищи, физическом перенапряжении возможны гипогликемические реакции. При выраженном нарушении функции почек или одновременном приеме алкоголя возможны гипергликемические реакции.

Производитель: **HOECHST**, Германия.

#### ИНТАЛ (INTAL)

Международное наименование — *disodium cromoglicat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - динатрия хромогликат. Капсулы 0,02 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель: **LEK**, Словения (в содружестве с **Fisons**, Великобритания).

(см. ХРОМОГЛИКАТ НАТРИЯ)

#### ИНТЕВАН (INTEBAN)

Международное наименование — *Indomethacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - индометацин. Ректальные свечи 0,05 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель: **SUMITOMO KAKAKI KOGYO**, Япония.

(см. ИНДОМЕТАЦИН ректальные свечи)

#### ИНТЕНКОРДИН (INTENCORDIN)

Международное наименование — *carboxotromet*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбоксотромет гидрохлорид. Драже 0,075 г по 50 и 1000 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Расширяет коронарные сосуды и улучшает кровоснабжение миокарда. Не влияет на частоту и глубину дыхания, артериальное давление и частоту сердечных сокращений.

Показания. Хроническая коронарная недостаточность, состояние после перенесенного инфаркта миокарда.

Режим дозирования. Обычно назначается 3-8 драже в сутки в 2-3 приема.

Побочное действие. Редко наблюдаются нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта, а при длительном приеме больших доз препарата возможно развитие брадикардии, снижения артериального давления, ощущения утомления, головных болей и головокружения.

Противопоказания. Язвенная болезнь желудка, заболевания печени, почечная недостаточность, стенозирующий атеросклероз.

Особые указания. Действие препарата развивается постепенно. Препарат можно сочетать с другими препаратами (снотворными, антиаритмическими, успокаивающими, мочегонными средствами и антикоагулянтами).

Производитель: **POLFA**, Польша.

#### ИНТЕТРИКС (INTETRIX)

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит 5-метил-оксина 0,05 г; 5-метил-7-бром-оксина 0,2 г; N-додецилсульфат-5-метил-оксина 0,05 г. Капсулы по 20 и 40 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Активные вещества препарата - производные гидроксид-8-хинолина - являются антимикробными средствами широкого спектра действия,

действующими в кишечнике. Активны в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая холерный вибрион; вегетативных форм амёб, грибов *Candida*. В отличие от других производных гидроксид-8-хинолина, не содержит в структуре йода или хлора.

Показания. Острая диарея инфекционного генеза (при отсутствии подозрений на листиозный инвазивно). Кишечный амёбиаз (в комбинации с препаратами, действующими на тканевые формы амёб). Лечение здоровых носителей амёб (простые формы амёб). Профилактика диареи при посещении эндемичных регионов.

Режим дозирования. При острых кишечных инфекциях тяжелого течения назначают в суточной дозе 6-8 капсул; кратность назначения 3-4 раза в сутки. При среднетяжелом течении заболевания суточная доза составляет 4-6 капсул. Курс лечения - 3-5 дней. При хроническом амёбиазе назначают по 4 капсулы в сутки в течение 10 дней; через месяц проводят повторный курс лечения. При диарее, вызванной грибами, а также для профилактики микозов при лечении антибиотиками широкого спектра действия назначают по 3 капсулы в сутки. Для профилактики кишечных инфекций при посещении эндемичных регионов назначают по 2 капсулы в сутки в течение всего времени пребывания в эндемичном регионе. Препарат принимают перед едой с небольшим количеством воды. При назначении препарата детям капсулу можно открыть и перемешать ее содержимое с чайной ложкой пищи.

Побочное действие. В отдельных случаях возможны тошнота, боли в эпигастрии.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Не рекомендуется назначать интетрикс на срок более 4 недель. Не следует назначать интетрикс одновременно с другими производными гидроксид-8-хинолина. С осторожностью назначают препарат больным с печеночной или почечной недостаточностью.

Производитель: **BEAUFOUR IPSEN**, Франция; **PHARMAKOS**, Югославия.

#### ИНТРАЛИПИД (INTRALIPID)

Состав и форма выпуска. 1 000 мл жировой эмульсии содержат фракционированное соевое масло 100 г или 200 г, фракционированные чистые фосфолипиды 12 г, глицерин 22,5 г, воды для инъекций до 1 000 мл. Раствор инт랄пида 10% во флаконах 100, 250 и 500 мл по 12 шт. в упаковке. Раствор инт랄пида 20% во флаконах 100, 250 и 500 мл по 12 шт. или 1 000 мл по 6 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Инт랄липид - средство для парентерального питания, является источником энергии и эссенциальных жирных кислот.

Показания. Парентеральное питание, дефицит эссенциальных жирных кислот.

Режим дозирования. Взрослым вводят в/в капельно со скоростью не более 500 мл за 5 часов; максимальная суточная доза 3 г/кг массы тела. Новорожденным и детям раннего возраста вводят в/в капельно со скоростью не более 0,17 г/кг массы тела; недоношенным детям желательно проводить инфузию непрерывно в течение суток. Начальная доза составляет 0,5-1,0 г/кг массы тела в сутки; доза может быть увеличена до 2,0 г/кг/сутки; дальнейшее увеличение дозы до максимальной (4,0 г/кг/сутки) возможно только при условии постоянного контроля за концентрацией триглицеридов в сыворотке крови, печеночными пробами и насыщением гемоглобина кислородом.

Побочное действие. Повышение температуры тела, озноб, тошнота, рвота.

Противопоказания. Шок, начальная стадия; выраженные нарушения липидного обмена.

Особые указания. С осторожностью следует применять инт-

ралинид у больных с почечной недостаточностью, декомпенсированным сахарным диабетом, панкреатитом, нарушением функции печени, гипотиреозом (в случае гипертриглицеридемии), сепсисом; применение интрафузина у этих больных возможно только при условии тщательного контроля за уровнем триглицеридов в сыворотке. С осторожностью применяют интрафузин у больных с аллергией на соевый белок; применение препарата возможно только после проведения аллергических проб. При назначении недоношенным детям с гипербилирубинемией и новорожденным, а также при подозрении на легочную гипертензию необходим контроль количества тромбоцитов, печеночных проб и концентрации триглицеридов в сыворотке. Такие лабораторные исследования, как определение концентрации билирубина в крови, активности ЛДГ, насыщения гемоглобина кислородом желательны проводить, спустя 5-6 часов после завершения инфузии препарата. В случае длительного применения интрафузина (более 1 недели) перед введением очередной дозы препарата следует произвести забор крови для оценки активности элиминации жира: если плазма, полученная при помощи центрифугирования, опалесцирует, очередную инфузию желательно отложить.

Производитель. KABI PHARMACIA, Швеция.

#### ИНТРАФУЗИН 3.5% SX-E, 10%, 15%

(INTRAFUSIN 3.5% SX-E, 10%, 15%)

Состав и форма выпуска. 1 л интрафузина 3.5% SX-E содержит левоэвращающие изомеры аминокислот: изолейцина 0.98 г, лейцина 1.33 г, лизина моноацетата 2.21 г, метионина 1.26 г, фенилаланина 1.16 г, треонина 1.26 г, триптофана 0.49 г, валина 1.08 г, аргинина 3.26 г, гистидина 1.09 г, ацетилцистеина 0.26 г, аминокислоты 3.64 г, аланина 6.06 г, глютаминной кислоты 2.01 г, пролина 3.26 г, серина 3.26 г, ацетилтирозина 0.23 г, а также натрия глицерофосфата 3.98 г, хлорида натрия 2.169 г, хлорида калия 2.237 г, магния цитрата 1.072 г, хлорида кальция 0.368 г, глицеро-(1,2)-дигидрофосфатной смеси двухнатриевых солей 3.061 г, сорбита 30.0 г, кислоты 320.0 г, воду для инъекций. Общее количество аминокислот 35 г/л. Общее количество азота 5.4 г/л. Энергетическая ценность 380 ккал/л. 1 л интрафузина 10% содержит левоэвращающие изомеры аминокислот: изолейцина 2.8 г, лейцина 3.8 г, лизинового соли глютаминной кислоты 10.01 г, метионина 3.6 г, фенилаланина 2.7 г, треонина 3.6 г, триптофана 1.4 г, валина 3.1 г, аргинина 9.3 г, гистидина 2.3 г, ацетилцистеина 0.7 г, аминокислоты 3.64 г, аланина 17.3 г, (+)-глютаминной кислоты 10.2 г, пролина 9.4 г, серина 9.4 г, ацетилтирозина 1.5 г, а также воду для инъекций. Общее количество аминокислот 100 г/л. Общее количество азота 15.2 г/л. Энергетическая ценность 400 ккал/л. 1 л интрафузина 15% содержит левоэвращающие изомеры аминокислот: изолейцина 4.2 г, лейцина 5.7 г, лизинового соли глютаминной кислоты 15.15 г, метионина 5.5 г, фенилаланина 4.1 г, треонина 5.4 г, триптофана 2.1 г, валина 4.7 г, аргинина 14.0 г, гистидина 3.5 г, ацетилцистеина 0.7 г, аминокислоты 3.64 г, аланина 26.0 г, (+)-глютаминной кислоты 15.3 г, пролина 14.1 г, серина 14.1 г, ацетилтирозина 2.25 г, а также воду для инъекций. Общее количество аминокислот 150 г/л. Общее количество азота 22.8 г/л. Энергетическая ценность 600 ккал/л. Выпускается в виде раствора 500 мл во флаконах по 10 шт. Интрафузин 3.5% SX-E и интрафузин 10% - также 1000 мл во флаконах по 6 шт. Фармакологическое действие. Растворы содержат 17 аминокислот в оптимальных соотношениях, что обеспечивает синтез белка в ослабленном организме (в частности, у больных, перенесших травмы, хирургические вмешательства), в тех случаях, когда пероральное или энтеральное питание невозможно. 2 л раствора интрафузина 3.5% SX-E удовлетворяют суточную потребность организма в аминокислотах, электролитах, жидкости и энергии. Вследствие того, что этот раствор имеет низ-

кую осмолярность (830 мосм/кг) и физиологический уровень pH, введение его в периферическую вену практически безопасно. Введение 1 л интрафузина 10% обеспечивает потребность в 100 г белка (15.2 г азота). Введение 1 л интрафузина 15% обеспечивает потребность в 150 г белка (22.8 г азота). Показания. Парентеральное питание (полное или частичное) у больных с тяжелой недостаточностью и катаболическими нарушениями. Интрафузин 3.5% SX-E показан больным с физиологической потребностью в пищевых ингредиентах. Интрафузин 10% показан больным с умеренно выраженной белковой недостаточностью, а также при необходимости ограничения объема вводимой жидкости. Интрафузин 15% показан больным со значительно повышенной потребностью в белке (в частности, при травмах, ожогах), а также при необходимости ограничения объема вводимой жидкости. При проведении полного парентерального питания интрафузин 10% и интрафузин 15% следует комбинировать с жировыми эмульсиями или растворами углеводов, а также электролитными растворами.

Режим дозирования. Дозы растворов подбирают индивидуально в соответствии с потребностью в аминокислотах. Средняя суточная доза интрафузина 3.5% SX-E составляет 30-40 мл/кг массы тела. Скорость инфузии для больного с массой тела 70 кг составляет 80-125 мл/час, что примерно соответствует 10-20 каплям/мин. Средняя суточная доза интрафузина 10% - 10-20 мл/кг массы тела. Скорость инфузии для больного с массой тела 70 кг составляет 90-140 мл/час (30-46 капель/мин). Средняя суточная доза интрафузина 15% составляет 6.5-13 мл/кг массы тела. Скорость инфузии для больного с массой тела 70 кг составляет 63-91 мл/час или 21-30 капель/мин; для больного с массой 50 кг - 45-65 мл/час или 15-22 капель/мин.

Побочное действие. Не отмечается, если препарат применяют в соответствии с инструкцией.

Противопоказания. Для интрафузина 3.5% SX-E - нарушения метаболизма аминокислот, почечная недостаточность, гиперкалиемия, выраженная печеночная недостаточность, гипергидратация, ацидоз, непереносимость фруктозы или сорбита, недостаточность фруктозо-1,6-дифосфатазы, отравление метиловым спиртом. Для интрафузина 10% и интрафузина 15% - нарушения метаболизма аминокислот, почечная недостаточность, выраженная печеночная недостаточность, гипергидратация, ацидоз, гипонатриемия, гипонатриемия, гипонатриемия.

Особые указания. При проведении инфузионной терапии необходим контроль концентрации электролитов в плазме крови и показателя водного баланса.

Производитель. KABI PHARMACIA, Швеция.

#### ИНТРЕНОН (INTRENON)

Международное наименование — *naloxon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - налоксон гидрохлорид. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.4 мг), в упаковке 10 ампул.

Производитель. CHEMAPOL, Чехия.

(см. НАЛОКСОН)

#### ИНТРОН А (INTRON A)

Международное наименование — *interferon alpha-2a*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - интерферон альфа-2a. Порошок 3, 5, 10 или 30 миллионов МЕ активного вещества во флаконах.

Фармакологическое действие. Препарат ингибирует репликацию вирусов *in vitro* и *in vivo* и оказывает противовирусное действие.

Показания. Множественная миелома, саркома Капоши, папилломатоз гортани, рак почки, СПИД, злокачественная меланома, волосатоклеточный лейкоз.

Режим дозирования. Множественная миелома: препарат вво-



дится подкожно 3 раза в неделю (через день), начиная с дозы 2 миллиона МЕ/м<sup>2</sup>. В зависимости от переносимости дозу прогрессивно увеличивают до 5-10 миллионов МЕ/м<sup>2</sup>. Саркома Капоши: препарат вводится внутривенно-капельно по 50 миллионов МЕ/м<sup>2</sup> ежедневно 5 дней подряд, после чего делается перерыв не менее 9 дней, а затем вновь проводится 5-дневное лечение той же дозой препарата. В этом режиме препарат может вводиться длительно, кроме случаев быстрого прогрессирования болезни или выраженной переносимости препарата. Злокачественная меланома: препарат вводится подкожно 3 раза в неделю (через день) по 10 миллионов МЕ/м<sup>2</sup> в течение 2 месяцев. Волосатоклеточный лейкоз: препарат вводится подкожно 3 раза в неделю по 2 миллиона МЕ/м<sup>2</sup> в течение 1-2 месяцев. Папилломатоз гортани: препарат вводится подкожно 3 раза в неделю (через день) по 3 миллиона МЕ/м<sup>2</sup>. Лечение может продолжаться более 6 месяцев. В случае появления побочных реакций дозу можно уменьшать или временно прекращать применение препарата. Подкожное введение препарата с разрешения врача пациент может проводить себе сам.

**Побочное действие.** Лихорадка, усталость, анорексия, диарея, тошнота, мигрень, головная боль, тромбоцитопения, гранулоцитопения. Редко - рабдо, артралгия, лабильность артериального давления, спутанность сознания, головокружение, аттаксия, парестезии, депрессия, повышенная нервная возбудимость, сонливость, алоpecia. Редко - судорога икроножных мышц, запор, бессонница, дерматические высыпания, пузырьковый лишай, сыпь, крапивница, приступообразное ощущение жара, тахикардия, исовые кровотечения, стоматит, дегидратация, нарушения коагуляции, кашель, фурункулез, нарушения зрения. Крайне редко - ортостатическая гипотония, эритема, диспепсия, пурпура, одышка, чихание, воспалительная реакция в месте инъекции, застойный паралич, заложенность носа, метеоризм, слонотечение, гипергликемия, язвенный стоматит. При приеме препарата в дозе, превышающей 10 миллионов МЕ в день - выраженное нарушение функции печени, гранулоцитопения, тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к интерферону.

**Особые указания.** До и после внутривенного введения препарата необходимо вводить внутривенно физиологический раствор поваренной соли с целью поддержания соответствующей гидратации у пациентов, так как возможно развитие гипотонии, связанной со снижением количества жидкости в организме. С осторожностью назначают препарат пациентам с заболеваниями сердечно-сосудистой системы.

Производитель. SCHERING-PLOUGH, США.

## ИНУЗОФАН (INUSOFAN)

Международное наименование — *Insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нейтральный растворимый инсулин идентичный человеческому и изофан протамин инсулина идентичного человеческого. Суспензия для инъекций (1 мл содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах. Суспензия для инъекций (1 мл содержит 100 ЕД) в пенфиллах. 1 мл суспензии инсузофана I содержит 40 или 100 ЕД инсулина человека биосинтетического происхождения 10% инсулина в растворе и 90% изофан инсулина. 1 мл суспензии инсузофана II содержит 40 или 100 ЕД инсулина человека биосинтетического происхождения 20% инсулина в растворе и 80% изофан инсулина. 1 мл суспензии инсузофана III содержит 40 или 100 ЕД инсулина человека биосинтетического происхождения 30% инсулина в растворе и 70% изофан инсулина. 1 мл суспензии инсузофана IV содержит 40 или 100 ЕД инсулина человека биосинтетического происхождения 40% инсулина в растворе и 60% изофан инсулина.

**Фармакологическое действие.** Комбинация нейтрального растворимого инсулина идентичного человеческого и изофан

протамин инсулина идентичного человеческого. Препарат средней продолжительности действия. Действие препарата начинается через 30 минут после применения, максимальный гипогликемический эффект достигается между 2-ым и 9-ым часами, продолжительность действия от 15 до 18 часов.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет: впервые выявленный, у детей, женщин в период беременности, лица с выявленными аллергическими реакциями при применении высокоочищенных и моноконцентрированных инсулинов, усиленная инсулиновая терапия, интермиттирующее применение инсулина. Комбинированная терапия с пероральными гипогликемическими средствами.

**Режим дозирования.** Доза препарата определяется врачом в каждом конкретном случае индивидуально. Инузофан вводит только подкожно. Перед употреблением содержимое пузырька необходимо хорошо взболтать.

**Побочное действие.** Гипогликемия, местные и системные аллергические реакции, липодистрофия.

**Противопоказания.** Гипергликемическая кома, повышенная чувствительность к препарату в анамнезе.

**Особые указания.** Тетрациклины, изониазид, фенотиазины, ингибиторы моноаминоксидазы, фенилбутанол, дикумарол, анаболические стероиды, бета-блокаторы, салицилаты и сульфонамиды усиливают действие инсулина. Кортикостероиды, оральные препараты ослабляют действие инсулина.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

## ИНУТРАЛ СПП (INUTRAL SPP)

Международное наименование — *Insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - моноконцентрированный инсулин, получаемый из поджелудочной железы свиней. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Представляет собой нейтральный прозрачный раствор моноконцентрированного свиного инсулина. Препарат короткого действия. Гипогликемизирующее действие препарата наступает через 30-90 минут после инъекции, максимум эффекта проявляется через 2-4 часа, при общей продолжительности до 6-7 часов после инъекции.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет; сахарный диабет у детей; ювенильный сахарный диабет; в период беременности; выраженная липодистрофия, аллергическая реакция на обычные инсулины; инсулинорезистентность.

**Режим дозирования.** Дозы, способ и время введения устанавливаются индивидуально. В случае необходимости препарат можно комбинировать с полностью очищенными длительно действующими препаратами свиного инсулина. Наиболее частый способ введения - подкожно. При диабетической кетозидозе, диабетической коме, в период хирургического вмешательства препарат можно вводить внутривенно и внутримышечно.

**Побочное действие.** Гипогликемия, которая обычно является следствием погрешностей в назначенной диете, нерегулярного приема или передозировки инсулина, неправильного распределения как рациона, так и физической нагрузки. Состояние купируется приемом сахара или сладостей.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, чрезмерная масса тела, кроме случаев, когда степень тяжести заболевания требует неотложного временного лечения инсулином.

**Особые указания.** Одновременный прием кортикостероидов, бета-адреноблокаторов, ингибиторов МАО, противозачаточных средств, острая инфекция, стрессовая ситуация, период беременности требует корректировки дозы инсулина. Препарат хранить в защищенном от света месте (в оригинальной картонной коробке) при температуре +2° - +8°С. Не допускать замораживания.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

**ИНУТРАЛ ХМ (INUTRAL HM)**

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — вещество идентичное человеческому инсулину. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Нейтральный препарат инсулина идентичного человеческого. Инсулин биосинтетического происхождения, созданный на основе рекомбинантной ДНК. Препарат короткого действия: действие препарата начинается через 30 минут после введения, максимальный гипогликемический эффект достигается через 2-4 часа.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет, диабетический кетозиди и диабетическая кома, комбинированная терапия с инсулинами продолжительного действия.

Режим дозирования. Доза определяется врачом индивидуально в каждом конкретном случае. Препарат вводится подкожно, внутримышечно и внутривенно; перед употреблением содержимое флакона необходимо хорошо взболтать и вводить сразу после наполнения шприца.

Побочное действие. Чувство голода, переутомление, бессонница, местные и системные аллергические реакции, липодистрофия.

Противопоказания. Гипогликемическая кома, гипогликемический криз.

Особые указания. Тетрациклины, изониазид, ингибиторы моноаминоксидазы, фенилбутанол, фенотиамины, препараты дикумарола, анаболические стероиды, альфа-адреностимуляторы, салицилаты и сульфаниламиды усиливают действие инсулина. При одновременном назначении препарата с инсулинами продолжительного действия в начале а шприц набирают инутрал ХМ.

Производитель. ICM GALENIKA, Югославия.

**ИНФЕЗОЛ (INFEZOL)**

Состав и форма выпуска. В 1 л содержится: L-аланина 4 г; аминокислотной кислоты 7 г; L-аргинина 4.55 г; L-аспаргиновой кислоты 2 г; L-глутаминовой кислоты 5 г; L-гистидина 1.35 г; L-изолейцина 2.1 г; L-лизина гидрохлорида 2.5 г (что соответствует 2 г L-лизина); L-метионина 1.75 г; L-лейцина 2.75 г; L-фенилаланина 3.15 г; L-треонина 1.6 г; L-триптофана 0.5 г; L-валина 2.25 г; сорбитола 100 г; натрия дисульфита (антиокислителя) максимум 0.02 г (что соответствует 12.5 мг SO<sub>2</sub>); натрия ацетата х Н<sub>2</sub>O 3.4 г; KCl 1.86 г; Mg<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub> х 6H<sub>2</sub>O 0.51 г; натрия гидроксида примерно 0.6 г; воды для инъекций до 1000 мл; K<sup>+</sup> 25 ммоль; Na<sup>+</sup> 41.5 ммоль; Cl<sup>-</sup> 42 ммоль; ацетата 25 ммоль. Теоретическая осмолярность 1040 мОсм/л; значение pH 5.7-7.0. Титруемая кислотность максимум +13 ммоль/л (а пересчете на значение pH крови), энергетическая емкость 2360 КДж/л; общий заряд 6.3 г/л. Флаконы по 100 мл и по 500 мл.

Фармакологическое действие. Инфузионный раствор для парентерального питания.

Показания. Состояния, сопровождающиеся дефицитом белка.

Режим дозирования. Введение внутривенное капельное. Взрослым: из расчета 0.6-1.0 г аминокислот (до 25 мл инфезола) на 1 кг массы тела в сутки; при каталитических состояниях — из расчета 1.3-2.0 г аминокислот (до 50 мл) на 1 кг массы тела в сутки. Детям: из расчета 1.5-2.5 г аминокислот (до 60 мл) на 1 кг массы тела в сутки. Если потребность организма в жидкости и калориях выше, то препарат может быть дополнен раствором электролита "75", растворами глюкозы, инвертированного сахара, сорбитола и др., чередуя их или вводя одновременно с инфезолом.

Побочное действие. Редко: тошнота, рвота, озноб, флебиты, гиперергические реакции у больных анемией. Может вызвать повышение содержания липидов в печени, билирубина и ферментов печени в плазме.

Противопоказания. Острая почечная недостаточность с патологическими значениями остаточного азота, тяжелые прогрессирующие поражения печени, нарушения обмена аминокислот, фруктозы и сорбитола, непереносимость фруктозы, интоксикация метанолом, гипсригидатация.

Особые указания. Требуется осторожность при сердечной недостаточности, шизофрении и гипокальциемии. При почечной недостаточности, гиперкальциемии, при шоке инфезол применять только после достижения достаточного диуреза. Слишком высокая скорость введения препарата может привести к гиперкальциемии и анемичной интоксикации у грудных детей.

Производитель. BERLIN-CHEMIE, Германия.

**ИНФЛАНЕФРАН ФОРТЕ (INFLANEFRAN FORTE)**

Международное наименование — *prednisolon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — преднизолона ацетат. Стерильные глазные капли. Суспензия (1 мл препарата содержит преднизолона-21-ацетата 0.0105 г, гидроксипропилметилцеллюлозы 0.0012 г, динатрия эдетата 0.000127 г, бензалкония хлорида 0.00004 г) по 5 мл в пластмассовом флаконе-капельнице.

Производитель. ALLERGAN, Германия.

(см. ПРЕДИНИЗОЛОН)

**ИНФЛУБЕНЕ (INFLUBENE)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества — парацетамол, этилэфрин-гидрохлорид, бутетама-дигидрогеннитрат, хлорфеннама гидрохлорид. Капсулы (1 капсула содержит 0.5 г, 0.005 г, 0.02 г, 0.002 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает жаропонижающее, анальгетическое, умеренное антигистаминное действие.

Показания. Грипп, заболевания дыхательных путей, сопровождающиеся лихорадочным состоянием.

Режим дозирования. В зависимости от тяжести заболевания взрослым или детям назначают 1-4 таблетки в сутки каждые 6 часов. Максимальная суточная доза 4 таблетки.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд, ангионевротический отек, раздражающее действие на слизистую оболочку ЖКТ.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата, выраженное нарушение функции печени или почек, тиреотоксикоз, феохромоцитом, узкоугольная глаукома, гипертрофия простаты с образованием остаточной мочи.

Особые указания. Доза препарата устанавливается индивидуально в зависимости от тяжести состояния пациента, возраста, переносимости препарата.

Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия.

**ИНХИВЕЙС (INHIBACE)**

Международное наименование — *cilazapril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цилазаприл. Таблетки светло-желтого цвета 0.0005 и 0.001 г. Таблетки розового цвета 0.0025 г. Таблетки темно-коричневого цвета 0.005 г.

Фармакологическое действие. Блокирует ангиотензин-конвертирующий фермент, вследствие чего подавляет образование ангиотензина II и устраняет его сужающее действие на артериальные и венозные сосуды. Снижает общее периферическое сосудистое сопротивление, уменьшает постнагрузку, снижает АД. Уменьшает преднагрузку, снижает давление в правом предсердии и малом круге кровообращения. У больных с недостаточностью кровообращения препарат повышает сниженную сократительную способность миокарда и способствует его разгрузке. Понижает образование альдостерона в надпочечниках. Усиливает почечный кровоток и повышает скорость клубочковой фильтрации. Биодоступность составляет 60%; максимальная концентрация препарата в плазме до-

стигается через 2 часа после приема внутрь. Стойкий гипотензивный эффект достигается через 2-4 недели систематического приема препарата.

**Показания.** Артериальная гипертензия (в том числе, и реноваскулярная).

**Режим дозирования.** При артериальной гипертензии назначают в начальной дозе 1.0-2.5 мг в сутки однократно. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу увеличивают до 5 мг 1 раз в сутки. Больным, получающим диуретики, назначают препарат в начальной дозе 0.5 мг 1 раз в сутки при строгом контроле АД после приема первой дозы. При нарушении выделительной функции почек необходима коррекция режима дозирования препарата с учетом значений клиренса креатинина.

**Побочное действие.** Препарат, как правило, хорошо переносится. Возможны - головокружение, головная боль, тошнота, рвота, беспокойство, кашель, кожная сыпь. Редко - тахикардия, отек Квинке, ухудшение функции почек, протеинурия, гиперкалиемия; снижение содержания в крови гемоглобина и лейкоцитов.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек, азотемия, гиперкалиемия, цирроз печени, двусторонний стеноз почечных артерий или стеноз артерии единственной почки с прогрессирующей азотемией, состояние после трансплантации почки, первичный гиперальдостеронизм, наследственный отек Квинке, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Требуется особая осторожность при назначении препарата больным с двусторонним стенозом почечных артерий или стенозом почечной артерии единственной почки, больным с аутоиммунными заболеваниями, при одновременном приеме салуретиков. Потерю жидкости и солей необходимо компенсировать перед началом лечения нитридами. Возможно снижение эффекта при одновременном приеме нестероидных противовоспалительных препаратов. При одновременном применении с калийсберегающими диуретиками возможна гиперкалиемия. Имеется опыт применения блокаторов ангиотензин-конвертирующего фермента у больных с тяжелыми формами хронической сердечной недостаточности, рефрактерными к традиционной терапии сердечными гликозидами и диуретиками.

**Производитель.** ROCHE, Швейцария.

## ИНОСТЕРИЛ (IONOSTERIL)

**Состав и форма выпуска.** 1 литр раствора содержит: 3.151 г ионов натрия, 0.156 г ионов калия, 0.066 г ионов кальция, 0.030 г ионов магния, 3.900 г ионов хлора, 2.173 г ацетата. Флаконы 250 мл 500 мл по 10 шт. в упаковке. Флаконы 100 мл по 6 или 10 шт. в упаковке. Мешки из педипура 250, 500 или 100 мл по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Представляет собой изотонический электролитный раствор, содержащий ионы натрия, калия, кальция, магния, хлора в физиологически оптимальном соотношении. Теоретическая осмоляльность раствора 291 мОсм на литр.

**Показания.** Внеклеточная (изотоническая) дегидратация различного генеза: диарея, рвота, свищи, дренажи, кишечная непроходимость; первичное замещение плазмы при потерях плазмы и ожогах.

**Режим дозирования.** Назначают в виде внутривенной продолжительной капельной инфузии в дозе от 500 до 1000 мл в сутки и более. Препарат вводят со скоростью 70 капель в минуту или 210 мл в час при весе пациента 70 кг. При необходимости возможно увеличение дозы и скорости введения до 500 мл за 15 минут.

**Противопоказания.** Отечный синдром, состояние гипертонической дегидратации, выраженное нарушение функции почек.

**Производитель.** FRESenius, Германия.

## ИОПАГНОСТ (IOPAGNOST)

Международное наименование — *acidum iopagnolicum*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - иопановая кислота. Таблетки 0.5 г по 6 шт. в упаковке. Действующее вещество содержит 66.7% элементарного мода.

**Фармакологическое действие.** Иопаност представляет собой твердое иодированное гепатотонное контрастное вещество для перорального введения. Препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и по системе портальной кровообращения попадает в печень. После выделения печенью контрастированная желчь в течение 4 часов переходит в желчный пузырь. Пик концентрации наблюдается через 10-14 часов. 50% дозы выводится через сутки, а все количество контрастного вещества примерно через 5 дней.

**Показания.** Препарат применяют при пероральной холецистографии.

**Режим дозирования.** Обычная доза препарата составляет 6 таблеток внутрь за 12-14 часов до рентгеновского исследования. Больным с ожирением дозу препарата можно увеличить до 9-12 таблеток. Таблетки принимают с интервалом в 10 минут. Запивают водой или чаем.

**Побочное действие.** При приеме препарата возможны тошнота, рвота, боли и спазмы в животе, диарея, дизурия, крапивница, повышенная чувствительность к иоду.

**Противопоказания.** Препарат не назначают пациентам с печеночной и почечной недостаточностью, повышенной чувствительностью к иоду, гипертиреозом, сердечной недостаточностью, уремии. Прием препарата относительно противопоказан пациентам с обтурационной желтухой, нарушением всасывания.

**Особые указания.** Перед проведением рентгеновского исследования с иопаностом за день до исследования только легкая еда. Для облегчения всасывания препарата при его приеме пациент лежит на правом боку. За несколько дней до проведения исследования пациенту необходимо отметить все лекарственные препараты с содержанием тяжелых элементов. **Производитель.** LECHIVA, Чехия.

## ИПЕНТАЛ (IPENTAL)

**Состав и форма выпуска.** Таблетки по 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** IPCA, Индия.

(см. ФЕСТАЛ)

## ИПРАДОЛ (IPRADOL)

Международное наименование — *gexoprenalin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гексопrenalин сульфат. Аэрозоль с дозатором 0.0002 г на 1 дозу (ингалятор - 15 мл, около 400 доз). Раствор для ингаляций 0.025% по 50 мл во флаконах. Таблетки 0.0005 г по 20 и 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.0025 г активного вещества) ампулы 2 мл по 5 шт. в упаковке. Педиатрический сироп по 50 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Бета2-адреномиметик. Оказывает бронхорасширяющее действие. В лечебных дозах не вызывает выраженных изменений показателей деятельности сердечно-сосудистой системы.

**Показания.** Бронхоспазм у детей и взрослых при хронических обструктивных заболеваниях дыхательных путей.

**Режим дозирования.** В виде аэрозоля - по 1-2 дозы (0.2 мг) до 5 раз в день. Интервал между ингаляциями не менее 30 минут. Раствор для ингаляций - по 1-2 мл (15-30 капель) неразбавленного (0.025%) раствора или как добавка к традиционным ингалянтам. Повторять каждые 4 часа. Таблетки - по 1-2 таблетки (по 0.5 мг) 3 раза в день. В/в - по 1-2 ампулы медленно (в течение 2 минут). Для увеличения продолжительности инъекции можно использовать изотонический раствор натрия хлорида или раствор глюкозы. Детям: 1-3 раза в день в зависимости от возраста: 3-6 месяцев - 1 мг, 7-12 месяцев - 2 мг,

1-3 года - 2-3 мг, 4-6 лет - 3-4 мг, 7-10 лет - 3-4 мг на кг массы тела.

Побочное действие. Тахикардия, тремор скелетных мышц, головокружение, потливость, беспокойство. У больных сахарным диабетом - стимуляция липолиза и ухудшение утилизации глюкозы.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата. С осторожностью препарат применяют у пациентов с сердечно-сосудистой патологией, включая ишемическую болезнь сердца, гипертензию и гипотензию; с нарушениями функции почек и печени, закрытоугольной глаукомой, гипертиреозом, сахарным диабетом, повышенной чувствительностью к симпатомиметикам.

Особые указания. Избегать комбинированного применения с другими симпатомиметическими средствами, ингибиторами МАО, трициклическими антидепрессантами, бета-блокаторами, препаратами, содержащими кальций, витаминами Д, а также с диуретическими и минералокортикоидами. Метиламин (теофиллин) усиливает эффект ипрала. Ипрал уменьшает вызываемое глюкокортикоидами повышение содержания глюкозы в крови.

Производитель. HAFSLUND NYCOMED, Австрия.

#### ИПРЕН (IPREN)

Международное наименование — *Ibuprofen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ибупрофен. Таблетки 0.2 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. HAFSLUND NYCOMED, Австрия.  
(см. ИБУПРОФЕН)

#### ИПРОНАЛ (IPRONAL)

Международное наименование — *proxibarbal*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гидроксипропил-β-рибугированная кислота. Таблетки 0.05 г по 30, 500 и 1000 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Транквилизатор из группы производных β-рибугированной кислоты. Снимает чувство тревоги, беспокойства, повышенную возбудимость; не обладает снотворным действием, оказывает регулирующее влияние при вегетативных дисфункциях.

Показания. Неврозы, психопатии; вегетативные нарушения при соматических заболеваниях; мигрень; предменструальный синдром, климактерические расстройства.

Режим дозирования. Взрослым препарат обычно назначается по 1-2 таблетки 3 раза в сутки. Продолжительность курса лечения 4-6 недель.

Побочное действие. Редко - сонливость, головокружение.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к β-рибугратам, беременность, острая почечная и печеночная недостаточность.

Особые указания. Не рекомендуется назначать ипронал совместно с препаратами, оказывающими угнетающее влияние на ЦНС.

Производитель. POLFA, Польша.

#### ИРУКСОЛ (IRUXOL)

Состав и форма выпуска. В 1 г мази содержится 0.6 Е (единиц) клостридиопептидазы А, сопутствующие ферменты и 0.01 г хлорамфеникола в липофильной безводной масляной основе.

Фармакологическое действие. Клостридиопепсидаза - протеолитический фермент, выделенный из *Clostridium histolyticum*, хлорамфеникол - бактериостатический антибиотик широкого спектра действия. Мазь обладает антимикробным действием, очищает раны, способствует их грануляции.

Показания. Изъязвления и некрозы (варикозные язвы, пролежни, гангрена конечностей, ожожения) язвостазивающие язвы, перед трансплантацией кожи.

Режим дозирования. Мазь должна иметь хороший, равномер-

ный контакт с поверхностью раны. Ируксол наносит слоем толщиной 2 мм, сухие и плотные струпа предварительно размачивают, наложив влажную повязку, отторгнутая некротизированная ткань должна удаляться при смене повязки. Мазь наносит 2 раза в день.

Побочное действие. Аллергические реакции, изредка жжение и боль, теоретически возможно нарушение гемопоза как результат всасывания хлорамфеникола.

Противопоказания. Непереносимость препаратов, входящих в состав ируксола, перенесенные заболевания крови.

Особые указания. Для уменьшения раздражения на края раны можно наносить цинковую пасту или какой-нибудь подобный препарат. Дополнительного нанесения на рану каких-либо других препаратов следует избегать, так как при этом может быть нарушена эффективность ируксола. Препарат не следует хранить при температуре выше 25°C в течение длительного времени.

Производители. KNOLL, Германия; PLIVA, Хорватия (в со-трудничестве с Knoll, Германия).

#### ИРУКСОЛ МОНО (IRUKSOL MONO)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - клостридиопептидаза А и протеазы. Мазь (1 г мази содержит не менее 1.2 ЕД клостридиопептидазы А и не менее 0.24 ЕД сопутствующих протеаз в липофильной безводной основе).

Фармакологическое действие. Энзиматический препарат, приготовленный из *Clostridium histolyticum*. Содержит коллагеназу клостридиопептидазы А и другие пептидазы. Обеспечивает энзиматическое очищение ран, не действует на интактный эпителий, грануляционную ткань, жировую ткань, мышечную ткань. При бактериально-инфицированной ране энзиматический распад некротической ткани лишает бактерии питательной среды.

Показания. Энзиматическое очищение от некротической ткани кожных и подкожных изъязвлений.

Режим дозирования. Перед применением мази дно сухих ран необходимо увлажнить физиологическим раствором. Сухие и твердые корки следует сначала размягчить прикладыванием влажной повязки. Слой мази 2 мм наносит непосредственно на слегка увлажненную область раны 1-2 раза в день. При лечении варикозных язв следует сочетать применение ируксола моно с давящей повязкой, а при нарушении артериального кровообращения проводить лечение соответствующими лекарственными средствами. При наличии инфекции необходимо проводить антибактериальную терапию.

Побочное действие. Боль, жжение, гиперемия в месте нанесения мази.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

Особые указания. Антисептики, тяжелые металлы, детергенты, мыла ослабляют активность препарата. Нельзя комбинировать ируксол моно с тиротрином, глицерином, тетрациклинами. Нельзя хранить при температуре выше 25°C.

Производитель. KNOLL, Германия.

#### ИСИПЕН (ISIPEN)

Международное наименование — *piperacillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пиперациллин натриевой соль. Порошок 1.0 и 2.0 г во флаконах.

Производитель. KRKA, Словения.  
(см. ПИПЕРАЦИЛЛИН)

#### ИСМЕЛИН (ISMELIN)

Международное наименование — *guanethidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гуанетидина сульфат. Таблетки белого цвета 0.01 г по 40 шт. в упаковке. Таблетки красного цвета 0.025 г по 30 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Вызывает интенсивный, стой-



кий и продолжительный гипотензивный эффект, который связан с селективным угнетающим действием на передачу возбуждения в концевых разветвлениях симпатического отдела вегетативной нервной системы.

**Показания.** Артериальная гипертония среднетяжелого и тяжелого течения (особенно в случае недостаточной эффективности других гипотензивных средств).

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе 10 мг один раз в сутки, предпочтительно утром. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу постепенно увеличивают на 10 мг за 1 неделю, до получения желаемого терапевтического эффекта. Средняя доза составляет 30-75 мг/сут. При стабилизации АД дозу можно постепенно снизить до минимальной эффективной дозы. При комбинировании с диуретиком исмилин назначают в меньшей дозе.

**Побочное действие.** Ортостатическая гипотония, нагруженный коллапс (внезапное падение АД при физической нагрузке), брадикардия, головокружение, чувство усталости, задержка натрия и воды, заложенность носа, тошнота, диарея. В редких случаях возможно подавление эякуляции (при сохранении потенции).

**Противопоказания.** Инфаркт миокарда, нестабильная стенокардия, острое нарушение мозгового кровообращения, феохромоцитомы, предшествующее лечение ингибиторами МАО, беременность.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с атеросклерозом коронарных артерий, сосудов головного мозга; ИБС, стенокардией; тяжелой почечной недостаточностью; бронхообструктивным синдромом; анамnestическими сведениями о язвенной болезни желудка или двенадцатиперстной кишки. Ингибиторы МАО следует отменить не менее, чем за неделю до начала лечения исмилином. Перед хирургическим вмешательством хирург или анестезиолог должны быть заблаговременно информированы о том, что больной принимает исмилин, поскольку может быть показана отмена препарата за несколько дней до операции. При неотложных операциях с целью предупреждения чрезмерной брадикардии рекомендуется назначать атропин. **Производитель.** CIBA-GEIGY, Швейцария.

#### ИСОПТИН (ISOPTIN)

Международное наименование — *verapamil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — верапамил гидрохлорид. Таблетки 0.04 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах (0.25% - 2 мл).

**Производитель.** GERMAN REMEDIES, Индия.  
(см. ВЕРАПАМИЛ)

#### ИСОФАН ИНСУЛИН ХМ (ISOFAN INSULIN HM)

Международное наименование — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — исофан протамин инсулина. Суспензия (1 мл - 40 ЕД) во флаконах по 10 мл, в упаковке - 1 флакон.

**Фармакологическое действие.** Исофан инсулин ХМ - нейтральная суспензия инсулина биосинтетического происхождения, созданная на основе рекомбинантной ДНК и идентичного инсулину человека. Является инсулином средней продолжительности действия. Действие препарата начинается через 1-2 часа после введения, максимальный

гипогликемический эффект достигается через 6-12 часов, действие продолжается 18-24 часа.

**Показания.** Инсулинозависимая форма сахарного диабета. **Режим дозирования.** Доза определяется врачом индивидуально в каждом конкретном случае. Препарат вводится подкожно и внутримышечно; перед употреблением содержимое флакона необходимо хорошо взболтать и вводить сразу после наполнения шприца.

**Побочное действие.** Чувство голода, переутомление, бессонница, местные и системные аллергические реакции, липодистрофия.

**Противопоказания.** Гипогликемическая кома, гипогликемический кризис. С осторожностью назначают при почечной недостаточности, инфекционных заболеваниях, гипотиреозе, беременности, пациентам старше 65 лет.

**Особые указания.** Тетрациклины, изониазид, ингибиторы моноаминоксидазы, фенфибутазон, феноксиазины, препараты дикумарола, анаболические стероиды, альфа-адреноблокаторы, салицилаты и сульфонамиды усиливают действие инсулина. При одновременном назначении препарата с быстродействующими инсулинами перьями в шприц вводят быстродействующие инсулины.

**Производитель.** ICN GALENKA, Югославия.

#### ИТРОП (ITROP)

Международное наименование — *Ipratropium bromid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — ипратропия бромид. Таблетки 0.01 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.5 г), в упаковке 5 ампул.

**Фармакологическое действие.** Итроп - антихолинергическое средство. Препарат не вызывает эффектов на уровне ЦНС. Итроп вызывает интенсивное и длительное увеличение частоты сердечных сокращений, что лежит в основе клинического использования препарата. Максимальная концентрация препарата определяется в плазме крови пациента через 2-5 часов после введения, период полувыведения - 3.7 часа.

**Показания.** Синусовая брадикардия, преимущественно обусловленная влиянием блуждающего нерва, брадикардиями синусо-аурикулярной блокадой, предсердно-желудочковая блокада II степени по Венкебаху и брадикардическое мерцание предсердий.

**Режим дозирования.** Доза препарата устанавливается врачом индивидуально в каждом конкретном случае. Лечение начинают с разового введения 1 ампулы итропа внутривенно или с приема 1/2-1.5 таблетки препарата. При пероральном приеме итроп назначают по 1-1.5 таблетки 2-3 раза в день.

**Побочное действие.** Сухость во рту, потеря аппетита, запоры, нарушение аккомодации, повышение внутриглазного давления, нарушения мочеиспускания, уменьшение секреции потовых желез, экстрасистолы.

**Противопоказания.** Глаукома или повышение внутриглазного давления, гипертрофия предстательной железы, механические стенозы в области желудочно-кишечного тракта тахикардия, мегаколон, первый триместр беременности.

**Особые указания.** Антихолинергический эффект итропа может усиливаться антипарасимпатическими средствами, хинолином, трициклическими антидепрессантами.

**Производитель.** BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.

## Й

#### ЙЕНАМАЗОЛ (JENAMAZOL)

Международное наименование — *clotrimazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — клотримазол.

Крем 1% и 2% по 20 и 50 г. в тубах. Вагинальный крем 2% по 20 г с тремя аппликаторами в тубах. Вагинальные таблетки 0.1 г по 6 шт. и 0.2 г по 3 шт. в упаковке.

**Производитель.** JENAPHARM, Германия.

(см. КЛОТРИМАЗОЛ)

## ЙЕНАМЕТИДИН (JENAMETIDIN)

Международное наименование — *climetidin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - циметидина гидрохлорид. Таблетки 0,2 г.  
Производитель. JENAPHARM, Германия.  
(см. ЦИМЕТИДИН)

## ЙЕНОКСИФЕН (JENOXIFEN)

Международное наименование — *tamoxifen*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - тамоксифен. Таблетки 0,01 г по 60 шт. в упаковке.  
Производитель. JENAPHARM, Германия.  
(см. ТАМОКСИФЕН)

## ЙОДОПОВИДОН (JODOPOVIDON)

Международное наименование — *Iodopovidon*.  
Состав и форма выпуска. Основной компонент - активный йод в свободном виде или в виде поливинил-пирролидон-йода. Концентрация активного йода от 0,1 % до 1 %.  
Фармакологическое действие. Препараты йода являются дезинфицирующими средствами с широким спектром антимикробного действия. Оказывают влияние на бактерии, грибы, вирусы, простейшие. Поливинил-пирролидон-йод относится к йодоформам, которые связывают йод. При контакте с кожей и слизистыми оболочками йод постепенно и равномерно высвобождается, сохраняя неселективное микробицидное действие.

Показания. Дезинфицирующее средство для обработки кожи пациента до и после проведения операций, исследований (биопсия, пункция, взятие крови, инъекции и т.д.), до- и послеоперационной обработки рук хирургов, медицинского персонала, гигиеническая обработка рук при уходе за инфицированными больными, обработка инструментов и предметов ухода за больными. Средство используется для полоскания рта и горла при инфекции носоглотки, при лечении инфицированных поражений кожи (ожоги, раны, язвы, ссадины) и для предупреждения инфицирования раневых поверхностей, для лечения неспецифических вагинитов, трихомоноза.

Режим дозирования. Зависит от цели, для достижения которой используется препарат. Жидкое дезинфицирующее мыло применяется в неразведенном виде. Для гигиенической обработки участки кожи смачиваются теплой водопроводной водой, затем на одну ладонь наносится 5 мл жидкого мыла,

которое равномерно втирается в кожу. При необходимости возможно добавление воды для образования пены. Обработка проводится в течение 1 минуты, после чего обработанные поверхности тщательно ополаскиваются теплой водой. При обработке рук хирурга, кисти и предплечья тщательно моются с мылом и ополаскиваются теплой водопроводной водой. На ладонь наносится 10 мл жидкого мыла, которое равномерно распределяют по коже. При необходимости добавляют воды для образования пены. Обработку проводят 2,5 минуты, после чего кожу тщательно моют и повторно указанным манипуляцией еще раз в течение 2,5 минут, затем кожу тщательно споласкивают стерильной водой и осушают стерильным материалом. Бетадине раствор можно наносить на поверхность смачиванием, спрей-методом, в виде влажной накладки необходимого количества раз. Для обработки рук хирургического персонала 5 мл раствора растирают ладонями до локтя в течение 5 минут (для образования пены можно добавить воды), затем хорошо ополаскивают водой. Процедуру повторяют дважды. Для обработки кожи пациента концентрированный раствор препарата наносится на 1-2 минуты, затем смывается. Инфицированные кожные поражения и слизистые оболочки обрабатываются 10% раствором. Дезинфицирующие ванны проводят 1% раствором, им же можно смачивать кожу, экспозиция при этом должна быть не менее 2 минут. Мазь наносится тонким слоем на пораженную поверхность 3 раза в сутки. Влажные суппозитории назначаются по 1 свече перед сном в течение 14 дней.

Побочное действие. Возможно проявление местной гиперчувствительности к йоду в виде неприятных ощущений, зуда, гиперемии. Эти симптомы требуют прекращения использования препарата.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к йоду, гипертиреоз, аденома щитовидной железы, почечная недостаточность. Беременность, лактация. Препарат нельзя использовать для обработки недоношенных и новорожденных детей. Особые указания. Раствор препарата не применять в комплексе с другими дезинфицирующими средствами, эфирными маслами. Перед систематическим применением препарата целесообразно осуществить пробное использование его. Следует избегать попадания препарата в глаза.

Производитель. Бетадин (Betadine) EGIS, Венгерская республика; Бетадине (Betadine) ALKALOID, Македония; Повидон-йод (Povidon-Iod) ZORKA-PHARMA, Югославия.

# К

## КАВИКИНАЗА (KAVIKINASE)

Международное наименование — *streptokinase*.  
Состав и формы выпуска. Активное вещество - стрептокиназа. Стерильный порошок для инфузии 100000 МЕ, 250000 МЕ, 750000 МЕ и 1500000 МЕ во флаконах.  
Производитель. KABI PHARMASIA, Швеция.  
(см. СТРЕПТОКИНАЗА)

## КАВИНТОН (CAVINTON)

Международное наименование — *vinpocetin*.  
Состав и форма выпуска. 1 ампула содержит 10 мг винпоцетина. 1 таблетка содержит 5 мг винпоцетина.  
Фармакологическое действие. Кавинтон вызывает расширение сосудов мозга, усиление кровотока и улучшение снабжения мозга кислородом. Препарат способствует накоплению в тканях ц-АМФ, также повышается концентрация в тканях АТФ. Препарат незначительно уменьшает агрегацию тромбоцитов, вызывает небольшое снижение системного артериального давления. Сосудорасширяющее действие кавинтона

связано с прямым релаксирующим действием на гладкую мускулатуру. Препарат способствует повышению содержания катехоламинов в тканях мозга.

Показания. Кавинтон применяют для лечения неврологических и психических нарушений, связанных с расстройствами мозгового кровообращения; при нарушениях памяти; головокружениях; афазии; при гипертонической энцефалопатии; при вазомегативных симптомах в климактерическом периоде.

Режим дозирования. Кавинтон назначают внутрь по 1-2 таблетки 3 раза в день. Поддерживающая доза препарата - 1 таблетка 3 раза в день в течение длительного времени. При необходимости препарат назначают парентерально в форме медленного внутривенного капельного введения. Начальная суточная доза препарата при парентеральном введении 20 мг в 500-1000 мл инфузионного раствора. Максимальная суточная доза при парентеральном введении препарата 1 мг/кг массы тела.

Побочное действие. При применении кавинтона могут иметь



место небольшое снижение артериального давления, головокружение, тошнота, ржее - тахикардия, экстрасистолия. Противопоказания. Кавинтон не применяют у женщин в период беременности. Парентеральное введение кавинтона противопоказано пациентам с тяжелыми ишемическими заболеваниями сердца, нарушениями ритма. Особые указания. При парентеральном введении кавинтона больным с сахарным диабетом следует контролировать уровень сахара крови, т.к. в растворе препарата содержится сорбитол. Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### КАДИПЛАТ (CADIPLAT)

Международное наименование — *cisplatin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - цисплатин. Порошок 0.01 г во флаконе 20 мл, 0.05 г во флаконе 100 мл. Производитель. CADILA, Индия. (см. ЦИСПЛАТИН)

#### КАДИСТАЛ (CADISTAL)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит липазы 6000 МЕ, амилазы 4500 МЕ, протеазы 300 МЕ, гемицеллолазы 0.05 г, компонентов желчи 0.025 г. Драже по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат. Входящие в его состав панкреатические ферменты облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат также стимулирует собственные ферменты поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника, а также желчи. Входящий в состав препарата экстракт желчи действует холеретически, способствует эмульгированию жиров, увеличивает активность липазы, улучшает всасывание жиров и жирорастворимых витаминов А, Е, К. Фермент гемицеллолаза способствует расщеплению растительной клетчатки. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации пищеварения.

Показания. Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительных-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованию органов брюшной полости. В качестве вспомогательного средства для скорейшего усвоения некоторых лекарственных препаратов (ПАСК, сульфаламиды, антибиотики).

Режим дозирования. Назначают по 1 драже 3 раза в день во время еды или сразу после еды с небольшим количеством жидкости. Драже следует проглатывать целиком. При необходимости разовую дозу можно увеличить до 2 драже. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии). При подготовке к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости назначать на течение предшествующих трех дней по 2 драже 3 раза.

Побочное действие. При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. В редких случаях возможна диарея, тошнота.

Противопоказания. Гепатит, механическая желтуха, кишечная непроходимость, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Препарат может быть использован в педиатрической практике.

Производитель. CADILA, Индия.

#### КАДРИА (CADRIA)

Международное наименование — *doxorubicin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - доксорубин. Лиофилизированный порошок для инъекций 0.01 г, 0.05 г во флаконах.

Производитель. CADILA, Индия.

(см. ДОКСОРУБИЦИН)

#### КАЛАН (CALAN)

Международное наименование — *verapamil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - верапамила гидрохлорид. Таблетки 0.04, 0.08, 0.12 г.

Производитель. SEARLE, США.

(см. ВЕРАПАМИЛ)

#### КАЛБЕТА (CALBETA)

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит 0.05 г атенолола и 0.02 г нифедипина. Капсулы по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает выраженным гипотензивным эффектом, что связано с действием его компонентов - селективного бета-адреноблокатора атенолола и антагониста кальция нифедипина. Обладает также вазодилататорной и антиаритмической активностью. При длительном курсовом применении вызывает регрессию гипертрофии левого желудочка.

Показания. Эссенциальная гипертензия, симптоматические артериальные гипертензии, стенокардия, особенно в случае сочетания с гипертензией или экстрасистолией. Режим дозирования. Назначают по 1 капсуле один или два раза в день.

Побочное действие. Усталость, головная боль, гиперемия лица, чувство жара (эти побочные эффекты обычно отмечаются в начале лечения и самостоятельно исчезают через 1-2 недели курсового приема). Препарат редко вызывает диспепсические явления. Возможно нарушение проводимости.

Противопоказания. Синусовая брадикардия, нарушения проводимости миокарда, выраженная сердечная недостаточность; повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Лечение препаратом следует проводить под контролем водно-электролитного баланса (гипонатриемия, гипокальемия, гипохлоремия, алкалоз).

Производитель. TORRENT, Индия.

#### КАЛДОПА (CALDOPA)

Международное наименование — *levodopa*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - леводопа. Таблетки 0.25 и 0.5 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. CADILA, Индия.

(см. ЛЕВОДОПА)

#### КАЛИЙ-НОРМИН (KALIUM-NORMIN)

Международное наименование — *kalium chlorid*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 1000 мг хлорида калия. Таблетки по 30 штук в упаковке.

Фармакологическое действие. Калий-нормин - препарат калия, применяющийся для проведения заместительной терапии при гипокальемии различного генеза. Калий, являясь антагонистом сердечных гликозидов, в отношении влияния на ритм сердца не противодействует их положительному иотропному влиянию. Введение в организм калия сопровождается повышением содержания ацетилхолина и возбуждением симпатического отдела нервной системы; при внутривенном введении отмечается возбуждение надпочечников с увеличением

нием выделения ими адреналина. Препарат улучшает мышечные сокращения при мышечной дистрофии, миастении. Показания. Калий-нормин применяют при гипокалиемии различного генеза, интоксикации наперстянкой, аритмии различного происхождения, гипокалиемической форме пароксизмальной миоплегии.

Режим дозирования. Доза препарата зависит от заболевания и уровня концентрации калия в сыворотке крови. Обычная доза калия - нормина 1-2 таблетки в сутки. При необходимости доза препарата может быть увеличена до 6 таблеток в сутки. Побочное действие. При приеме калий-нормина могут иметь место следующие побочные эффекты: тошнота, рвота, диарея, метеоризм. При передозировке препарата существует опасность развития гиперкалиемии.

Противопоказания. Калий-нормин не применяют в стадии острой почечной недостаточности, в ретенционной уремии, в стадии хронической почечной недостаточности, при непроходимости желудочно-кишечного тракта.

Особые указания. При длительном лечении калий-нормином в высоких дозах необходим контроль за уровнем концентрации калия в сыворотке крови и ЭКГ-контроль. Производитель. *ALCALOIDA*, Венгерская республика.

### КАЛИМИН 60 (KALIMIN 60)

Международное наименование — *pyridostigmin bromid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество пиридостигмина бромид. Дозаж. 0.06 г по 20 и 150 шт. в упаковке.

Производитель. *AWD*, Германия.  
(см. ПИРИДОСТИГМИН БРОМИД)

### КАЛИМИН ФОРТЕ (KALIMIN FORTE)

Международное наименование — *pyridostigmin bromid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - пиридостигмин. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0.005 г активного вещества) ампулы 5 мл по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *AWD*, Германия.  
(см. ПИРИДОСТИГМИН БРОМИД)

### КАЛИПСОЛ (CALYPSOL)

Международное наименование — *ketamin hydrochlorid*. Состав и форма выпуска. Ампулы по 5 мл 1% раствора кетамина по 10 шт. в упаковке. Ампулы по 2 мл 5% раствора кетамина по 10 шт. в упаковке. Ампула по 10 мл 5% раствора кетамина по 5 шт. в упаковке. Флакон на 20 мл с содержанием в 1 мл 50 мг кетамина.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.  
(см. КЕТАМИН)

### КАЛИФИГ (CALIFIG)

Состав и форма выпуска. 1 мл сиропа содержит 0.0005 г экстракта сенны, а также масло гвоздики, экстракт инжира, масло мяты, масло александрийского листа. Сироп во флаконе.

Фармакологическое действие. Обладает мягким слабительным действием. Входящие в его состав вещества растительного происхождения оказывают раздражающее действие на слизистую оболочку толстого кишечника и рефлекторно усиливают его перистальтику.

Показания. Запоры, обусловленные гипотонией и вялой перистальтикой толстой кишки. Регулирование стула при геморрое, проктите, анальных трещинах.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 1-2 ст.ложки (15-30 мл). Детям в возрасте от 1 до 3 лет назначают по 1/2-1 чайной ложке; от 3 до 6 лет - по 1-2 чайной ложке; от 6 до 15 лет - по 2-3 чайные ложки. Препарат принимают на ночь.

Побочное действие. При применении препарата по показаниям в указанной дозировке побочное действие препарата не выявлено.

Противопоказания. Кишечная непроходимость, ущемленная грыжа, острые воспалительные заболевания органов брюшной полости, перитонит, кровотечения из ЖКТ, маточные кровотечения, цистит, спастический запор.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат беременным и кормящим женщинам, а также пациентам с заболеваниями паренхимы печени и почек. Препарат имеет приятный вкус. В 100 мл препарата содержится 52 г сахарозы. Производитель. *STERLING HEALTH*, Великобритания.

### КАЛПОЛ (CALPOL)

Международное наименование — *paracetamol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол. Суспензия (0.12 г активного вещества в 5 мл). Производитель. *WELLCOME*, Великобритания.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ)

### КАЛПОЛ 6 ПЛЮС (CALPOL 6 PLUS)

Международное наименование — *paracetamol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол. Суспензия для детей (5 мл - 120 мг) во флаконах. Фармакологическое действие. Обладает болеутоляющим, жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием.

Показания. Боловой синдром малой и средней интенсивности различного генеза (зубная боль, боль при прорезывании зубов, головная боль, невралгия, миалгия; боль при травмах, ожогах). Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях, в том числе ЛОР-органов.

Режим дозирования. Детям назначают в следующих суточных дозах: в возрасте от 3 месяцев до 1 года - 2.5-5.0 мл (0.06-0.12 г); от 1 года до 6 лет - 5-10 мл (0.12-0.24 г); от 6 до 12 лет - 10-20 мл (0.24-0.48 г). Кратность назначения - 4 раза в сутки.

Побочное действие. Возможны - тошнота, боли в эпигастрии. Редко - аллергические реакции (в частности, кожная сыпь); агранулоцитоз, гемолитическая анемия, тромбоцитопеническая пурпура; нефротоксическое действие. При продолжительном приеме больших доз препарата возможны нарушения функции печени, некроз гепатоцитов.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и/или почек; дефицит фермента глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы; заболевания крови; повышенная чувствительность к парацетамолу.

Особые указания. С осторожностью следует назначать препарат больным с нарушениями функции печени и почек, а также пожилым больным. При назначении препарата больным, длительно принимающим противовоспалительные препараты, может иметь место низкая эффективность средних терапевтических доз парацетамола.

Производитель. *WELLCOME*, Великобритания.

### КАЛ-С-ВИТА (CAL-C-VITA)

Состав и форма выпуска. "Шипучие" таблетки, содержащие витамин С 1000 мг, кальция 250 мг, витамина D 300 МЕ, витамина B6 15 мг, натрия 170 мг, углеводов 881 мг. В упаковке по 10 штук.

Фармакологическое действие. Восполняет недостаточность и компенсирует повышенную потребность в витаминах и минеральных солях.

Показания. Повышенная потребность в витаминах и минеральных солях в период роста, беременности и кормления грудью, при различных заболеваниях и в период реконвалесценции, в пожилом возрасте, при физических и психических нагрузках, при весенней усталости. Для стимуляции заживления ран и сращения переломов, для профилактики гиповитаминозов и кальциевой недостаточности, нарушений роста костей и зубов, для улучшения обмена веществ.

Режим дозирования. Обычная доза - по 1 "штучке" таблетке в день, растворенной в стакане воды.  
Производитель. *ROCHE*, Швейцария.

### КАЛЬЦИНАР (KALSINAR)

Международное наименование — *calcitonin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кальцитонин. 1 мл раствора содержит 100 или 200 МЕ синтетического лососевого кальцитонина. Флаконы 2 мл по 1 и 4 флакона в упаковке. Ампулы 1 мл по 5 штук в упаковке.

Фармакологическое действие. Кальсинар - синтетический полипептид, идентичен природному кальцитонину лососевых рыб и чрезвычайно близок по структуре и свойствам кальцитонину человека. Препарат уменьшает резорбцию костной ткани, снижает активность остеокластов и их количество, понижает уровень кальция в сыворотке. Кальсинар оказывает прямое воздействие на почки, понижая тубулярную реабсорбцию кальция, фосфора и натрия, он также обладает вазодилататорным действием и вазомоторной активностью.

Показания. Остеопороз, болезнь Педжета, алгодистрофия, семейная гиперфосфатемия, гиперкальциемия различного происхождения, гипертиреоз, гиперомалогия, костные метастазы, гипервитаминоз Д, идиопатическая гиперкальциемия новорожденных, предотвращение костных нарушений в результате длительной иммобилизации.

Режим дозирования. При остеопорозе препарат назначают по 50-100 МЕ в день подкожно или внутримышечно в течение 6 дней каждые 3 недели. При болезни Педжета используют ударные дозы кальсинара по 100-200 МЕ в день, поддерживающую терапию проводится в дозах 50-100 МЕ 3 раза в неделю. Лечение проводится от 3 до 6 месяцев. При алгодистрофии ударные дозы препарата - 100 мг в день вводят в течение 10-20 дней, в качестве поддерживающего лечения назначают препарат по 100 мг 3 раза в неделю. При семейной гиперфосфатемии кальсинар назначают по 50-100 мг в день. При гиперкальциемии кальсинар применяют в дозе 4-8 МЕ на кг веса в день, вводят дробными дозами по 2-4 инъекции в день. Для предотвращения костных нарушений при длительной иммобилизации препарат вводят по 100 МЕ 3 раза в неделю. При болях, связанных с метастазированием опухоли в костную ткань, кальсинар вводят подкожно или внутримышечно в дозе 200 МЕ каждые 6 часов или 400 МЕ каждые 12 часов в течение 48 часов.

Побочное действие. При применении кальсинара могут иметь место следующие побочные эффекты: тошнота, рвота, боли в области эпигастрия, гиперемия лица, неприятный вкус во рту, возможны воспалительные реакции в месте введения. Противопоказания. Кальсинар не назначают пациентам с аллергией к лососевому кальцитонину.

Особые указания. При необходимости инъекции кальсинара делают ночью в сочетании с антигематическими препаратами. У больных с осложненным алтерологическим анамнезом рекомендуют перед введением препарата проводить скарификационную или внутрикожную пробу с разведением 1:100 в физиологическом соевом растворе.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

### КАЛЬЦИГАРД (CALCIGARDE)

Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и формы выпуска. Таблетки 0.005 г по 100 шт. во флаконе. Таблетки 0.01 г по 10 шт. в конволютах.  
Производитель. *TORRENT*, Индия.  
(см. НИФЕДИПИН)

### КАЛЬЦИНОВА (KALCINOVA)

Состав и форма выпуска. 30 г (2 столовые ложки) гранулята содержит фтора 0.0005 г, кальция 0.3 г, фосфора 0.232 г, витамина А 1000 МЕ, витамина Д 3 100 МЕ, витамина В6 0.0005 г. 1 таблетка (1.8 г) содержит кальция 1 г, фосфора

0.077 г, витамина Д3 1000 МЕ, витамина В6 0.0004 г, витамина С 15 МЕ, витамина А 100 МЕ.

Фармакологическое действие. Комбинация фтора с кальцием, фосфором и витамином Д благоприятно действует при остеопорозе, ускоряет минерализацию костей в случае длительной иммобилизации, в период развития скелета и зубов. Одна таблетка кальциновым соответствует 10-15% суточной потребности в кальции у детей и взрослых.

Показания. В качестве добавки к пище в период активного роста и развития детей, для укрепления и защиты костей, зубов, при длительной иммобилизации в случае травм, при остеопорозе, при отказе от приема молока и молочных продуктов.

Режим дозирования. Гранулят: дети грудного возраста и в возрасте до 2 лет - 1 столовая ложка в день, от 2 до 4 лет - 2 столовых ложки в день, старше 4 лет - по 4 столовых ложки в день. Приготовленные напитки: одну столовую ложку (15 г гранулята) растворить в 100 мл обычной или минеральной воды, чаю. Таблетки: дети дошкольного и школьного возраста - 4-5 таблеток в день.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к отдельным компонентам препарата.

Особые указания. Лекарственная форма препарата в виде таблеток используется только в педиатрической практике. Препарат имеет фруктовый вкус и запах.

Производитель. *KRKA*, Словения.

### КАЛЬЦИПАРИН (CALCIPARINE)

Международное наименование — *heparin calcium*.

Состав и форма выпуска. Кальципарин для внутривенного введения: 1 мл раствора содержит 5000 UI. Кальципарин для подкожного введения: 1 мл раствора содержит 25000 UI. Кальципарин для внутримышечного введения: раствор для инъекций по 2 мл в ампулах в количестве 3 штук в упаковке. Кальципарин для подкожного введения: раствор для инъекций по 1 мл, по 0.8 мл и по 0.5 мл в ампулах в количестве 2 штук и 2 градуированных пропилонных шприцов в упаковке; раствор для инъекций в разовой дозе 0.2 мл или 0.3 мл в 2-х предварительно заполненных стеклянных шприцах в упаковке.

Фармакологическое действие. Антикоагулянт прямого действия.

Показания. Профилактика и лечение тромбоэмболической болезни и повышенного тромбообразования.

Режим дозирования. Внутреннее введение: дозировка индивидуальная; необходимая доза распределяется на многочисленные инъекции (лучше каждые 2 часа) или вводится в виде перфузии. При перфузиях нагрузочная доза - около 50 UI/kg веса. У детей и взрослых доза 400-600 UI/kg в сутки, у престарелых - в 2 раза меньше. Подкожное введение: тромбоэмболии: 1 инъекция состоит из стандартной пробной дозы (0.1 мл или 2500 UI на 10 кг веса). Затем через 5-7 часов необходим контроль коагуляции (время по Хьювеллу, время активированного цефалина и т.д.), в соответствии с которым через 12 часов после первой осуществляется вторая (изменяемая или такая же) инъекция. Последующие дни - 1 инъекция каждые 12 часов, равная второй инъекции первого дня. Контроль коагуляции проводится каждые 3-4 дня аналогично, и в соответствии с результатами контроля изменяется дозировка. Дозы для детей: 0.2 мл и 0.3 мл. Профилактика: в терапевтической практике - первая доза 1250 UI на 10 кг веса, затем проводится контроль коагуляции. Иногда схема стандартная: 5000 UI (0.2 мл) 2-3 раза в день или 7500 UI (0.3 мл) 2 раза в день в соответствии с весом и состоянием больного. Длительность курса - индивидуальная. В хирургической практике: 5000 UI (0.2 мл) 2 часа до операции, затем 5000 UI (0.2 мл) каждые 12 часов в течение, как минимум, 10 дней после операции. В случае повышенного риска тромбоэмболии возможно делать по 3 инъекции в день в индивидуальной дозе (иногда 7500 UI

(0.3 мл). Подкожная инъекция осуществляется в подкожную клетчатку живота, игла вводится перпендикулярно.

Побочное действие. Аллергические явления, геморагические явления, тяжелые тромбозы, повышение уровня трансаминаз, гиперэозинофилия, при длительном лечении - остеопороз, редко - кожный некроз в точке инъекции.

Противопоказания. Кровотечения или склонность к ним, гиперчувствительность к препарату, острые бактериальные эндокардиты, послеоперационный период в хирургии головного и спинного мозга, сосудистые кровоизлияния головного мозга, все геморагические поражения в активный период (например, язва желудка и 12-перстной кишки).

Особые указания. Особая осторожность необходима при: недостаточности функции печени и почек, гипертонии, язве пищеварительного тракта в анамнезе, органических поражениях, способных дать кровотечения, сосудистой хориоретнопатии. При появлении кожного некроза в точке инъекции необходимо прекратить применение препарата. Производитель. *SANOFI*, Франция.

### КАЛЬЦИУМФОЛИНАТ ЭБЕВЕ (CALCIUMFOLINAT-EBEWE)

Международное наименование — *calcium folinat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кальциевая соль фолиевой кислоты. Капсулы 0.015 г, 0.1 г. Сухое вещество 0.003 г, 0.03 г, 0.1 г, 0.2 г в ампулах, 0.3 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Стимулирует эритропоэз, участвует в синтезе аминокислот (метионина, серина), нуклеиновых кислот, пуринов, пиримидинов, в обмене холестерина.

Показания. Антидот метотрексата-Эбеве. Терапевтические мероприятия, когда требуется фолиевая кислота. В составе комплексной терапии колоректального рака (в комбинации с 5-фторурацилом).

Режим дозирования. Доза кальциумфолината в качестве антидота зависит от дозы метотрексата. При лечении колоректального рака используется следующая схема дозирования: 500 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела кальциумфолината перорально дробными дозами по 200 мг принимая вслед за большими внутривенными инъекциями 5-фторурацила в дозе 100 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела и затем незамедлительно переходя на введение 5-фторурацила в дозе 400 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в виде 4-часовой инфузии. Продолжительность курса 5 дней. Повторные курсы проводятся с интервалом в 4 недели.

Побочное действие. При монотерапии крайне редко - аллергическая непереносимость. При комбинированной терапии как правило выявляются побочные эффекты 5-фторурацила.

Противопоказания. Нет.

Особые указания. Комбинированное применение кальциумфолината с 5-фторурацилом уменьшает резистентность опухолевых клеток к последнему препарату.

Производитель. *EBEWE*, Австрия.

### КАМПИЦИЛИН (CAMPICILIN)

Международное наименование — *ampicillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ампициллин. Капсулы 0.25 г, 0.5 г по 1000 шт. в контейнере. Гранулы для приготовления сиропа (1 мл сиропа содержит 0.025 г или 0.05 г активного вещества) во флаконах по 60 мл. Порошок для инъекций 0.1 г, 0.25 г, 0.5 г или 1 г во флаконах в комплекте с ампулами растворителя.

Производитель. *CADILA*, Индия.

(см. АМПИЦИЛЛИН объединенный препарат)

### КАНДИБЕНЕ (CANDIBENE)

Международное наименование — *clotrimazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - клотримазол.

Вагинальные таблетки по 0.1 и 0.2 г.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.

(см. КЛОТРИМАЗОЛ)

### КАНЕСТЕН (CANESTEN)

Международное наименование — *clotrimazol*.

Состав и форма выпуска. Вагинальные таблетки по 0.1 г клотримазола. Мазь, содержащая в 1 г 0.01 г клотримазола. Раствор, содержащий в 1 мл 0.01 г клотримазола. Вагинальные таблетки по 6 штук в упаковке. Мазь по 20 г в тубе. Раствор по 20 мл во флаконе.

Производитель. *EGIS*, Венгерская республика (по лицензиям *Bayer*, Германия).

(см. КЛОТРИМАЗОЛ)

### КАНЕСТЕН (CANESTEN)

Международное наименование — *clotrimazol*.

Состав и форма выпуска. 1% раствор, содержащий клотримазол, во флаконах по 20 и 50 мл, 1% мазь с клотримазолом в тубиках по 0.02 и 0.05 г, вагинальные таблетки, содержащие 0.1 г клотримазола по 6 и 12 шт. в упаковке. Упаковки, содержащие вагинальную таблетку по 0.1 г клотримазола и 1% мазь (канестен); вагинальную таблетку по 0.5 г клотримазола и 10% мазь (канестен 1); вагинальную таблетку по 0.2 г клотримазола и 2% мазь (канестен 3).

Производитель. *BAYER*, Германия.

(см. КЛОТРИМАЗОЛ)

### КАОПЕКТАТ (КАОРЕСТАТЕ)

Международное наименование — *attapulgite*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аттапулгит.

Таблетки 0.75 г по 12 шт. в упаковке. Суспензия.

Фармакологическое действие. Противодиарейное средство. Адсорбирует токсины, некоторые бактерии и газы из желудочно-кишечного тракта.

Показания. Симптоматическое лечение острой диареи различного генеза (инфекционного, аллергического, лекарственного).

Режим дозирования. Взрослым назначают по 2 таблетки при появлении первых симптомов диареи; затем назначают по 2 таблетки после каждого жидкого стула, но не более 12 таблеток в сутки. Детям от 6 до 12 лет назначают по 1 таблетке при появлении первых симптомов диареи и по 1 таблетке после каждой последующей дефекации, но не более 6 таблеток в сутки. Детям от 3 до 6 лет рекомендуется использовать препарат в форме суспензии; максимальная продолжительность применения препарата - 2 дня.

Побочное действие. При применении препарата по показаниям в рекомендуемых дозах побочное действие не выявлено.

Противопоказания. Кишечная непроходимость, лихорадка, детский возраст (до 3 лет), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Детям в возрасте от 3 до 6 лет препарат применяют с осторожностью, под постоянным врачебным контролем. Не следует применять таблетки с поврежденной оболочкой.

Производитель. *UPJOHN*, США.

### КАПД (CAPD)

Состав и форма выпуска. Растворы для проведения непрерывного амбулаторного перитонеального диализа, содержащие электролиты (ионы натрия, кальция, магния, хлора, лактата, калия) в пластиковых мешках по 2000 мл.

КАПД-2-с 1.5% глюкозой: Na-134; Ca-1.75; Mg-0.5; Cl-103.5; Laktat-35; Общая осм. - 358 мОсм/л.

КАПД-2К-с 1.5% глюкозой: Na-134; Ca-1.75; Mg-0.5; Cl-103.5; Laktat-35; K-2.0; Общая осм. - 362 мОсм/л.

КАПД-3-с 4.25% глюкозой: Na-134; Ca-1.75; Mg-0.5; Cl-103.5; Laktat-35; Общая осм. - 511 мОсм/л.

КАПД-3К-с 4.25% глюкозой: Na-134; Ca-1.75; Mg-0.5; Cl-103.5; Laktat-35; K-2.0; Общая осм. - 511 мОсм/л.



КАПД-4 с 2,3% глюкозой: Na-134; Ca-1.75; Mg-0.5; Cl-103.5; Laktat-35; Общая осм. - 401 мОсм/л.

КАПД-4К с 2,3% глюкозой: Na-134; Ca-1.75; Mg-0.5; Cl-105.5; Laktat-35; K-2.0; Общая осм. - 405 мОсм/л.

Фармакологическое действие. Раствор для диализа, который обеспечивает непрерывное выведение токсических веществ из организма и регулирует уровень воды и электролитов в организме у больных в терминальной стадии почечной недостаточности.

Показания. Терминальная стадия почечной недостаточности, когда перитонеальный диализ является методом выбора.

Режим дозирования. 2000 мл раствора, предварительно подогретого до 37°C, вводят в брюшную полость в течение 3-20 минут через постоянный катетер. Если в начале введения появляются болезненные явления и вздутие живота, то в этом случае дозу раствора при каждом введении снижают на 500-1500 мл, затем при каждой замене жидкости вводят от 500 до 1500 мл в зависимости от возраста ребенка. Раствор остается в брюшной полости 4-8 часов. В течение суток обычно проводится замена жидкости 4 раза. Состав раствора подбирается в зависимости от желаемой осмотической активности и от потребности организма в калии.

Противопоказания. Перитонит, перфорация органов брюшной полости, свежие травмы и оперативные вмешательства, грыжи, воспаление легких, халексия.

Особые указания. У пациентов, страдающих сахарным диабетом, доза инсулина корректируется в зависимости от содержания глюкозы в растворе для диализа.

Производитель. HEMOFARM, Югославия

#### КАПОЗАЙД (CAPOZIDE)

Состав и форма выпуска. Капозайд 25: 1 таблетка содержит каптоприла и гидрохлорида по 0.025 г. Капозайд 50: 1 таблетка содержит каптоприла и гидрохлорида по 0.05 г. Таблетки по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Больничная упаковка по 500 таблеток.

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат пролонгированного действия. Входящий в его состав каптоприл является блоком конвертирующего фермента, способствующего переходу ангиотензина I в ангиотензин II. За счет ингибирования образования ангиотензина II каптоприл оказывает сосудорасширяющее действие, снижает периферическое сосудистое сопротивление. Гидрохлорид также оказывает средней силы диуретическое действие, приводящее к вымыванию ионов натрия из сосудистой стенки.

Показания. Артериальная гипертензия.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Начальная доза составляет 1 таблетка капозайда 25 или 1/2 таблетки капозайда 50 1 раз в сутки. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта суточную дозу следует увеличить до 1 таблетки капозайда 50; кратность назначения - 1 раз в сутки. Препарат можно принимать как во время еды, так и вне связи с приемами пищи.

Побочное действие. Возможны - кожная сыпь, зуд, фотосенсибилизация, сухость во рту, изменение или временная потеря вкусовой чувствительности, тошнота; сухой кашель. Редко - нарушение функции печени со вторичным холестазом и пиккреатитом, нарушения со стороны ЦНС. У пациентов, имеющих в анамнезе заболевания почек, возможна протеинурия. При длительном приеме возможно развитие гипокальемии, гипонатриемии, и, следовательно, мышечной слабости, судорог. У предрасположенных пациентов возможно развитие ортостатической гипотонии.

Противопоказания. Нарушение функции почек (клиренс креатинина менее 60 мл/мин; содержание креатинина в сыворотке более 1.8 мг/мл); гломерулонефрит, двусторонний стеноз почечных артерий, состояние после трансплантации единственной почки; изолированный стеноз устья аорты; диффузные болезни соединительной ткани; выраженные на-

рушения функции печени, печеночная кома; гипокальемия, гипонатриемия, гиповолемия, первичный гиперальдостеронизм, беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом, особенно получающим инсулин или пероральные сахароснижающие препараты; а также больным подагрой. При одновременном назначении капозайда с иммунодепрессантами, цитостатиками, глюкокортикоидами, аллопуринолом повышается риск утяжеления воздействия на кровеносную. Терапия диуретиками должна быть прекращена за 2-3 дня до назначения капозайда. При одновременном назначении калийсберегающих диуретиков возможно развитие гиперкалиемии. Нестероидные противовоспалительные препараты снижают гипотензивный эффект капозайда. При совместном назначении со средствами для наркоза, барбитуратами, периферическими вазодилаторами возможно усиление гипотензивного эффекта капозайда.

Производитель. BRISTOL-MYERS SQUIBB, США.

#### КАПОТЕН (CAPOTEN)

Международное наименование — captopril.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - каптоприл. Таблетки, содержащие 0.025 г. каптоприла гидрохлорида по 30 шт. в упаковке.

Производитель. BRISTOL-MYERS SQUIBB, США, ZORCA-PHARMA, Югославия (по лицензии Bristol-Myers Squibb, США).

(см. КАПТОПРИЛ)

#### КАПТОПРИЛ (CAPTOPRIL)

Международное наименование — captopril.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - каптоприла гидрохлорид. Таблетки 0.025 г по 20 и 40 шт. в упаковке.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

(см. КАПТОПРИЛ)

#### КАПТОПРИЛ (CAPTOPRIL)

Международное наименование — captopril.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - каптоприл. Таблетки 0.025 и 0.05 г.

Фармакологическое действие. Блокирует ангиотензин-конвертирующий фермент, вследствие чего подавляет образование ангиотензина II и устраняет его суживающее действие на артериальные и венозные сосуды. Снижает общее периферическое сосудистое сопротивление, уменьшает постнагрузку, снижает АД. Уменьшает преднагрузку, снижает давление в правом предсердии и малом круге кровообращения. Понижает образование альдостерона в надпочечниках.

Показания. Артериальная гипертензия (в том числе, и реноваскулярная); хроническая сердечная недостаточность.

Режим дозирования. При артериальной гипертензии назначают по 12.5-50 мг 2-3 раза в сутки. При реноваскулярной гипертензии назначают по 12.5 мг 3 раза в сутки. При хронической сердечной недостаточности назначают по 12.5-25 мг 3 раза в сутки. Максимальная суточная доза 150 мг. Препарат принимается натощак.

Побочное действие. Препарат, как правило, хорошо переносится. Побочные эффекты в основном легкие и преходящие: головокружение, головная боль, усталость, тошнота, снижение аппетита. Возможны - ортостатическая гипотония, астения, кожная сыпь аллергического генеза. Редко - тахикардия, боли в животе, диарея, отек Квинке, ухудшение функции почек, протеинурия, гиперкалиемия, повышение активности печеночных трансаминаз, повышение концентрации билирубина в крови, нейтропения. Очень редко у пациентов с аутоиммунными заболеваниями - ангикулитоз.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек, азотемия, гиперкалиемия, двусторонний стеноз почеч-

ных артерий или стеноз артерии единственной почки с прогрессирующей азотемией, состояние после трансплантации почки, первичный гиперальдостеронизм, стеноз устья аорты и аналогичные препятствия оттоку крови, наследственный отек Квинке, беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к каптоприлу и другим ингибиторам конвертирующего фермента.

**Особые указания.** Требуется особая осторожность при назначении препарата больным с двусторонним стенозом почечных артерий или стенозом почечной артерии единственной почки, больным с аутоиммунными заболеваниями, одновременном приеме салуретиков и антидепрессантов. Потерю жидкости и солей необходимо компенсировать перед началом лечения каптоприлом. Возможно снижение эффекта при одновременном приеме нестероидных противовоспалительных препаратов. При одновременном применении с калийсберегающими диуретиками возможна гиперкалиемия. При одновременном назначении каптоприла и препаратов лития может иметь место замедление выведения лития из организма.

Производитель. Алкадил (Alkadil) ALKALOID, Македония; Липгиприл (Angiotril) TORRENT, Индия; Апо-Капто (Apo-Carlot) APOTEX, Канада; Ацетен (Aceten) WOCHARDT, Индия; Капотен (Capoten) BRISTOL-MYERS SQUIBB, США; Капотен (Capoten) ZORKA-PHARMA, Югославия (по лицензиям Bristol-Myers Squibb, США); Каптоприл (Capriol) PHARMACHIM, Болгария; Капторил (Kaptoril) ICN GALENIKA, Югославия; Тензиомин (Tensiolmin) EGIS, Венгерская республика.

#### КАРБАДАК (CARBADAK)

Международное наименование — *carbamazepin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — карбамазепин. Таблетки 0.1 и 0.2 г по 30 шт. в упаковке. Производитель. CADILA, Индия. (см. КАРБАМАЗЕПИН)

#### КАРБАМАЗЕПИН (CARBAMAZEPIN)

Международное наименование — *carbamazepin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — карбамазепин. Таблетки, таблетки ретард.

Фармакологическое действие. Противосудорожное средство. При эпилепсии оказывает также психотропный эффект, проявляющийся в просветлении эпилептических изменений личности, повышении коммуникативности больных, что способствует их социальной реабилитации. Обладает анальгезирующим действием при невралгии тройничного нерва, предупреждает появление пароксизмальных болей. При несахарном диабете приводит к нормализации водного баланса. Показания. Эпилепсия (большие привалки, смешанные формы эпилепсии, фокальная эпилепсия, малые припадки). Эссенциальная невралгия тройничного нерва, невралгия тройничного нерва при рассеянном склерозе, эссенциальная глоссофарингеальная невралгия. Синдром абстиненции. Несахарный диабет. Диабетическая нейропатия, сопровождающаяся болями.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально, в зависимости от клинической картины заболевания. Взрослые. При эпилепсии лечение обычно начинают с применения 0.2 г (для пожилых доза составляет 0.1 г) препарата 1-2 раза в сутки. Затем доза постепенно увеличивается до получения оптимальной суточной дозы в пределах 0.8-1.2 г. При невралгии тройничного нерва лечение начинают с применения суточной дозы 0.2-0.4 г, которую делят на 2-3 приема, через 2-3 дня дозу увеличивают на 0.1-0.2 г/сут., применяют в течение 7-10 дней, затем после улучшения состояния дозу постепенно уменьшают до поддерживающей, которую применяют длительно. Дети. В возрасте 4-12 мес. препарат назначают по 0.1-0.2 г/сут., 2-3 лет — 0.2-0.3 г/сут., 4-7 лет — 0.3-0.5 г/сут.,

8-14 лет — 0.5-1.0 г/сут., 15-18 лет — 0.8-1.2 г/сут. Указанные дозы делают на 2 приема.

Побочное действие. Потеря аппетита, тошнота, рвота, головная боль, сонливость, атаксия, нарушение аккомодации. Редко — лейкопения, тромбоцитопения, агранулоцитоз, гепатит, аллергические реакции в виде кожной сыпи, дерматита, отеки, лимфаденопатия, интерстициальный нефрит, галакторея, гипо- или гипертензия, пнеumoмазия.

Противопоказания. Заболевания костного мозга, предсердно-желудочковая блокада, повышенная чувствительность к препарату, трициклические антидепрессанты, гематологические заболевания, тяжелые нарушения функции печени, почек, сердечной деятельности, обмена натрия, глаукома, протистит.

**Особые указания.** С осторожностью препарат назначают при беременности, лактации. Во время лечения следует воздерживаться от занятий видами деятельности, требующими повышенного внимания, быстрой психических и двигательных реакций. Не комбинируют препарат с ингибиторами MAO, фуразолидоном.

Производители. Зептол (Zepiol) SUN PHARMACEUTICAL, Индия; Карбадак (Carbadak) CADILA, Индия; Карбамазепин (Carbamazepin) HAFSLUND NYCOMED, Австрия; Карбапин (Carbapin) HEMOFARM, Югославия; Мазепин (Mazepin) ICN GALENIKA, Югославия; Стазепин (Stazepin) POLFA, Польша; Тегретол (Tegretol) CIBA-GEIGY, Швейцария; Тегретол CR (Tegretol CR) CIBA-GEIGY, Швейцария; Финлепсин (Finlepsin) AWD, Германия; Финлепсин 200 ретард (Finlepsin 200 retard) AWD, Германия; Финлепсин 400 ретард (Finlepsin 400 retard) AWD, Германия.

#### КАРБАМАЗЕПИН (CARBAMAZEPIN)

Международное наименование — *carbamazepin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — карбамазепин. Таблетки 0.1 и 0.2 г по 200 шт. во флаконе. Производитель. HAFSLUND NYCOMED, Австрия. (см. КАРБАМАЗЕПИН)

#### КАРВАПИН (CARBAPIN)

Международное наименование — *carbamazepin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — карбамазепин. Таблетки 0.1 и 0.2 г. Производитель. HEMOFARM, Югославия. (см. КАРБАМАЗЕПИН)

#### КАРБАХОЛ (CARBACHOL)

Международное наименование — *carbamolcholin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — хлорат карбамолхолина и гидроксизинтиллолозола. Глазные капли 3% (1 мл раствора содержит 0.03 г и 0.0025 г активных веществ соответственно) по 10 мл в упаковке.

Фармакологическое действие. Карбахол является синтетическим производным холина и принадлежит к группе холинотоников. Эффекты препарата в 100 раз сильнее и более продолжительны, чем эффекты ацетилхолина. Сужает зрачок. Это действие начинается через 15-20 минут и продолжается 4-8 часов. Снижает внутриглазное давление. Этот эффект начинается через 20-30 минут и достигает максимума через 2 часа. Входящая в состав капель гидроксизинтиллолозола способствует проникновению препарата через роговицу, благодаря чему увеличивается продолжительность действия препарата.

Показания. Острая и хроническая глаукома. Режим дозирования. В конъюнктивальный мешок закапывают 1-2 капли 2-4 раза в сутки.

Побочное действие. Головная боль, ощущение жжения глаз, небольшая гиперемия конъюнктивы. У лиц старше 40 лет могут возникать изменения в хрусталике.



**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** Особой осторожности требует применение препарата у больных с дефектами ротовицы. Производитель: *POLFA*, Польша.

#### КАРБОПЛАТИН (CARBOPLATIN)

Состав и форма выпуска. Стерильный лиофилизированный порошок.

**Фармакологическое действие.** Относится к группе платиновых производных. Механизм действия объясняется образованием сшивок между соседними парами оснований гуанина в ДНК. Является алкилирующим агентом. Активированный комплекс взаимодействует с нуклеофильными группами ДНК, РНК, белка. В отличие от препаратов группы цисплатины обладает меньшей нефротоксичностью, ототоксичностью, сильнее угнетает гемопоэз.

**Показания.** Рак яичников, герминогенная опухоль яичка и яичковок, семинома, меланома, опухоль головы и шеи, рак легкого, рак шейки матки, рак мочевого пузыря, остеогенная саркома.

**Режим дозирования.** Препарат применяют только внутривенно. Взрослые - 400 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в течение 15-60 мин. Следующую дозу препарата вводят не ранее, чем через 4 недели. В случае предшествующего лечения препаратами, оказывающими миелосупрессивное действие, доза карбоплатина снижается на 20-25%.

**Побочное действие.** Тромбоцитопения, лейкопения, анемия; повышение уровня мочевины и креатинина в сыворотке крови, уменьшение концентрации магния, калия, кальция; тошнота, рвота; аллергические реакции в виде кожной сыпи; снижение остроты слуха; периферическая полиневропатия; нарушение функции печени; изменение вкуса; алопеция; гипертония; оанод.

**Противопоказания.** Выраженное нарушение функции почек, состав и форма выпуска. Повышенная чувствительность к препаратам содержащим платину.

**Особые указания.** Препарат используют только под наблюдением врача, имеющего опыт проведения химиотерапии. Перед началом лечения и в ходе его необходимо проводить оценку функциональных характеристик почек, определять содержание форменных элементов крови, осуществлять неврологическое обследование. Иглы или наборы для внутривенного введения не должны содержать элементы из алюминия. Препарат может оказывать канцерогенное действие, что требует надлежащего обращения. Содержимое флакона следует растворить непосредственно перед употреблением в стерильной воде для инъекций, 5% растворе глюкозы, 0.9% растворе натрия хлорида до конечной концентрации (10 мг/мл). Приготовленный раствор необходимо использовать в течение 8 часов. Не рекомендуется назначать одновременно с другими препаратами, оказывающими миелосупрессивное, нефротоксическое, нейротоксическое действие.

**Производители.** Параплатин (Paraplatin) *BRISTOL-MYERS SQUIBB*, США; Циклоплатин (Cycloplatin) *LACHEMA*, Чехия.

#### КАРБОЦИСТЕИН (KARBOCISTEIN)

Международное наименование — *carbocistein*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбоцистеин. Сироп 5% или 2% (1 мл препарата содержит 0.05 г или 0.02 г активного вещества) по 125 или 300 мл во флаконах. Капсулы 0.375 г по 32 шт. в упаковке. Раствор 5% для перорального применения по 125 или 300 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Муколитическое средство. Разжижает патологически вязкую мокроту, стимулирует откашливание и моторную функцию мерцательного эпителия слизистой оболочки дыхательных путей.

**Показания.** Заболевания органов дыхания, сопровождающиеся выделением большого количества вязкой слизи: острый и хронический бронхит, трахеобронхит, астматический бронхит, бронхиальная астма, коклюш, бронхоэктатическая болезнь; воспалительные заболевания среднего уха и синусов; подготовка пациента к бронхоскопии и/или бронхографии. Режим дозирования. Для взрослых - 1 полная столовая ложка 5%-ного сиропа (250 мг в 5 мл) 3 раза в день или 1-2 капсулы 2-3 раза в день. Для детей до 2.5 лет - 1/2 чайной ложки 2%-ного сиропа 2 раза в день; от 2.5 до 5 лет - 1 чайная ложка 2%-ного сиропа 2 раза в день, от 5 лет и старше 1 чайная ложка 5%-ного сиропа 3 раза в день или 2 чайные ложки 2%-ного сиропа 3 раза в день.

**Побочное действие.** Редко - тошнота, рвота, боль в эпигастрии, диарея, желудочно-кишечное кровотечение, аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека Квинке.

**Противопоказания.** Возраст до 2.5 лет, обострение язвенной болезни желудка и 12 перстной кишки, повышенная чувствительность к компонентам препарата, хронический гломерулонефрит в стадии обострения, первый триместр беременности. **Особые указания.** Применение препарата можно сочетать с физиотерапевтическими процедурами. С осторожностью препарат назначают в период беременности и лактации, пациентам с язвенной болезнью в анамнезе. Лекарственная форма препарата в виде раствора для перорального приема не содержит сахар и может применяться у пациентов с сахарным диабетом.

**Производитель.** Бронхкод (Bronchocod) *BIOGALENIQUE*, Франция; Карбоцистеин (Karbocistein) *ICN GALENIKA*, Югославия; Карбоцистеин (Karbocistein) *PIERRE FABRE*, Франция.

#### КАРБОЦИСТЕИН (KARBOCISTEIN)

Международное наименование — *carbocistein*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбоцистеин. Капсулы 0.375 г по 32 шт. в упаковке. Сироп (1 мл сиропа содержит 0.025 г или 0.05 г активного вещества) по 200 мл во флаконах.

**Производитель.** *ICN GALENIKA*, Югославия. (см. КАРБОЦИСТЕИН)

#### КАРБОЦИСТЕИН (CARBOCISTEIN)

Международное наименование — *carbocistein*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбоцистеин. 5% сироп по 125 или 300 мл во флаконах. 2% сироп по 125 мл во флаконах.

**Производитель.** *PIERRE FABRE*, Франция. (см. КАРБОЦИСТЕИН)

#### КАРБУТАМИД (CARBUTAMID)

Международное наименование — *carbutamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбутамид. Таблетки 0.5 г.

**Фармакологическое действие.** Производное сульфонилмочевины I генерации. Стимулирует мобилизацию, а, следовательно, выброс эндогенного инсулина бета-клетками поджелудочной железы, оказывает положительное влияние на образование рецепторов инсулина.

**Показания.** Сахарный диабет II типа средней тяжести течения.

**Режим дозирования.** Устанавливается индивидуально в зависимости от показаний натощаковой и постпрандиальной гликемии через 2 часа. Начальная дозировка 0.25-0.5 г в сутки. Крайность приема 2 - реже 3 раза в сутки перед едой. Максимальная дозировка 2 г в сутки.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека. Агранулоцитоз - очень редко. Диспептические расстройства - анорексия,

тошнота. Очень редко - головная боль, дисфункция щитовидной железы.

**Противопоказания.** Абсолютные - диабетическая кома и прекома, диабет I типа у детей и подростков, беременность, лактация, кетозидоз, повышенная чувствительность к производным сульфонилмочевины. Относительные - инфекционные заболевания, оперативные вмешательства, выраженные нарушения функции печени, микрососудистые нарушения диабета (ретинопатия, нефропатия) тяжелой степени.

**Особые указания.** Лечение должно проводиться под контролем картины периферической крови, мочи. Не злоупотреблять действием алкоголя. Необходимо учитывать усиливающее действие салицилатов, бутадиола, противотуберкулезных препаратов, левонорметона, тетрациклинов, препаратов кумарина, циклофосфамидов, ингибиторов МАО, бета-адреноблокаторов. Угнетающе действуют пероральные синтетические прогестероны, аминазин, симпатомиметики, кортикостероиды, тиреоидные гормоны, никотиновая кислота.

**Производитель.** Букарбан (Bucarban) CHINOIN, Венгерская республика; Орания (Oranil) BERLIN-CHEMIE, Германия.

#### КАРДИКЭП ТР (CARDICAP SR)

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - изосорбид динитрат. Таблетки 0.01 г. Дипо капсулы 0.02 г, 0.04 г по 40 шт. в упаковке.

**Производитель.** NATCO, Индия.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для приема внутрь)

#### КАРДИЛ (CARDIL)

Международное наименование — *diltiazem*.

**Состав и форма выпуска.** В 1 таблетке кардила содержится 30 мг, 60 мг или 120 мг дилтиазема гидрохлорида. Таблетки по 30 мг, 60 мг и 120 мг в упаковке по 30 или 100 штук.

**Производитель.** ORION, Финляндия.

(см. ДИЛТИАЗЕМ)

#### КАРДОНИТ (KARDONIT)

Международное наименование — *Isosorbid dinitrat*.

**Состав и форма выпуска.** 1 пролонгированная таблетка содержит 40 мг, 60 мг или 80 мг динитрата изосорбида. Таблетки по 30 штук в упаковке.

**Производитель.** POLFA, Польша.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для приема внутрь)

#### КАРСИЛ (CARSIL)

Международное наименование — *silibin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - силибин. Драже 0.035 г по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает гепатопротективное действие, улучшает обменные процессы в печени. Способствует ускорению процессов пищеварения.

**Показания.** Гепатит острый и хронический, жировой гепатоз, цирроз печени.

**Режим дозирования.** Назначают по 1-2 драже 3-4 раза в день. Курс лечения - 1-3 месяца. Курс лечения можно повторить через 1-3 месяца.

**Побочное действие.** Аллергические реакции (кожная сыпь, крапивница, отек Квинке).

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают пациентам с желчнокаменной болезнью.

**Производитель.** PHARMACHIM, Болгария.

#### КАССАДАН 0.25, КАССАДАН 0.5 (KASSADAN 0.25, KASSADAN 0.5)

Международное наименование — *alprazolam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - алпразолам. Таблетки 0.25 и 0.5 мг по 10, 20 и 50 шт. в упаковке.

**Производитель.** AWD, Германия.

(см. АЛПРАЗОЛАМ)

#### КАТАПРЕСАН (CATAPRESAN)

Международное наименование — *clonidine*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - клонидин гидрохлорид. Таблетки по 0.075 мг, 0.1 мг, 0.15 мг, 0.2 мг, 0.3 мг клонидин гидрохлорида. Ампулы по 0.15 мг/мл клонидина гидрохлорида.

**Производитель.** BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.

(см. КЛОНИДИН)

#### КАТАПРЕСАН (CATAPRESAN)

Международное наименование — *clonidine*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - клонидин гидрохлорид. Таблетки по 0.075 мг и 0.15 мг.

**Производитель.** ZDRAVLE, Югославия.

(см. КЛОНИДИН)

#### КАТАПРЕСАН ТТС (CATAPRESAN TTS)

Международное наименование — *clonidine*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - клонидин. Пластыри: Катапресан-ТТС-1 размером 3,5 см<sup>2</sup> (2,5 мг активного вещества); Катапресан-ТТС-2 размером 7,0 см<sup>2</sup> (5,0 мг); Катапресан-ТТС-3 размером 10,5 см<sup>2</sup> (7,5 мг).

**Фармакологическое действие.** Оказывает стойкое гипотензивное действие, связанное со снижением общего периферического сосудистого сопротивления, урежением ЧСС, уменьшением сердечного выброса. Механизм действия обусловлен стимуляцией постсинаптических альфа-2-адренорецепторов тормозных структур головного мозга и снижением потока симпатических импульсов в сосудам и сердцу.

**Показания.** Артериальная гипертензия мягкая и умеренная (для долговременного лечения).

**Режим дозирования.** Лечение следует начинать с катапресана-ТТС-1. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта через 2-4 недели можно перейти на катапресан-ТТС-2. Катапресан-ТТС, представляющий собой липкий пластырь, фиксируют на чистом, свободном от волос участке кожи (на плече, грудной клетке) на срок 1 неделя. Перед каждой новой неделей лечения Катапресаном-ТТС следует выбрать новый чистый участок кожи, свободный от волос. Использованный пластырь следует сложить липкой стороной внутрь и уничтожить. При необходимости поверх ТТС наклеивается нейтральная накладка (имеется в каждой упаковке), которая обеспечивает надежную фиксацию ТТС на протяжении времени.

**Побочное действие.** Сухость во рту, утомляемость. Редко - ортостатическая гипотония, головокружение. Очень редко - запоры, расстройство сна, снижение потенции, периферические циркуляторные расстройства, аллергические реакции, нарушения чувствительности, гипоксемия, болезненные ощущения в окружающих железах, депрессивные состояния, сухость слизистой оболочки носа, снижение слезоотделения; местно - раздражение кожных покровов, гипо- и гиперпигментация кожи.

**Противопоказания.** Депрессия, выраженный атеросклероз сосудов головного мозга, облитерирующие заболевания периферических артерий, выраженная брадикардия, синдром слабости синусового узла, АВ блокада II и III степени, одновременное применение трициклических антидепрессантов, детский возраст (до 12 лет), повышенная чувствительность к клонидину.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции почек; при беременности, лактации. При приеме препарата следует избегать потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного

внимания, быстрой психической и двигательной реакции. Препарат не применяют для купирования гипертонических кризов.

Производитель. **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия.

#### КАТЕНОЛ (CATENOL)

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 50 или 100 мг атенолола. Таблетки по 10 штук в конвалюте; 10 конвалют в упаковке.

Производитель. **CADILA**, Индия.  
(см. АТЕНОЛОЛ)

#### КАТОПРИЛ (CATOPRIL)

Международное наименование — *captopril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — каптоприл. 1 таблетка содержит 0.025, 0.05, или 0.1 г. каптоприла.

Производитель. **ICN GALENIKA**, Югославия.  
(см. КАПТОПРИЛ)

#### КАФЕТИН (CAFETIN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — пропифеназон, парацетамол, кофеин, кофенин фосфат. 1 таблетка содержит пропифеназона 0.210 г, парацетамола 0.250 г, кофеина 0.05 г, кофенина фосфата 0.01 г. Таблетки по 10, 20, 100 и 500 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Определяется компонентами, входящими в состав препарата. Пропифеназон и парацетамол оказывают анальгетическое, жаропонижающее и противовоспалительное действие. Кофеин стимулирует психоomotorные центры головного мозга. Кофенин обладает противокашлевым действием центрального генеза.

Показания. Головная боль, зубная боль, мигрень, невралгия, ишиалгия, миалгия, боли при дисменорее, простуде, гриппе и т.д.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 1 таб. 3-4 раза в день. При сильных болях рекомендуется применение 2 таблеток сразу. Детям назначают в зависимости от возраста: 2-5 лет — по 1/3 таб. 1-3 раза в день; 5-10 лет — по 1/2 таб. 1-3 раза в день; более 10 лет — по 1 таб. 1-3 раза в день.

Побочное действие. Очень редко и при длительном применении — лейкопения, агранулоцитоз.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Производитель. **ALKALOID**, Македония.

#### КВИНТОР (QINTOR)

Международное наименование — *ciprofloxacin*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.25 или 0.5 г. ципрофлоксацина. 1 мл раствора содержит 0.0002 г. ципрофлоксацина. Конвалюты по 10 таблеток. Бутылки с раствором по 100 мл.

Производитель. **TORRENT**, Индия.  
(см. ЦИПРОФЛОКСАЦИН)

#### КЕНАЛОГ 40 (KENALOG 40)

Международное наименование — *triamcinolone acetonid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — триамцинолона ацетонид. Раствор 1 мл (0.04 г) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. **BERLIN-CHEMIE**, Германия.  
(см. ТРИАМЦИНОЛОНА АЦЕТОНИД)

#### КЕНАЛОГ 40 (KENALOG 40)

Международное наименование — *triamcinolone acetonid*.

Состав и форма выпуска. Водная суспензия, содержащая в 1 мл 40 мг триамцинолона ацетонида. Раствор в ампулах по 1 мл в количестве 5 ампул в упаковке.

Производитель. **KRKA**, Словения (по лицензии фирмы Squibb & Sons, США).

(см. ТРИАМЦИНОЛОНА АЦЕТОНИД)

#### КЕНАЛОГ (KENALOG) для инъекций.

Международное наименование — *triamcinolone acetonid*.

Состав и форма выпуска. Кеналог-10 инъекции (стерильная взвесь триамцинолона ацетонида) содержит 10 мг триамцинолона ацетонида. Кеналог-40 содержит 40 мг триамцинолона ацетонида в 1 мл. Упаковка: кеналог-40 инъекции выпускается в пузырьках по 1 и 5 мл. Кеналог-10 также в пузырьках по 1 и 5 мл.

Производитель. **BRISTOL-MYERS SQUIBB**, США.  
(см. ТРИАМЦИНОЛОНА АЦЕТОНИД)

#### КЕНАЛОГ (KENALOG) мазь

Международное наименование — *triamcinolone acetonid*.

Состав и форма выпуска. 0.1% крем и мазь в тюбиках по 15 г. Фармакологическое действие. Глюкокортикостероид местного действия.

Показания. Воспалительные, аллергические и сопровождающиеся зудом дерматозы, например, экзема, псориаз.

Режим дозирования. 1-2 раза в день. Длительность применения не должна превышать 4 недель. Не допускать попадания в глаза.

Побочное действие. При длительном применении или нанесении на большую поверхность кожи в редких случаях атрофия кожи, телеангиэктазия, исчерченность, угри стероидного происхождения, периферический дерматит, гипертрихоз, милиария, фолликулы, пигментация, вторичные инфекции. При длительном использовании или нанесении на большие поверхности, особенно под окклюзивной повязкой или на сильно поврежденную кожу возможны побочные эффекты, характерные для системного применения глюкокортикостероидов.

Противопоказания. Варикелла и другие вирусные инфекции, реакции после иммунизации, туберкулез и сифилис. Микозы, особенно в области нанесения препарата. Периферический дерматит. При длительном применении или нанесении на сильно поврежденную кожу следует иметь в виду противопоказания в отношении глюкокортикостероидов.

Особые указания. При беременности, кормлении грудью и у детей не допускать длительного применения на большие поверхности кожи или в больших количествах.

Производитель. **BRISTOL-MYERS SQUIBB**, США.  
(см. ТРИАМЦИНОЛОН мазь)

#### КЕНАЛОГ (KENALOG) таблетки

Международное наименование — *triamcinolone*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — триамцинолон. Таблетки, содержащие 0.004 г. триамцинолона, 20 и 50 шт. в упаковке.

Производитель. **BRISTOL-MYERS SQUIBB**, США, **KRKA**, Словения (по лицензии Squibb & Sons, США).  
(см. ТРИАМЦИНОЛОН таблетки)

#### КЕТАЗОН (KETAZON)

Международное наименование — *kebazon*.

Состав и форма выпуска. Драже по 250 мг кебузона в количестве 20 штук в упаковке. Инъекционный раствор, содержащий в 5 мл 1 г кебузона и 50 мг триметекана, по 5 ампул (5 мл) в упаковке.

Фармакологическое действие. Производное пирозолидона, способствующее выделению мочевой кислоты из организма, обладающее выраженным противовоспалительным и более слабым анальгезирующим действием.

Показания. Острые периоды воспалительных и дегенеративных заболеваний двигательного аппарата, воспалительных и тромботических заболеваний конечностей и геморроидальных вен.

**Режим дозирования.** Индивидуальный. При острых стадиях ревматических заболеваний суставов всех форм внесуставного ревматизма: по 3-6 драже в день, через 2 дня - по 4 драже в день, затем - в соответствии с результатами терапии. При анкилозирующем спондиллоартрите: максимум по 3 драже в день (возможен длительный эффект). При хронической подагре назначают обычно 1-2 драже в день, при приступе подагры - по 1-2 ампулы в день в течение 2 первых дней, затем по 3-4 драже в день до исчезновения признаков артрита. Лечение венозных тромбозов и флебитов начинают, как правило, введением 1 ампулы 2 раза в день, через 2 дня переходят на прием 1 драже 3 раза в день. Драже проглатывают, не разжевывая, запивая жидкостью, после еды. Максимальный курс - 3 месяца. Инъекции производят глубоко в ягодичную мышцу максимум 7 дней. Максимальная разовая доза - 1 г (1 ампула), максимальная суточная доза - 3 г, но обычно не рекомендуется превышать дозу в 2 г в день. Такая дозировка не должна применяться более 2 дней из-за опасности кумуляции препарата. Поддерживающая суточная доза - не более 1 г (т.е. 1 ампула или 4 драже).

**Побочное действие.** Кожные аллергические реакции, головокружение, бессонница, тошнота, рвота, диарея, мелена, ulcerогенное действие, гипертензия, гелатит, гипергликемия, бронхоспазм, одышка, ацидоз, отек, инфильтрат в месте инъекции. Редко: эозинофилия, тромбоцитопения, анемия, сосудистая недостаточность, сердечное, нарушение функции почек. Риск развития побочных явлений увеличивается по мере продления курса лечения.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к производным пиразолона, гиперчувствительность к триметану и другим местным анестетикам амидного типа, язвенная болезнь, острый панкреатит, стоматит, серьезные кардиососудистые заболевания, тромбозы, лейкопения, недостаточность функции печени и почек, беременность, лактация, возраст до 14 лет, пожилой возраст.

**Особые указания.** Кебузон усиливает действие пероральных антидиабетических средств и противосвертывающих средств непрямого действия, усиливает токсичность сульфаниламидов, цитостатиков, фенитоина, ulcerогенных и гематотоксических веществ. Действие кебузона ослабляется всеми веществами, вызывающими индукцию микросомальных ферментов. При подагре во избежание образования уратных камней рекомендуется обильное питье (предпочтительно - щелочные минеральные воды).

Производитель: *LECHIVA*, Чехия.

## КЕТАЛАР (KETALAR)

**Международное наименование** — *ketamin*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кетамин гидрохлорид. 1% раствор (1 мл раствора содержит 10 мг активного вещества) в ампулах 5 мл по 10 шт в упаковке. 5% раствор (1 мл раствора содержит 50 мг активного вещества) в ампулах 2 мл по 10 шт в упаковке.

Производители: *GOEDECKE/PARKE-DAVIS*, Германия, *HEMOFARM*, Югославия (в сотрудничестве с *Godecke/Parke-Davis*, Германия) (см. КЕТАМИН)

## КЕТАМИН (KETAMIN)

**Международное наименование** — *ketamin*

**Состав и форма выпуска.** Ампулы по 5 мл 1% раствора кетамин по 10 шт в упаковке. Ампулы по 2 мл 5% раствора кетамин по 10 шт в упаковке. Ампулы по 10 мл 5% раствора кетамин по 5 шт в упаковке. Флаконы на 20 мл содержанием в 1 мл 50 мг кетамин.

**Фармакологическое действие.** Кетамин является неингаляционным наркотическим средством быстрого, сильного, но непродолжительного действия. При однократном внутривенном введении кетамин наркотический эффект наступает через

30-60 сек после введения и длится 5-10 мин. (до 15 мин.). При внутримышечном введении кетамин в дозе 4-8 мг/кг эффект наступает через 2-4 мин (до 6-8 мин.) и продолжается в среднем 12-25 мин (до 30-40 мин.). Кетамин вызывает выраженный анальгетический эффект (до 2 час.), но недостаточное расслабление мышц. При введении кетамин сохраняется глоточный, гортовый и кашлевой рефлекс. Метаболизируется препарат в печени.

**Показания.** Кетамин применяют для вводного и базисного наркоза, при кратковременных хирургических вмешательствах, требующих и не требующих мышечной релаксации, при болезненных инструментальных и диагностических манипуляциях, при транспортировке больных, обработке ожоговой поверхности.

**Режим дозирования.** Начальная доза кетамин для получения наркотического эффекта составляет 0.7-2 мг/кг, которая вводится в вену медленно (менее 6 сек). При повторном введении препарата применяют 1/2-1/3 первоначальной дозы или в/в капельно со скоростью 20-60 кап/мин 0.1% раствора кетамин, приготовленного на физиологическом растворе или растворе глюкозы. Ослабленным больным, пожилым и больным в шоковом состоянии вводят кетамин в дозе 0.5 мг/кг. Общая вводимая доза взрослому составляет 2-6 мг/кг в час. При внутримышечном введении требуется 6.5-13 мг/кг массы тела кетамин. У детей целесообразно применять кетамин внутримышечно при кратковременных операциях, не требующих релаксации (с сохранением спонтанного дыхания).

**Побочное действие.** Повышение артериального давления, тахикардия, гиперсаливация, одышка и угнетение дыхания, психомоторное возбуждение и галлюцинации в период выхода из наркоза. Крайне редко в месте введения препарата может наблюдаться болезненность и гиперемия по ходу вены.

**Противопоказания.** Калипол противопоказан пациентам с нарушением мозгового кровообращения, при гипертонии, стенокардии и сердечной недостаточности в стадии декомпенсации; при эпилепсии. Противопоказан детям с эпилепсией.

**Особые указания.** Нельзя смешивать в одном шприце калипол с барбитуратами (выпадает осадок). Следует соблюдать осторожность при операциях на гортани и глотке (применяют миорелаксанты). С осторожностью назначают кетамин больным с заболеваниями почек.

Производители: Калипол (*Calypol*), *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика; Кеталар (*Ketalar*), *GOEDECKE/PARKE-DAVIS*, Германия; Кеталар (*Ketalar*), *HEMOFARM*, Югославия (в сотрудничестве с *Godecke/Parke-Davis*, Германия).

## КЕТАСМА (KETASMA)

**Международное наименование** — *ketotifen*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кетотифен. Таблетки 0.001 г по 10 шт. в упаковке. Производитель: *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия. (см. КЕТОТИФЕН)

## КЕТОКОНАЗОЛ (KETOCONAZOL)

**Международное наименование** — *ketoconazol*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кетоконазол. Таблетки 0.2 г. Крем (1 г - 0.02 г) 30 г в тубах. Шампунь (1 г - 0.02 г) 100 г в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Обладает фунгицидной и фунгистатической активностью в отношении дерматофитов, дрожжевых грибов, дрожжевых грибов и эумицетов. Активен также в отношении стафилококков и стрептококков. Механизм действия заключается в ингибировании синтеза эргостерола и изменении липидного состава мембраны.

**Показания.** Грибковые инфекции желудочно-кишечного тракта, половых органов, кожи, волос и ногтей, вызванные чувствительными к препарату возбудителями. Системные грибковые инфекции. Профилактика грибковых поражений



у пациентов с повышенным риском их развития. Для применения шампуня: лечение и профилактика плесневых микозов, себорейный дерматит, перхоть.

**Режим дозирования.** При дерматомикозах и разноотчетном лишае назначают по 1 таблетке в сутки в течение 2-8 недель. При отрубевидных микозах назначают по 1 таблетке в сутки в течение 3-12 месяцев до клинического и микологического выздоровления. При системных микозах назначают по 1-2 таблетки в сутки в течение 2 недель, затем по 1 таблетке в течение 4-6 недель до полного выздоровления. При вагинальных кандидозах препарат назначают по 2 таблетки в сутки в течение 5 дней, при необходимости курс лечения повторяют. С целью профилактики грибковых поражений кетоконазол назначают взрослым по 1-2 таблетки в сутки; детям - из расчета 4-8 мг/кг массы тела в сутки; продолжительность курса лечения зависит от длительности и особенностей течения основного заболевания. Детям с массой тела более 30 кг кетоконазол назначают в тех же дозах, что и взрослым. Таблетки кетоконазола следует принимать во время еды. Местно применяют кетоконазол в форме крема и шампуня. Крем наносят 1 раз в сутки на пораженный участок, захватывая также на 2 см здоровые участки; лечение продолжают еще несколько дней после исчезновения симптомов заболевания. Средняя продолжительность курса лечения кандидозных микозов и плесневых микозов - 2-3 недели; дерматомикозов - 2-6 недель. При себорейном дерматите крем применяется 1-2 раза в день в течение 2-4 недель. Шампунь наносят на пораженные участки кожи и волос, затем через 3-5 минут его смывают водой. Для лечения плесневых микозов препарат применяют 1 раз в день в течение 5 дней; для лечения себорейного дерматита и перхоти его применяют 2 раза в неделю в течение 2-4 недель. Для профилактики плесневых микозов шампунь применяют 1 раз в день в течение 3 дней; профилактику проводят до начала летнего периода. Для профилактики себорейного дерматита и перхоти препарат применяют 1 раз в 2-3 недели.

**Побочное действие.** В редких случаях возможны тошнота, рвота, диарея, головная боль, головокружение, бессонница, фотобоязнь, парестезии, тромбоцитопения, экзантема. Очень редко - выпадение волос, аллергические реакции в виде крапивницы, кожной сыпи, гинекомастия, снижение либидо, олигоспермия, артрит, лихорадка.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени и почек, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** При одновременном назначении таблеток кетоконазола с антагонистами протонной помпы, антихолинэргическими препаратами и H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторами отмечено уменьшение всасывания кетоконазола. Во время лечения препаратом необходимо регулярно контролировать картину периферической крови, функциональное состояние печени и почек. Если лечение кожных поражений проводилось глюкокортикостероидами, то кетоконазол назначают не ранее, чем через 2 недели.

**Производитель.** Низорал (Nizoral) *JANSEN PHARMACEUTICA*, Бельгия; Низорал (Nizoral) *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика (по лицензии *Janssen Pharmaceutica*, Бельгия); Ороназол (Oronazol) *KRKA*, Словения (в сотрудничестве с *Janssen Pharmaceutica*, Бельгия).

## КЕТОРОЛ (KETOROL)

Международное наименование — *ketorolac trometamin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кеторолак трометамин. Таблетки 10 мг.

**Производитель.** DR. REDDY'S LABORATORIES, Индия. (см. КЕТОРОЛАКА ТРОМЕТАМИН)

## КЕТОРОЛАКА ТРОМЕТАМИН (KETOROLACA TROMETAMIN)

Международное наименование — *ketorolac trometamin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кеторолак трометамин. Таблетки 10 мг. Раствор 1 мл (15 и 30 мг) в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Обладает выраженным обезболивающим, а также жаропонижающим и противовоспалительным действием, механизм которого связан с ингибированием синтеза простагландинов. Подавляет агрегацию тромбоцитов.

**Показания.** Болевой синдром (преимущественно в послеоперационном периоде).

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально с учетом выраженности болевого синдрома. Разовая доза составляет 15-30 мг; кратность введения - каждые 4-6 ч. Для больных с массой тела менее 50 кг и лиц старше 65 лет разовая доза может быть меньше. При необходимости препарат можно вводить каждые 2 ч. Максимальная суточная доза - 120 мг. Для лечения острой боли в послеоперационном периоде первая доза составляет 30 мг; введение в той же дозе можно повторить через 15-30 мин; в дальнейшем можно применять по 15 мг каждые 30 мин (до достижения максимальной суточной дозы). Максимальная продолжительность применения препарата - 5 дней. Препарат можно применять в/м, в/в и внутр.

**Побочное действие.** Тошнота, боль в животе, сонливость; реж - диарея, беспокойство, головная боль, потливость, отеки, боль в месте инъекции. Редко - запор, метеоризм, чувство переполнения ЖКТ, рвота, сухость во рту, стоматит, ulcerогенное действие, нарушение функций печени, миалгия, нервозность, парестезии, нарушение способности концентрировать внимание, депрессия, эйфория, бессонница, головокружение, нарушение дыхания, приступы удушья, учащение мочеиспускания, олигурия, кожный зуд, крапивница, эозинофилия, изменение вкуса и зрения.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспиринная" астма, выраженные нарушения функций почек (концентрация креатинина в плазме выше 5.0 мг/дл), возраст до 16 лет, беременность, лактация, ранний послеродовой период, повышенная чувствительность к кеторолаку, аспирину и другим нестероидным противовоспалительным препаратам.

**Особые указания.** С осторожностью следует назначать больным с нарушениями функций печени и почек, хронической сердечной недостаточностью, артериальной гипертензией, больным с взаимосвязанными данными об эрозивно-язвенных поражениях ЖКТ и кровотечениях из ЖКТ. При появлении симптомов поражения печени, кожной сыпи, эозинофилии препарат следует отменить. При необходимости кеторолак можно назначать в комбинации с наркотическими анальгетиками. Кеторолак не рекомендуется применять в качестве средства для премедикации, поддерживающей анестезии и для обезболивания в акушерской практике. **Производители.** Долак (Dolac) *CADILA*, Индия; Кеторол (Ketorol) *Dr. REDDY'S LABORATORIES*, Индия; Торadol (Toradol) *SYNTEX*, Швейцария.

## КЕТОСТЕРИЛ (KETOSTERIL)

**Состав и форма выпуска.** Кетостерил выпускается в таблетках (по 3х100 и 15х100 в упаковке), каждая из которых содержит: кальциевые соли DL-3-метил-оксо-валериановой кислоты (альфа-кето-аналог изолейцина) 67 мг, 4-метил-2-оксо-валериановой кислоты (альфа-кето-аналог лейцина) 101 мг, 2-оксо-3-фенил-пропионовой кислоты (альфа-кето-аналог фенилаланина) 68 мг, 3-метил-2-оксо-масляной кислоты (альфа-кето-аналог валлина) 86 мг, DL-2-гидрокси-4-метил-2-масляной кислоты (альфа-гидрокси-аналог метионина) 59 мг, L-лианин моноцетат 105 мг, L-треонин 53 мг, L-триптофан 23 мг, L-тистинин 38 мг, L-тирозин 30 мг. Общий азот - 36 мг. Кальций - 1.25 ммоль (0.05 г).

**Фармакологическое действие.** Входящие в состав препарата кетоновые аналоги незаменимых аминокислот позволяют

обеспечить полноценное снабжение протеинами при минимальном введении азота. Кетовиминокислоты при введении ферментативно трансминерируются в соответствующие L-аминокислоты, расщепляя при этом мочевины. Препарат способствует утилизации азотсодержащих продуктов расщепления, анаболиту протеинов при одновременном снижении мочевины в сыворотке, улучшению азотного баланса, снижению концентрации ионов  $K^+$ ,  $Mg^{2+}$ ,  $PO_4^{3-}$ . При этом редуцируется уремическая симптоматика, в отдельных случаях удается отсрочить начало проведения диализа.

**Показания.** Хроническая почечная недостаточность.

**Режим дозирования.** Принимают внутрь, не разжевывая, по 4-8 таблеток 3 раза в день во время еды.

**Особо указания.** При применении кетостерил необходимо следить за адекватностью энергетического обеспечения организма. Следует сократить возможное введение гидроксидов алюминия, учитывать возможность гипофосфатемии и гиперкальциемии, особенно при одновременном введении внутрь препаратов для лечения алкалоза на основе кальция.

Производитель. *FRESENIUS*, Германия.

## КЕТОТИФЕН (KETOTIFEN) объединенный препарат

Международное наименование — *ketotifen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кетотифен. Таблетки или капсулы 1 мг. Сироп 0.2 мг кетотифена в 1 мл в виде гидрогенфумарата.

**Фармакологическое действие.** Механизм десенсибилизирующего действия связан со способностью тормозить высвобождение гистамина и других медиаторов воспаления из тучных клеток, что связано со способностью блокировать H1 рецепторы гистамина, и ингибировать фермент фосфодиэстеразу, в результате чего повышается уровень циклической АМФ в жировых клетках.

**Показания.** Профилактика приступов бронхиальной астмы, особенно аллергической формы, астматических осложнений при сенной лихорадке, аллергического ринита, аллергических дерматозов.

**Режим дозирования.** Взрослые: утром и вечером по 1 таб. или по 5 мл сиропа во время еды. При необходимости суточную дозу можно увеличить до 4 мг, разделив ее на 2 приема. Дети: 2 раза в сутки по 0.025 мг (0.125 мл) сиропа/кг массы тела. При назначении таблеток детям старше 3 лет, в том случае, если масса тела более 25 кг, назначают по 1 таб. 2 раза в сутки.

**Побочное действие.** При приеме препарата может появиться сонливость, сухость во рту, легкое головокружение, замедление психических реакций. Но эти эффекты обычно исчезают через несколько дней. Реже наблюдается повышение аппетита и связанное с этим увеличение массы тела.

**Противопоказания.** Абсолютных противопоказаний нет. Не следует принимать препарат при беременности, одновременно с приемом пероральных антидиабетических препаратов, что может привести к тромбоцитопении, с седативными препаратами и алкоголем.

**Особо указания.** Пациенты, принимающие кетотифен должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, связанных с повышенным вниманием. Терапевтический эффект препарата развивается медленно в течение 1-2 недель. Не желательна резкая отмена препарата у больных бронхиальной астмой и бронхоспастическим синдромом, особенно у больных, систематически принимающих глюкокортикостероиды, так как существует опасность развития недостаточности надпочечников. Усиливает действие снотворных, противогистаминных препаратов, алкоголя. **Производители.** Астафен (*Astafen*) *TORRENT*, Индия; Бронитен (*Broniten*) *MENON PHARMA*, Индия; Галитифен (*Galitifen*) *ICN GALENIKA*, Югославия, Задитен (*Zaditen*) *SANDOZ*, Швейцария, Задитен (*Zaditen*) *KRKA*, Словения (в сотрудничестве с *Sandoz*, Швейцария), Зетифен (*Zetifen*) *CADILA*, Индия, Кетасма (*Ketasma*) *SUN*

*PHARMACEUTICAL*, Индия; Кетотифен (*Ketotifen*) *DABUR*, Индия; Кетотифен (*Ketotifen*) *PHARMACHIM*, Болгария; Позитан (*Pozitan*) *POLFA*, Польша.

## КЕТОТИФЕН (KETOTIFEN)

Международное наименование — *ketotifen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кетотифен. Таблетки 0.001 г по 100 шт. в упаковке. Сироп (1 мл содержит 0.0002 г кетотифена) по 100 мл во флаконе.

Производитель. *DABUR*, Индия.

(см. КЕТОТИФЕН)

## КЕТОТИФЕН (KETOTIFEN)

Международное наименование — *ketotifen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кетотифен. Таблетки 0.001 г по 30 шт. в упаковке. Сироп (1 мл содержит 0.0002 г кетотифена) по 100 и 130 мл во флаконе.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

(см. КЕТОТИФЕН)

## КЕТОЦЕФ (KETOCEF)

Международное наименование — *cefuroxime*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефуроксим натрия. Порошок для инъекций 0.25 г, 0.75 г, 1.5 г во флаконах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *PLIVA*, Хорватия.

(см. ЦЕФУРОКСИМ)

## КЕФАДИМ (KEPADIM)

Международное наименование — *ceftazidime*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефтазидим. Порошок для инъекций 0.5 г, 1 г во флаконах.

Производитель. *LILLY*, США.

(см. ЦЕФТАЗИДИМ)

## КЕФЕКСИН (KEFEXIN)

Международное наименование — *cefalexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефалексин. Таблетки 0.25 г, 0.5 г по 20, 30, и 100 шт. в упаковке. Микстура (1 мл препарата содержит 0.05 г активного вещества и 0.298 г сорбита) по 60 и 100 мл во флаконах.

Производитель. *ORION*, Финляндия.

(см. ЦЕФАЛЕКСИН)

## КЕФЗОЛ (KEFZOL)

Международное наименование — *cefazolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефазолин. Порошок для инъекций (1 флакон содержит 0.5 г или 1 г активного вещества) во флаконах по 1 шт. в упаковке.

Производитель. *LILLY*, США

(см. ЦЕФАЗОЛИН)

## КЕФЛЕКС (KEPLEX)

Международное наименование — *cefalexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефалексин. Капсулы 0.25 г, 0.5 г Суспензия (1 мл препарата содержит 0.025 г или 0.05 г активного вещества). Детские капли (1 мл препарата содержит 0.1 г активного вещества).

Производитель. *LILLY*, США

(см. ЦЕФАЛЕКСИН)

## КЕФЛИН (KEFLIN)

Международное наименование — *cefalotin*.

Состав и форма выпуска. Порошок для ингаляций по 1 и 2 г цефалотина.

Производитель. *LILLY*, США

(см. ЦЕФАЛОТИН)

## КИНИДИН ДУРУЛЕС (KINIDIN DURULES)

Международное наименование — *chindin*.



Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит хинидина бисульфата в эквиваленте 200 мг хинидина сульфата. Таблетки по 200 мг.

Производитель. *ASTRA*, Швеция.  
(см. ХИНИДИН)

#### КИНИЛЕНТИН (KINILENTIN)

Международное наименование — *chinidin*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка пролонгированного действия содержит 250 мг хинидина бисульфата. Таблетки по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.  
(см. ХИНИДИН)

#### КЛАВИГРЕНИН (CLAVIGRENIN)

Международное наименование — *dihydroergotamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дигидроэрготамин мезлат. Раствор для перорального применения (1 мл - 0.002 г) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает альфа-адреноблолирующее действие.

Показания. Мигрень, вазомоторные головные боли, побочное действие некоторых гипотензивных и нейрорепаративных (улучшение сердечного, головная боль, головокружение, сухость во рту и т.д.), нарушения вегетативной регуляции с преобладанием тонуса адренергической системы, гипотония, атония кишечника.

Режим дозирования. Дозу подбирают индивидуально. Обычно назначают по 10-20 капель 3 раза в день. Рекомендуется начинать лечение с малых доз (по 5 капель 3 раза в день), затем дозу постепенно увеличивают на 1-2 капли в день. Максимальная разовая доза составляет 4 мг, максимальная суточная доза - 10 мг. Детям 6-15 лет в первый день назначают 3 раза в день 3 капли, каждый последующий день прибавляют по 1 капле до общей дозы 21 капля в день. В этой дозе лечение препаратом проводят в течение 2-3 недель, затем дозу постепенно снижают до первоначальной.

Побочное действие. Тошнота, рвота, понос, головокружение, сонливость. Нарушения ритма сердца, ЧСС, ангинозные боли. При передозировке - циркуляторные расстройства вследствие сужения сосудов, тромбоз, похолодание кожных покровов, парестезия, мышечные боли вплоть до сухой гангрены.

Противопоказания. Ангинозные боли, инфаркт миокарда, гипертония, ваготония, сепсис, тяжелые заболевания печени и почек, лечение больных пеленантом. При облитерирующих заболеваниях артерий конечностей дозу следует подбирать особенно осторожно и тщательно.

Особые указания. Препарат проникает через плацентарный барьер. При комбинированном применении ослабляет действие коронароритмиков, альфа-адреномиметиков, клоидина, усиливает эффект некоторых антигипертензивных средств (например, резерпина). Сосудорасширяющие средства, альфа-адреноблокаторы, бета-адреномиметики усиливают, а альфа-адреномиметики, вазопрессины ослабляют действие клавигренина.

Производитель. *GALENA*, Чехия.

#### КЛАРИТИН (CLARITIN)

Международное наименование — *loratidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лоратидин. Таблетки 0.01 г по 10 и 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Конкурентный антагонист гистамина длительного действия. Блокирует H1-гистаминовые рецепторы. Предупреждает развитие и облегчает течение аллергических реакций. Обладает противоаллергическим, противовоспалительным, противосудорожным действием. Уменьшает проницаемость капилляров, предупреждает развитие отека тканей, снимает спазмы гладкой мускулатуры.

Показания. Аллергический ринит.

Режим дозирования. Взрослым и детям старше 12 лет препарат назначается по 1 таблетке 1 раз в день.

Побочное действие. В редких случаях вызывает рвоту, сухость во рту.

Противопоказания. Беременность, лактация, возраст до 12 лет, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Возможность применения препарата у детей моложе 12 лет не изучена. В период лечения препаратом следует избегать потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрой психической и двигательной реакции.

Производитель. *SCHERING-PLOUGH*, США.

#### КЛАФОРАН (CLAFORAN)

Международное наименование — *cefotaxim*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефотаксим. Порошок для инъекций 1 г в комплекте с ампулами воды для инъекций 2 или 4 мл. В ампуле с растворителем для в/м инъекций содержится лидокаина гидрохлорида 0.04 г, воды для инъекций до 4 мл.

Производитель. *HOECHST*, Германия.  
(см. ЦЕФОТАКСИМ)

#### КЛЕКСАН (KLEKSAN)

Международное наименование — *etroxarin*.

Состав и форма выпуска. 1 шприц, готовый к применению, содержит 20 или 40 мг энноксапарина. 1 мл содержит 60, 80 или 100 мг энноксапарина. 1 мг клексана содержит 100 анти-Х-а единиц низкомолекулярных гепаринов. Шприцы, готовые к применению, 0.2 мл, 0.4 мл по 2 шприца в упаковке. Раствор в ампулах 0.6 мл, 0.8 мл, 1 мл по 2 штуки в упаковке.

Фармакологическое действие. Клексан относится к классу низкомолекулярных гепаринов. Препарат ингибирует тромбокиназу и инактивирует тромбин. При подкожном введении клексан быстро и практически полностью всасывается. Пик концентрации препарата в плазме крови определяется через 3 часа после введения, период полувыведения около 4 часов.

Показания. Профилактика тромбоэмболий; профилактика коагуляции в системе экстракорпоральной циркуляции при проведении гемодиализа.

Режим дозирования. Пациентам с умеренным риском развития тромбоэмболий назначают по 20 мг клексана в день. Если риск возникновения тромбоэмболий высок, дозу увеличивают до 40 мг. При хирургических вмешательствах препарат вводят за 2 часа до операции, при ортопедической операции - за 12 часов. Для профилактики коагуляции в системе экстракорпоральной циркуляции при гемодиализе в начале процедуры в артериальную систему вводят клексан из расчета 1 мг/кг веса пациента. Обычно этого достаточно для проведения 4-часовой процедуры.

Побочное действие. При применении клексана могут иметь место следующие побочные эффекты: местные мелкие кровоизлияния в месте введения препарата, тромбоцитопения.

Противопоказания. Клексан не применяют у пациентов с реакцией гиперчувствительности на экапарин и метабисульфит, нарушениями в системе свертывания крови, страдающим язвенной болезнью желудка и двенадцатиперстной кишки, с нарушениями мозгового кровообращения, при тромбоцитопении, женщинам в период беременности. С осторожностью назначают клексан больным с нарушениями функции печени и страдающим артериальной гипертензией.

Особые указания. Лечение клексаном проводится под контролем количества тромбоцитов в крови. В случае передозировки препарата вводят протамин в виде сульфата или гидрохлорида. При этом необходимо помнить, что 1 мг протамина нейтрализует анти-Х-а активность, вызываемую 1 мг клексана. Клексан назначают только подкожно, вводят в положении

лежа в передне или заднелатеральную область брюшной стенки на уровне пояса.  
Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

## КЛЕНБУТЕРОЛ (CLENBUTEROL)

Международное наименование — *clenbuterol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — кленбутерола гидрохлорид. Таблетки 0.02 мг. Жидкость с содержанием 0.01 мг в 5 мл; жидкость для детей с содержанием 0.005 мг в 5 мл. Раствор для приема внутрь — 7 капель — 0.02 мг кленбутерола гидрохлорида (1 мл раствора = 20 капель = 0.059 мг). Сироп — 0.001 мг кленбутерола гидрохлорида в 1 мл.

Фармакологическое действие. Бронхолитическое действие обусловлено избирательной стимулирующей бета-2-адренорецепторов. Кроме того, препарат обладает непосредственным миорелаксирующим бронхальную мускулатуру эффектом и секретолитическим действием. Вызывает тахикардию, тремор пальцев рук. Препарат характеризуется высокой активностью, быстрым и полным всасыванием при приеме внутрь, эффект ингаляции при приступе бронхальной астмы на 10-й минуте, максимум через 2-3 часа, продолжительность действия и интервал между приемами 12 часов.

Показания. Бронхиальная астма, астматический бронхит, хронический спастический бронхит, эмфизема легких и др. Режим дозирования. При проведении продолжительного лечения у взрослых и детей старше 12 лет препарат начинают в дозе 0.01-0.02 мг (1/2-1 таблетка) 2 раза в день. При выраженном бронхоспазме суточная доза может быть увеличена до 0.08 мг. (по 2 таблетки 2 раза в день). После улучшения состояния дозу уменьшают. Суточная доза для детей — 0.012 мг/кг (0.0008 — 0.00015 мг/кг), распределяя на 2-3 приема. Жидкость с содержанием 0.01 мг в 5 мл: взрослые и дети старше 12 лет 10 мл (0.02 мг) 2-3 раза в день; дети 6-12 лет 5 мл (0.01 мг) 3 раза в день. Жидкость для детей с содержанием 0.005 мг в 5 мл: дети 6-12 лет 15 мл (0.012 мг) 2 раза в день; дети 4-6 лет 10 мл (0.01 мг) 2 раза в день; дети 2-4 лет 5 мл (0.005 мг) 3 раза в день; дети до 2 лет 5 мл (0.005 мг) 2 раза в день. Раствор для приема внутрь или для ингаляции: взрослым и детям старше 12 лет — 7 капель (0.02 мг) 2 раза в день, в соответствии с массой тела (в 1 мл — 20 капель, 0.059 мг кленбутерола). Ингаляции производятся распылителем или респиратором, взрослым и детям старше 6 лет по 4-7 капель, разводя в 3-5 мл дистиллированной воды или физиологическом растворе, вдыхая 5-10 мин. Сироп: детям до 8 месяцев при весе тела 4-8 кг назначают 2 раза по 2.5 мл; детям 8-24 мес. (вес тела 8-12 кг) по 5 мл 2 раза в день; детям 2-4 лет (вес тела 12-16 кг) — 2 раза по 7.5 мл; детям 4-6 лет (вес тела 16-22 кг) — 2 раза по 10 мл; детям 6-12 лет (вес тела 22-35 кг) — 2 раза по 15 мл; детям старше 12 лет и взрослым — 2-3 раза в день по 15 мл, поддерживающая доза — 2 раза в день по 10 мл.

Побочное действие. Тахикардия, экстрасистолы, дрожание пальцев рук, чувство беспокойства, головная боль, аллергические реакции в виде кожной сыпи. Уменьшение сухости во рту, тошнота, понижение артериального давления.

Противопоказания. Гиперчувствительность к кленбутеролу, тиреотоксикоз, тахикардия, тахитриггера, субартериальный стеноз аорты, острый период инфаркта миокарда, первый триместр беременности и непосредственно перед родами.

Особые указания. Бета-адреноблокаторы являются фармакологическими антагонистами кленбутерола и могут устранять побочное действие препарата. Хранить препарат следует в защищенном от света месте при температуре 15-30°C. Производитель. Кленбутерол (Clenbuterol) *PHARMACHIM*, Болгария; Контраспазмин (Kontraspazmin) *AWD*, Германия; Спиропент (Spiropent) *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия.

## КЛЕНБУТЕРОЛ (CLENBUTEROL)

Международное наименование — *clenbuterol*.

Состав и форма выпуска. Таблетки по 0.02 мг кленбутерола гидрохлорида в количестве 50 шт. в упаковке; сироп (0.001 мг кленбутерола гидрохлорида/мл) по 100 и 130 мл во флаконах. Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария. (см. КЛЕНБУТЕРОЛ)

## КЛИВАРИН (CLIVARIN)

Международное наименование — *reviparin*.

Состав и форма выпуска. В 1 наполненном одноразовом шприце (0.25 мл) содержится: гепарина натрия — 1750 анти-X-а МЕ, натрия хлорида — 1.5 мг, воды для инъекций 240-245 мг. Раствор в одноразовых шприцах по 0.25 мл в каждом, 5 или 10 штук в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат является антикоагулянтом прямого действия и обладает выраженной и длительной антитромботической активностью и слабым антикоагулянтным действием (в обычных дозах не изменяет общих тестов на свертываемость крови). Кливарин не влияет на агрегацию и адгезию тромбоцитов при применении обычных доз.

Показания. Профилактика тромбозов и эмболий.

Режим дозирования. Препарат применяется в виде подкожных инъекций. Обычная доза составляет 1750 анти-Xa МЕ 1 раз в сутки в течение 7-10 дней или в течение всего периода риска. У больных с повышенным риском тромбоза доза может быть увеличена до 3500 анти-Xa МЕ (при риске тромбоза глубоких вен, после операции на тазобедренном суставе). При оперативных вмешательствах с целью профилактики тромбозов и эмболий введение препарата начинают за 2-4 часа до операции.

Побочное действие. Кровотечение в случае передозировки, общие и местные аллергические реакции, гематомы в месте подкожного введения, не требующие прекращения лечения, тромбоцитопения (обратимая и затяжная, требующая прекращения лечения), вторичный гиповольдемический, сопровождающийся ацидозом и гиперкальциемией (наблюдается, как правило, у больных с почечной недостаточностью и сахарным диабетом).

Противопоказания. Анамнестические данные о сверхчувствительности к препарату, тромбоцитопения и документированный положительный агрегационный тест с репигнированным натрием *In vitro*, склонность к кровотечениям (гемофилия, повышенная кровоточивость ран, субдуральная гематома), черепно-мозговая травма, внутрисердечное кровоизлияние, бактериальный эндокардит, угрожающий выкидыш, острые язвенно-язвенные поражения желудочно-кишечного тракта, первый триместр беременности. С осторожностью применять у больных с тяжелой гипертензией, ретинопатией, тяжелым нарушением функции печени, почек и поджелудочной железы, свежим цереброваскулярным поражением, недавним оперативным вмешательством на головном мозге или его травмой, язвенной болезнью желудка и 12-перстной кишки.

Особые указания. В период лечения препаратом, особенно длительного, рекомендуется определять количество тромбоцитов в периферической крови. При совместном применении с диклумаолом, растворами декстрана, ацетилсалициловой кислотой, диглиридамом, фенилбутоном, нидометацином, сульфипирином возможно увеличение риска кровотечения. При совместном применении с аскорбиновой кислотой, антигистаминными препаратами, препаратами дигиталиса, никотином, тетрациклинами, фенотиазином, внутривенно вводимыми нитроглицерином и пенициллином наблюдается ослабление действия препарата и его профилактического эффекта.

Производитель. *KNOLL*, Германия.

**КЛИДАМИЦИН (KLIMICIN)**

Международное наименование — *clindamicin*.

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит 0.15 г, клиндамицина в виде хлорида, 1 ампула содержит 0.3 г, в виде фосфата. Капсулы по 16 и 100 шт. в упаковке. Ампулы по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *LEK*, Словения.

(см. КЛИНДАМИЦИН)

**КЛИМНОРМ (KLIMONORM)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества — эстрадиола валерат и левоноргестрел. Упаковка с календарной шкалой, содержащая 21 драже: 9 желтых драже — 2 мг эстрадиола валерата, 12 бирюзовых драже — 0.15 мг левоноргестрела + 2 мг эстрадиола валерата.

Фармакологическое действие. Заместительная терапия при недостатке женских половых гормонов после нормального, преждевременного или хирургически обусловленного наступления менопаузы.

Показания. Психические и вегетативные симптомы климактерических расстройств в пери- и постменопаузного периода, постменопаузный остеопороз.

Режим дозирования. 1 драже в день в течение 21 дня (сначала 9 желтых драже, затем 12 бирюзовых). При нормальном течении менструального цикла лечение начинают на 5-ый день цикла. По истечении 21 дня следует 7-дневный перерыв. Для обеспечения эффективной профилактики остеопороза лечение должно продолжаться не менее 10 лет.

Побочное действие. Диспепсические явления, изменение массы тела, нагрубание молочных желез, нарушение менструального цикла, изменение либидо, депрессия, головная боль, ухудшение переносимости контактных линз, нарушение толерантности к глюкозе.

Противопоказания. Абсолютные: выраженное изменение функции печени, тромбозомиметические процессы, серповидно-клеточная анемия, гормонозависимые опухоли матки и молочных желез, нарушение обмена веществ, тяжелая форма сахарного диабета с изменениями сосудов, гиперлипидемическая болезнь, сахарный диабет. Относительные: эндометриоз, мастопатия, отосклероз, эпилепсия, варикоз, флебит.

Особые указания. Во время приема препарата каждые 6 месяцев следует проводить гинекологический контроль, включая анализ цитологического мазка шейки матки и исследование молочных желез. Необходимо осуществлять регулярный контроль за функцией печени, артериальным давлением, составом крови, липидным обменом.

Производитель. *JENAPHARM*, Германия.

**КЛИНДАМИЦИН (CLINDAMYCIN)**

Состав и форма выпуска. Активное вещество — клиндамицин. Капсулы. Сухое вещество для приготовления сиропа во флаконах. Сухое вещество в ампулах.

Фармакологическое действие. Антибиотик. В концентрациях, достижимых в организме при введении терапевтических доз, действует на микробную клетку бактериостатически. При более высоких концентрациях может наблюдаться бактерицидный эффект. Высоко активен в отношении грамположительных микроорганизмов (стафилококки, стрептококки, пневмококки, палочка дифтерии, некоторые штаммы клостридий), а также микоплазм, бактероидов. Не действует на грамотрицательные бактерии, грибы, вирусы, простейшие.

Показания. Бактериальные инфекции тяжелого течения: пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры, остеомиелит, эндометрит, аднексит, гнойные инфекции кожи, мягких тканей, ран, перитонит — вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика перитонита и внутрибрюшных абсцессов после перфорации или травмы кишечника (в комбинации с аминогликозидами). Клиндамицин — антибиотик резерва при инфекциях, вызванных штаммами

стафилококка и других грамположительных микроорганизмов, резистентных к пенициллину.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, а также чувствительности возбудителя. Внутрь назначают по 0.15-0.45 г 4 раза в день. При инфекционно-воспалительных заболеваниях органов брюшной полости и малого таза назначают в/м в суточной дозе от 1.2 до 2.7 г в 3-4 введения. Максимальная суточная доза при в/м введении 4.8 г. (Не рекомендуется выводить за одну в/м инъекцию более 0.6 г). При тяжелом течении инфекции вводят внутривенно капельно в дозе 0.6-0.9 г (максимальная разовая доза для в/в введения 1.2 г) со скоростью не более 30 мг/мин. Продолжительность курса лечения составляет 10-14 дней в зависимости от вида возбудителя и тяжести течения инфекции. Детам вводят парентерально в следующих суточных дозах: новорожденным 15-20 мг/кг, детям старше одного месяца — 20-40 мг/кг; кратность введения 3-4 раза. При назначении препарата внутрь детям предпочтительно назначать сироп. Детам старше одного месяца назначают в суточной дозе 8-25 мг/кг в 3-4 приема. Детам с массой тела 10 кг и менее — по 1/2 чайной ложки сиропа (37.5 мг) 3 раза в день.

Побочное действие. Тошнота, рвота, боли в животе, диарея; при назначении препарата могут возникнуть явления эзофагита. Редко — обратимая лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения; нарушение функции почек; транзиторное повышение уровня печеночных трансаминаз и билирубина в плазме крови. При длительном лечении клиндамицином в высоких дозах возможно развитие псевдомембранозного колита. Очень редко — аллергические реакции (крапивница, эксфолиативный дерматит, отек Квинке, лихорадка; описаны единичные случаи анафилактического шока). При в/в введении больших доз возможен флебит. При быстром в/в введении — понижение АД, головокружение, слабость. При в/м введении возможно появление инфильтрата, абсцесса.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени или почек, беременность, повышенная чувствительность к клиндамицину или линкомицину.

Особые указания. С осторожностью применять препарат у больных с заболеваниями желудочно-кишечного тракта в анамнезе. Псевдомембранозный колит может появляться как на фоне приема клиндамицина, так и через 2-3 недели после прекращения лечения. При появлении симптомов колита в легких случаях достаточно отмены препарата и назначения йодообменных смол (холестирамин, холестипол). В тяжелых случаях показано возмещение потери жидкости и электролитов, назначение ванкомицина или бацитрацина. Нельзя применять препараты, тормозящие перистальтику кишечника. Клиндамицин содержит бензиловый спирт, который может привести у недоношенных детей к синдрому удушья вплоть до летального исхода. Не рекомендуется применять клиндамицин одновременно с препаратами, замедляющими нервно-мышечную передачу. Комбинация клиндамицина с аминогликозидами синергична. Клиндамицин не совместим в растворе с витаминами группы В, ампициллином, аминофидилоном, барбитуратами, кальция глюконатом, магнезия сульфатом. Препарат совместим с растворами аминацила, гентамицина, тобрамицина, пиперациллина, цефазолина, цефотаксима и некоторых других цефалоспоринов.

Производители. Далацин Ц (Dalacin C) *UPJOHN*, США; Далацин Ц (Dalacin C) *HEMOFARM*, Югославия (в сотрудничестве с *Upjohn*, США); Далацин Ц (Dalacin C) *EEZACIBASI*, Турция (по лицензиям *Upjohn*, США); Далацин Ц фосфат (Dalacin C phosphat) *EEZACIBASI*, Турция (по лицензиям *Upjohn*, США); Климцин (Klimycin) *LEK*, Словения.

**КЛИНОРИЛ (CLINORIL)**

Международное наименование — *sulindac*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сулиндак. Таблетки 0.1, 0.15, 0.2, 0.3 и 0.4 г по 60 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противовоспалительное, болеутоляющее и жаропонижающее. Подавляет провоспалительные факторы. Вызывает ослабление боли в суставах в покое и при движении, уменьшение утренней скованности и припухлости суставов, способствует увеличению объема движений. Противовоспалительный эффект наступает к концу первой недели лечения.

Показания. Суставной синдром (ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата. Инфекционно-воспалительные заболевания верхних дыхательных путей.

Режим дозирования. Назначают внутрь в суточной дозе 0.2-0.4 г 1 или 2 приема. Максимальная суточная доза 0.4 г. При необходимости дозу можно уменьшить. При остром подагрическом артрите средняя продолжительность лечения 7 дней. При ревматоидном артрите у детей начальная доза - 4.5 мг/кг в сутки в 2 приема, при необходимости ее можно увеличить до максимальной суточной дозы 6 мг/кг. Препарат следует принимать с жидкостью или пищей.

Побочное действие. Больные, как правило, хорошо переносят препарат. Наиболее часто наблюдаются расстройства со стороны ЖКТ (тошнота, анорексия, боли и неприятные ощущения в животе, вздутие кишечника, запор, диарея), но в большинстве случаев они не влияют на ход лечения. Возможны раздражительность, головокружение, головная боль, звон в ушах, нарушения функции печени, отеки, реакции гиперчувствительности. В редких случаях - эрозивно-язвенные поражения, кровотечения и перфорации ЖКТ; нарушение функции почек, изменения картины периферической крови, раздражение и сухость слизистых оболочек, выпадение волос, фотосенсибилизация, токсический эпидермальный некролиз, артриты, повышение АД, потливость, нарушения сна, астения, парестезии, судороги, синкопе, депрессия, нарушения зрения и слуха, асептический менингит, металлический или горький вкус во рту, носовые и маточные кровотечения.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспириновая" астма, наличие взаимосвязанных указаний на крапивницу, ринит, вызванные приемом нестероидных противовоспалительных препаратов; беременность, лактация, детский возраст (до 2 лет), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Детям можно назначать препарат только при остром ревматоидном артрите. Особую осторожность следует соблюдать при назначении препарата больным с анмистическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспептическими симптомами, с нарушениями функции печени и почек, хронической сердечной недостаточностью, патологией органа зрения, склонностью к кровотечениям, при одновременном назначении антикоагулянтов.

Производитель. MERCK SHARP & DOHME, США

#### КЛИОН (KLION) мазь

Международное наименование — *metronidazole*.

Состав и форма выпуска. Активные вещества - метронидазол и триклозан. Мазь (1 г - 0.05 г и 0.001 г активных веществ соответственно) 20 г в тубе.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат для местного применения. Обладает широким антимикробным спектром действия, включая анаэробы; стимулирует репаративные процессы.

Показания. Инфекционные заболевания кожи, розацеа, пролежни, трофические язвы голени, ожоги, экзема.

Режим дозирования. На пораженный участок кожи наносят

тонкий слой мази 1-2 раза в сутки. При необходимости накладывают окклюзионную повязку.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд, ангионевротический отек.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### КЛИОН (KLION)

Международное наименование — *metronidazole*.

Состав и форма выпуска. 1 мл раствора содержит 5 мг метронидазола. Раствор для внутривенного капельного введения 1 или 10 флаконов по 100 мл в упаковке.

Фармакологическое действие. Клион обладает активностью в отношении большого количества простейших, подавляет развитие трихомонад, амёб, лямблий. Препарат эффективен при анаэробных инфекциях. Клион легко проникает через плаценту, поступает в молоко кормящих матерей.

Показания. Клион, раствор для внутривенного капельного введения, применяют для лечения инфекций, вызванных анаэробными бактериями: бактероидами, фузобактериями, клостридиями и анаэробными кокками. Препарат применяют для предупреждения послеоперационных инфекций бактероидами и анаэробными стрептококками.

Режим дозирования. Клион вводят каждые 8 часов по 100 мл раствора со скоростью 5 мл в минуту внутривенно капельно. Курс продолжается 7 дней. По показаниям осуществляется переход на поддерживающую терапию пероральными формами. Детям в возрасте до 12 лет препарат вводят из расчета 1.5 мл раствора клиона на 1 кг массы тела. В профилактических целях клион вводят внутривенно в виде инфузии непосредственно до, во время или после операции в дозе 100 мл. Затем продолжают введение этой же дозы каждые 8 часов до перехода на прием пероральных форм препарата. Детям до 12 лет в профилактических целях используют дозу препарата из расчета 1.5 мл раствора клиона на 1 кг массы тела.

Побочное действие. При применении клиона могут иметь место следующие побочные эффекты: головная боль, ощущение горечи во рту, появление беловатого налета на языке, тошнота, рвота, диарея, лейкопения, сонливость, атаксия, кожные высыпания.

Противопоказания. Клион не назначают в первом триместре беременности.

Особые указания. При лечении клионом запрещается употреблять алкоголь. Принимая во внимание взаимодействие клиона с антикоагулянтами, принимаемыми внутрь, до последних необходимо во время лечения пересмотреть. Производитель. EGIS, Венгерская республика.

#### КЛИОН-Д (KLION-D)

Состав и форма выпуска. 1 вагинальная таблетка содержит метронидазола 0.5 г и миконазола 0.15 г. Таблетки вагинальные по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат. Входящий в его состав метронидазол активен в отношении трихомонад, амёб, лямблий. Миконазол обладает противогрибковым действием.

Показания. Трихомонадный вагинит.

Режим дозирования. Препарат вводят глубоко во влагалище перед сном в течение 10 дней. Перед введением таблетку смачивают в воде.

Побочное действие. Возможны - головная боль, головокружение, ощущение горечи во рту, обложенность языка, тошнота, диарея.

Противопоказания. Первый триместр беременности.

Особые указания. В процессе лечения препаратом запрещается употреблять алкоголь. Во время лечения трихомонады рекомендуется воздерживаться от половой жизни. Клион-Д



вагинальные таблетки эффективно действуют только в комбинации с пероральными формами метронидазола. Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.

#### КЛИОСТОМ (KLIOSTOM)

Состав и форма выпуска. 1 г мази содержит 0.05 г метронидазола бензоата и 1 мг триклозана. Мазь 20 г в тубах.

Фармакологическое действие. Клиостом обладает активностью в отношении большого количества простейших, эффективен при вульварных инфекциях. Препарат обладает местным и резорбтивным действием. Продолжительность лечебного эффекта - 4 часа.

Показания. Гингивит, стоматит, пародонтит.

Режим дозирования. После чистки зубов с помощью тампона или мягкой зубной щетки мазь накладывают на десны и между зубов. Препарат следует держать во рту не менее 15 минут. Эти процедуры нужно проводить 2-4 раза в день в течение 1-2 недель.

Побочное действие. Повышенное слюноотделение, тошнота, рвота, развитие грибковой флоры в полости рта.

Противопоказания. Грибковые заболевания ротовой полости, терминальная лейкоцитозия, антибиотиками, глюкокортикоидными; первый триместр беременности, детский возраст.

Особые указания. Во время лечения препаратом следует отказаться от ношения зубных протезов. Для усиления эффективности препарата его обычно комбинируют с приемом таблеток метронидазола. Во время лечения клиостомом нельзя употреблять алкоголь.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

#### КЛИФТ (CLIFT)

Международное наименование — *metoposicillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метропосиллин. Таблетки 0.25 мг по 50 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Сердечный гликозид, получаемый из морского лука. Увеличивает силу и скорость сердечных сокращений, незначительно урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость. У больных с хронической сердечной недостаточностью вызывает опосредованный вазодилатирующий эффект. Оказывает умеренный диуретический эффект.

Показания. Хроническая сердечная недостаточность (при декомпенсированных клапанных пороках сердца, атеросклеротическом кардиосклерозе и др.), в том числе при наличии нормо- или брадисистолической мерцательной аритмии.

Режим дозирования. Дозу препарата устанавливают индивидуально для каждого пациента, с учетом тяжести состояния, чувствительности пациента к препарату, предыдущего медикаментозного лечения. Средняя доза составляет по 1 таблетке 2-3 раза в сутки. При необходимости дозу препарата можно увеличить до 4 таблеток в сутки.

Побочное действие. Брадикардия, АВ блокада, нарушения сердечного ритма, анорексия, тошнота, рвота, диарея, головная боль, усталость, головокружение. Редко - окрашивание окружающих предметов в зеленый и желтый цвет, снижение остроты зрения, скотома, макро- и микропсия.

Противопоказания. Гликозидная интоксикация (абсолютное противопоказание). Относительные противопоказания - выраженная брадикардия, АВ блокада II и III степеней, изолированный митральный стеноз, гипертрофический субвольтальный стеноз, острый инфаркт миокарда, нестабильная стенокардия, синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта, таппонда сердца, экстрасистолия, желудочковая тахикардия, выраженные нарушения функции печени, беременность, лактация.

Особые указания. Вероятность возникновения гликозидной интоксикации повышается при гипокалиемии, гипонатриемии, гиперкальциемии, гипернатриемии, гипотиреозе, выраженной дилатации полостей сердца, легочном сердце.

миокардите, при алкалозе, у пожилых больных. При одновременном применении клифта и диуретиков, глюкокортикоидов, инсулина, препаратов кальция, вифторидов В, хинидина риск возникновения интоксикации также повышен. Производитель. *KNOLL*, Германия.

#### КЛОДРОНАТ (CLODRONAT)

Международное наименование — *clodronate*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - динатрия клодронат. Капсулы по 0.4 г динатриевого клодроната. Раствор в ампулах (1 мл раствора содержит 0.06 г динатриевого клодроната) по 5 мл.

Фармакологическое действие. Клодроновая кислота относится к группе биофосфонатов, которые препятствуют остеолиту и вызванному остеолитом гиперкальциемии. Она образует сложные соединения с гидроксипапитом кости, изменяя кристаллическую структуру и тем самым препятствует разрушению кристаллов фосфата кальция. Препарат уменьшает боли у больных с метастазами в кости, задерживает прогрессирование, предупреждает развитие новых метастазов. Всасываемость клодроновой кислоты в кишечнике низкая (1-3%). Около 80% абсорбированной кислоты выводится через почки в течение суток, остальные 20% находятся в связанном состоянии в костной ткани. Применяется при проведении поддерживающей терапии у пациентов со злокачественными опухолями.

Показания. Остеолиз в результате костных метастазов плотных опухолей (карцинома молочной, предстательной и щитовидной желез) или в результате опухоли системы кровообращения (множественная миелома). Гиперкальциемия в результате костных метастазов или костной деструкции, вызванной злокачественной опухолью без метастазов в кости. Режим дозирования. При использовании пероральных форм препарата принимают по 2 капсулы 2 раза в день. При необходимости доза препарата может быть доведена до 8 капсул в сутки. Капсулы следует запивать достаточным количеством жидкости с низким содержанием кальция. Пациент не должен принимать пищу в течение часа до и после приема капсулы. При использовании пероральных форм препарата 1 ампула вводится внутривенно ежедневно капельно в течение не менее 2-х часов. Продолжительность лечения, независимо от используемой формы, не должна превышать 10 дней.

Побочное действие. Иногда при лечении могут возникать желудочно-кишечные расстройства, нарушения почечной функции и аллергические реакции. Наблюдаются обратимые изменения следующих параметров: снижение уровня сыровоточных фосфатов и увеличение содержания в сыровотке крови гормона передней доли гипофиза, катехиназы, щелочной фосфатазы, лактатдегидрогеназы и паретрионидного гормона.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, почечная недостаточность, тяжелые острые воспалительные заболевания желудочно-кишечного тракта, беременность и период лактации.

Производители. Бонифос (Bonifos) *LEIRAS*, Финляндия; Лодронат (Lodronat) *BOEHRINGER MANNHEIM*, Австрия; Лодронат-концентрат (Lodronat-Konzentrat) *BOEHRINGER MANNHEIM*, Австрия.

#### КЛОЗАПИН (CLOZAPIN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - клозапин. Таблетки. Раствор для инъекций в ампулах.

Фармакологическое действие. Нейролептик. Обладает сильным антипсихотическим действием, выраженным седативным эффектом, не вызывает экстрапирамидных нарушений, не влияет на содержание пролактина в крови. Оказывает периферическое и центральное холинолитическое действие.

Показания. Острые и хронические формы шизофрении, маниакальные состояния, маниакально-депрессивный психоз,

психомоторное возбуждение, различные психотические состояния у возбужденных больных.

**Режим дозирования.** Дозу подбирают индивидуально. Разовая доза 0.05–0.2 г, суточная – 0.2–0.4 г, высшая суточная доза 0.6 г. Лечение обычно начинают с дозы 0.025–0.05 г, затем постепенно увеличивают на 0.025–0.05 г в день до 0.2–0.3 г/сут. в течение 7–14 дней. Суточную дозу можно назначать однократно перед сном или 2–3 раза в день после еды. При отмене препарата следует постепенно снижать дозу в течение 1–2 недель.

**Побочное действие.** Сонливость, чувство усталости, потливость, тахикардия. Реже – сухость во рту, нарушение accommodation, ортостатическая гипотония, повышение температуры тела, тошнота, запоры. При длительном приеме возможно увеличение массы тела, гранулоцитопения, лейкоцитоз.

**Противопоказания.** Заболевания крови, тяжелые нарушения функции почек и печени, коматозные состояния, алкогольные и другие токсические психозы, глаукома, аденома предстательной железы, атония кишечника.

**Особые указания.** Во время лечения необходим систематический контроль картины периферической крови. Клозапин усиливает центральные эффекты алкоголя, ингибиторов MAO, некоторых других лекарственных средств, влияющих на центральную нервную систему. При приеме клозапина нельзя управлять транспортными средствами, а также выполнять работу, требующую повышенного внимания и быстрой психической и двигательной реакции.

**Производители.** Азалептин (Asaleptin) AWD, Германия; Лепонекс (Leronepex) SANDOZ, Швейцария; Лепонекс (Leronepex) BOSNALJEK, Босния и Герцеговина (совместно с Sandoz, Швейцария).

## КЛОКСАЗЕПИН (CLOXAZEPIN)

**Международное наименование** — *loxapine*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество – локсепина сукцинат. Таблетки 0.01 г, 0.05 г.

**Фармакологическое действие.** Нейролептик.

**Показания.** Острая и хронически текущая шизофрения, психозы, маниакально-депрессивный психоз, невроз.

**Режим дозирования.** Начальная доза 0.02–0.03 г/сут. в течение 7–10 дней дозу препарата увеличивают до 0.1–0.15 г/сут. Кратность приема 3 раза. При неврозах назначают по 0.01 г 2–3 раза.

**Побочное действие.** Головокружение, обострение психотической симптоматики. При длительном применении – тремор мышц, растерянность, колебания АД, аллергические реакции в виде кожной сыпи, запор, тошнота, парестезия.

**Противопоказания.** Острое депрессивное состояние, возраст до 16 лет, беременность, деменция, заболевания сердечно-сосудистой системы, судороги, глаукома, склонность к задержке мочеиспускания.

**Особые указания.** Срок годности препарата 2 года.

**Производитель.** PHARMACHIM, Болгария.

## КЛОМЕТОЛ (KLOMETOL)

**Международное наименование** — *metoclopramide*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество – метоклопрамид. Таблетки 0.01 г по 30 шт. в упаковке. Сироп (1 мл препарата содержит 0.001 г активного вещества) по 100 мл во флаконе. Раствор для перорального применения (1 мл раствора содержит 0.005 г активного вещества) по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** ICN GALENIKA, Югославия.  
(см. МЕТОКЛОПРАМИД)

## КЛОМИД (CLOMID)

**Международное наименование** — *clomifen citrat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество – кломифена цитрат. Таблетки по 0.05 г.

**Производитель.** MARION MERREL DOW, Франция.  
(см. КЛОМИФЕНА ЦИТРАТ)

## КЛОМИПРАМИН (CLOMIPRAMIN)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество – кломипрамина гидрохлорид. Драже, таблетки, таблетки-ретард, раствор для инъекций в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Сильнодействующий трициклический антидепрессант; оказывает выраженное тимолептическое действие, уменьшает ажитазию. Обладает адренолитическим и антигистаминным действием. Почти не вызывает седативного эффекта и чувства усталости.

**Показания.** Депрессивный синдром различной этиологии: эндогенный, реактивный, невротический, органический, эндогенный, нивалоционный; при психопатии, шизофрении; при хронических болезнях и соматических заболеваниях. Дистонические состояния в рамках психопатических нарушений у детей и подростков. Навязчивые состояния и фобии. Катаlepsия при нарколепсии. Ночное недержание мочи (в возрасте старше 5 лет и после исключения органической причины расстройства).

**Режим дозирования.** Устанавливается индивидуально. При депрессии, фобиях – по 25 мг 2–3 раза в день. В течение первой недели дозу постепенно увеличивают до 50 мг 2–3 раза. После выраженного улучшения больного переводят на поддерживающую дозу – по 25 мг 2–3 раза. В/м вводят по 25–50 мг в день; дозу повышают каждый день на 25 мг вплоть до суточной дозы 100–150 мг. В/в вводят капельно в течение 1.5–3 ч 1 раз в день по 50–75 мг а 250–500 мл изотонического раствора глюкозы или натрия хлорида. После 3–5 дней инфузионной терапии больного переводят на прием препарата внутрь. При хронических болезнях доза составляет от 10 до 150 мг/сут. У пожилых пациентов начальная суточная доза 10 мг; постепенно в течение 10 дней дозу повышают до 30–50 мг/сут. Для детей начальная доза 10 мг/сут. В течение 10 дней дозу повышают у детей в возрасте 5–7 лет до 20 мг, 8–14 лет – до 20–50 мг, старше 14 лет до 50 мг в сутки и выше.

**Побочное действие.** В начале лечения – сухость во рту, обильное потоотделение, мелкий тремор, головокружение, нарушение accommodation и мочеиспускания, ортостатическая гипотония, заторможенность. Аллергические кожные реакции. При применении высоких доз – нарушения проводимости, аритмия, бессонница, спутанность сознания, усиление страха. Редко – нарушение функции печени, гиперирексия, судороги, агранулоцитоз.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к трициклическим антидепрессантам из группы дибензазепина. Беременность, лактация.

**Особые указания.** В период лечения препаратом следует избегать употребления алкоголя. При отравлении препаратом показано промывание желудка; при тяжелых антихолинэргических симптомах со стороны ЦНС – 0.5–2 мг физостигмина в/м или в/в.

**Производители.** Анафранил (Anafranil) CIBA-GEIGY, Швейцария; Глифен (Glidfen) AWD, Германия; Клофранил (Klofranil) SUN PHARMACEUTICAL, Индия.

## КЛОМИФЕНА ЦИТРАТ (KLOMIFEN CITRAT)

**Международное наименование** — *clomifen citrat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество – кломифен цитрат. Таблетки 0.05 г.

**Фармакологическое действие.** Является антиэстрогенным препаратом. В малых дозах препарат усиливает секрецию гонадотропинов: пролактина, фолликулостимулирующего и лютеинизирующего гормонов. Стимулирует овуляцию. При малом содержании в организме эстрогенов гормональный препарат оказывает умеренный эстрогенный эффект. При высоком уровне эстрогенов оказывает антиэстрогенное действие. В вы-



соких дозах препарат тормозит секрецию гонадотропинов. Гестагенной и андрогенной активностью не обладает.

**Показания.** Индукция овуляции у женщин с ановуляторным циклом, дисфункциональные маточные кровотечения, дисгонадотропная форма аменореи, андрогенная недостаточность и олигоспермия у мужчин, для диагностики нарушений гонадотропной функции гипофиза.

**Режим дозирования.** Для стимуляции овуляции назначают по 50 мкг 1 раз в день перед сном, начиная с 5-го дня менструального цикла в течение 5 дней. При отсутствии эффекта повторяют назначение препарата, проводя 3-6 курсов, увеличивая при этом суточную дозу до 150 мкг или удливая курс до 10 дней. Курсовая доза не должна превышать 1000 мкг. Мужчин назначают по 50 мкг 1-2 раза в день в течение 3-4 месяцев под систематическим контролем спермограммы. Реакция на препарат (вызов овуляции) определяется при наличии двухфазной базальной температуры, средним циклическим повышением продукции ЛН, повышением уровня сыровороточного прогестерона во время верооятной средней фазы лютеинизации или при менструальном кровотечении женщины с аменореей. Если овуляция имеет место, а беременности нет, то следует повторить прием той же самой дозы при следующем лечебном курсе. Если по всей вероятности после состоявшейся овуляции не последовало менструального кровотечения, следует принять во внимание возможность беременности и перед новым курсом лечения эту возможность необходимо исключить.

**Побочное действие.** Головокружение, головная боль, тошнота, рвота, депрессия, повышенная возбудимость, бессонница, увеличение массы тела, боли в низу живота, вазомоторные симптомы, приливы, преобладающее нарушение зрения. Редко: увеличение размеров яичника, усиление выпадения волос, сыпь, аллергический дерматит, боль в области грудных желез, дисменорея, увеличение количества мочи и учащение мочеиспускания.

**Противопоказания.** Беременность, выраженные нарушения функции печени и почек, маточное кровотечение неясной этиологии, киста яичника, новообразования половых органов. Особые указания. Препарат применяют только под постоянным контролем специалистов. При использовании кломифена шитрата возрастает вероятность многоплодной беременности. **Производители.** Кластибегит (Clodibegit), EGIS, Венгрия; Кламид (Klomid) MARION MERREL DOW, Франция; Серофен (Serophen) ARES-SERONO, Швейцария.

## КЛОНАЗЕПАМ (CLONAZEPAM)

Международное наименование — *clonazepam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — клоназепам. Таблетки, раствор для инъекций в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Производное бензодиазепина. Оказывает противосудорожное, транквилизирующее, миорелаксирующее, анксиолитическое действие.

**Показания.** Эпилепсия, эпилептический статус, сомнамбулизм, различные формы мышечного гипертонуса, бессонница (особенно у больных с органическими поражениями головного мозга), психомоторное возбуждение.

**Режим дозирования.** Устанавливается индивидуально. Для детей в возрасте до 10 лет начальная доза препарата составляет 0.01-0.03 мг/кг/сут. Для детей старше 10 лет и взрослых начальная доза 1-2 мг/сут. Поддерживающая доза для детей до 10 лет 0.05-0.1 мг/кг/сут. Для детей старше 10 лет и взрослых поддерживающая доза составляет 1.5-4 мг/сут. При лечении эпилептического статуса у детей применяют 0.5 мг в/в, у взрослых — 1 мг. При необходимости эти дозы можно вводить повторно, в/в капельно.

**Побочное действие.** Усталость, нарушение равновесия, головокружение, мышечная слабость, расстройство поведения, атаксия, депрессия, нарушение похоти, расстройство арти-

куляции. У детей возможно наступление сильного возбуждения с двигательными нарушениями, спонтогенные и образные бронхильного секрета, иногда могут быть провоцированы тонико-клонические судороги.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, миастения.

**Особые указания.** С осторожностью препарат назначают при тяжелых нарушениях функции печени и почек, при тяжелой дыхательной недостаточности, сердечно-легочной недостаточности. При длительном применении клоназепама может развиваться психическая и физическая зависимость. При комбинированном применении клоназепама с препаратами, оказывающими угнетающее влияние на ЦНС, отмечается взаимное потенцирование эффекта.

**Производители.** Антелепсин (Antelepsin) AWD, Германия; Клоназепам (Clonazepam) POLFA, Польша; Ривотрил (Rivotril) ROCHE, Франция.

## КЛОНАЗЕПАМ (CLONAZEPAM)

Международное наименование — *clonazepam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — клоназепам. Таблетки 0.5 и 2 мг по 30 шт. в упаковке.

**Производители.** POLFA, Польша.

(см. КЛОНАЗЕПАМ)

## КЛОНИДИН (CLONIDIN)

Международное наименование — *clonidine*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — клонидин гидрохлорид. Таблетки 0.075, 0.1, 0.15, 0.2 и 0.3 мг. Раствор 1 мл (0.15 мг) в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Оказывает гипотензивное действие, связанное со снижением общего периферического сосудистого сопротивления, урежением ЧСС, уменьшением сердечного выброса. Механизм действия обусловлен стимуляцией постсинаптических альфа<sub>2</sub>-адренорецепторов тормозных структур головного мозга и снижением потока симпатических импульсов к сосудам и сердцу. При быстром внутривенном введении возможно кратковременное повышение АД, обусловленное стимуляцией постсинаптических альфа<sub>1</sub>-адренорецепторов сосудов. Клонидин увеличивает почечный кровоток. Повышает сопротивление сосудов мозга, уменьшает церебральный кровоток.

**Показания.** Артериальная гипертензия; гипертонический криз.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе по 0.075 мг 3 раза в сутки. При необходимости дозу постепенно увеличивают до средней суточной дозы 0.9 мг. Максимальная разовая доза составляет 0.3 мг; максимальная суточная доза — 2.4 мг. Больным пожилого возраста, особенно при наличии проявлений цереброваскулярной болезни, назначают в начальной дозе 0.0375 мг 3 раза в сутки. Продолжительность курса лечения устанавливается индивидуально; в среднем она составляет 1-2 месяца. Для купирования гипертонического криза клонидин вводят внутривенно или внутримышечно в дозе 0.15 мг. Для в/в ступенного введения 1 мл раствора клонидина разводят в 10 мл физиологического раствора и вводят в течение 7-10 мин. Для в/в капельного введения 4 мл раствора клонидина разводят в 500 мл 5% раствора глюкозы и вводят со средней скоростью 20 капель/мин. Максимальная скорость инфузии — 120 капель/мин.

**Побочное действие.** Сухость во рту, заложенность носа, чувство усталости, сонливость, замедление скорости психических и двигательных реакций. Редко — нервозность, беспокойство, запор, снижение желудочной секреции, депрессия, брадикардия, снижение либидо, импотенция. При в/в введении возможна ортостатическая гипотония.

**Противопоказания.** Депрессия, выраженный атеросклероз сосудов головного мозга, облитерирующие заболевания пери-

ферических артерий, выраженная синусовая брадикардия, синдром слабости синусового узла, АВ блокада II и III степени, одновременное применение трициклических антидепрессантов, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод или ребенка. При внезапном прекращении приема препарата возможно развитие гипертонического криза (синдром отмены). При приеме препарата следует избегать потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрой психической и двигательной реакции. Для профилактики возникновения ортостатической гипотонии при в/в введении клонидина больной должен находиться в положении лежа во время введения и в течение 1.5-2 часов после введения.

**Производители.** Барклид (Barclid) *BIOGALENIQUE*, Франция; Гемитон 0.075 (Hemiton 0.075), Гемитон 0.3 (Hemiton 0.3) *AWD*, Германия; Катапресан (Catarpresan), *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия; Катапресан (Catarpresan) *ZDRAVLE*, Югославия; Клофазолин (Clorazolin) *PHARMACHIM*, Болгария.

## КЛОНИКС (KLONIX)

Международное наименование — *klonixin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — клониксин. Капсулы 0.3 г по 10 или 40 шт. в упаковке. Суппозитории 0.3 г по 12 шт. в упаковке. Флакон 0.1 г активного вещества по 6 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Анальгетик. Оказывает противовоспалительное и жаропонижающее действие, ингибирует проницаемость сосудистой стенки.

**Показания.** Болевой синдром различной интенсивности и генеза.

**Режим дозирования.** 2 капсулы однократно. При необходимости повторная доза препарата может быть принята через 4-6 часов. Максимальная суточная доза 6 капсул. Свечи назначают по 1-4 свечи в течение дня в соответствии с выраженностью симптомов. При сильном болевом синдроме препарат назначают по 1-2 флакона внутримышечно или внутривенно.

**Побочное действие.** Потливость, сонливость, тошнота, боль в области инъекции. Редко — бессонница.

**Противопоказания.** Детский возраст, беременность, выраженное нарушение функции почек.

**Особые указания.** В состав растворимого консерванта входит бензиловый спирт.

**Производитель.** *CILAG*, США.

## КЛОПАМИД (CLOPAMID)

Международное наименование — *clopamid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — клопамид. Таблетки 0.02 г.

**Фармакологическое действие.** Диуретик средней силы действия. Увеличивает экскрецию с мочой натрия, хлора и калия. Механизм действия связан с угнетением активной реабсорбции натрия в кортикальном сегменте петли Генле. Снижает исходное повышенное артериальное давление. Повышает венозный тонус. Действие препарата развивается через 1-2 часа после приема и продолжается в течение 10-24 часов.

**Показания.** Артериальная гипертония; острый синдром различного генеза (хроническая сердечная недостаточность, синдром портальной гипертензии, нефротический синдром).

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. При артериальной гипертонии назначают в начальной дозе 20 мг 1 раз в сутки утром в течение 7 дней. При достижении желаемого гипотензивного эффекта уменьшают дозу препарата до 10 мг в сутки. При отеком синдроме назначают в разовой дозе 40-60 мг один раз в сутки.

**Побочное действие.** При назначении в высоких дозах воз-

можны нарушения электролитного обмена (гипокалиемию, гипонатриемию, гипоклориемию), артериальная гипотония. **Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек, печеночная недостаточность, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают клопамид больным с сахарным диабетом, подагрой, а также при беременности и лактации.

**Производители.** Бринальдикс (Brinaldix) *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина (по лицензиям *Sandoz*, Швейцария); Бринальдикс (Brinaldix) *EGIS*, Венгерская республика (по лицензиям *Sandoz*, Швейцария); Клопамид (Cloramid) *POLFA*, Польша.

## КЛОПАМИД (CLOPAMID)

Международное наименование — *clopamid*.

**Состав и форма выпуска.** Таблетки 0.02 г по 20 штук в упаковке.

**Производитель.** *POLFA*, Польша.

(см. КЛОПАМИД)

## КЛОСТИЛБЕГИТ (CLOSTILBEGYT)

Международное наименование — *clomifen citrat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — клонифена цитрат. Таблетки 0.05 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** *EGIS*, Венгерская республика.

(см. КЛОМИФЕНА ЦИТРАТ)

## КЛОТРИМАЗОЛ (CLOTRIMAZOL)

Международное наименование — *clotrimazol*.

**Состав и форма выпуска.** 1% крем, 1% мазь, 1% раствор во флаконах или аэрозольных упаковках, 2% вагинальный крем, вагинальные таблетки по 0.1 и 0.2 г.

**Фармакологическое действие.** Антимикотический эффект объясняется задержкой синтеза эргостерина, который является составной частью клеточной мембраны микробной стенки. Нарушение синтеза эргостерина цитоплазматической мембраны приводит к изменению структуры последней и ее свойства, что в конечном счете приводит к лизису микробной клетки. В фунгицидных концентрациях клотримазол ингибирует с митохондриальными и пероксидальными ферментами. В результате этого происходит токсическое увеличение концентрации перекиси водорода, что также ведет к гибели клетки. В низких концентрациях клотримазол действует фунгистатически, а в больших — фунгицидно, причем не только на пролиферирующие клетки. Кроме антимикотических свойств, клотримазол показал эффективность в отношении стрептококков и стафилококков, а также трихомонад.

**Показания.** Грибковые поражения кожи и слизистых оболочек, вызванные дерматофитами, плесневыми и дрожжеподобными грибами. Разноцветный лишай и эризматизм. Кандидозный вульвовагинит, трихомоноз, микозы, осложненные вторичной пиодермией.

**Режим дозирования.** Крем, мазь и раствор наносят тонким слоем на пораженные участки кожи и слизистых оболочек 2-3 раза в день и осторожно втирают. Курс лечения в среднем составляет около 4 недель, но по его завершении (исчезновение клинических проявлений) целесообразно продолжить применение препарата еще в течение 14 дней. Вагинальный крем вводят порциями по 5 г глубоко во влагалище 1 раз в день 3 дня. Вагинальные таблетки вводят глубоко во влагалище 1 раз в день (при необходимости можно 2 раза в день). Курс лечения обычно равен 6 дням, но его целесообразно сочетать с обработкой наружных гениталий кремом, мазью или раствором. При необходимости курс лечения можно повторить.

**Побочное действие.** При гиперчувствительности к компонентам препарата возможны местные аллергические реакции. **Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату. Первый триместр беременности.

Особые указания. При использовании вагинальных форм не показано их применение в период менструации. Для предотвращения рецидивов необходимо одновременное лечение половых партнеров. При совместном применении с нистатином его активность может снижаться. Клотримазол не рекомендуется к применению в офтальмологии.

Производитель. Аполкада (Arocanda) *APOGEPHA*, Германия; Диглотримазол (Dignotrimazol) *DIGNOS-CHEMIE*, Германия; Йенамазол (Jenapazol) *JENAPHARM*, Германия; Кандибене (Kandibene) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия; Канестен (Canesten) *BAYER*, Германия; Канестен (Canesten) *EGIS*, Венгерская республика; Клотримазол (Clotrimazol) *POLFA*, Польша; Овас (Ovva) *GODECKE/PARKE-DAVIS*, Германия.

#### КЛОТРИМАЗОЛ (CLOTRIMAZOL)

Международное наименование — *clotrimazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — клотримазол. Таблетки вагинальные 0.1 г по 6 шт. в упаковке; раствор для наружного применения 1% по 15 мл во флаконе; крем 1% и мазь 1% по 20 г в упаковке.

Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. КЛОТРИМАЗОЛ)

#### КЛОФАЗОЛИН (CLOPHASOLIN)

Международное наименование — *clonidine*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — 2-(2,6-Дихлорофениламино) имидазолина гидрохлорид. Таблетки — 50 шт. в упаковке по 0.000075 г (0.075 мкг) и 0.00015 г (0.15 мкг).

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

(см. КЛОНИДИН)

#### КЛОФЕЗОН (KLOFEZON)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — клофезамид и фенилбутазон. Ректальные свечи 0.4 г по 30 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Комбинированное лекарственное средство. Оказывает противовоспалительное и анальгетическое действие, уменьшает отеки суставов и окружающих тканей, увеличивает выделение мочевой кислоты почками.

Показания. Хронические воспалительные и дегенеративные болезни соединительной ткани: ревматоидный артрит, внесуставной ревматизм, дегенеративная болезнь суставов. Острый приступ подагры.

Режим дозирования. Ректально: по 1 свече 2 раза в день. Длительность применения препарата не должна превышать 14 дней. Поддерживающая доза: 1 свеча в сутки.

Побочное действие. Обострение язвенной болезни, тошнота, боли в области эпигастрия и в подложечной области; лейкопения, тромбоцитопения; альбомунигурия, эритроцитозия, аллергические кожные реакции. Редко — повышение артериального давления, отеки нижних конечностей.

Противопоказания. Недостаточность кровообращения, выраженное нарушение функции печени или почек, язвенная болезнь желудка, артериальная гипертензия, болезни кроветворной системы, аллергические реакции на соединения пиразолонового ряда, беременность, прием сульфаниламидов, антикоагулянтов, синтетических антидиабетических средств.

Особые указания. При длительном применении препарата необходим контроль картины крови. Осторожно следует применять препарат у лиц пожилого возраста.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### КЛОФРАНИЛ (CLOFRANIL)

Международное наименование — *clonipramin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — клонимипрамин гидрохлорид. Таблетки 0.025 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия.

(см. КЛОМИПРАМИН)

#### КОАКСИЛ (COAXIL)

Международное наименование — *tianeptin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тianeптин.

Таблетки 0.0125 г по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Трициклический антидепрессант. Препарат обладает сопутствующим стимулирующим эффектом. Уменьшает тоску, улучшает настроение, купирует двигательную заторможенность, повышает общий тонус организма. Препарат нормализует поведение пациентов, страдающих алкоголизмом, в период абстиненции.

Показания. Депрессивные состояния невротической и реактивной природы, тревожно-депрессивные состояния у алкоголиков в период абстиненции.

Режим дозирования. По 1 таблетке 3 раза в день. В возрасте старше 70 лет и при выраженном нарушении функции печени препарат назначают по 2 таблетки в сутки.

Побочное действие. Сухость во рту, анорексия, тошнота, рвота, запоры, метеоризм, нарушения сна, астения, тахикардия, экстрасистолия, боли в области сердца, головокружение, мышечные боли.

Противопоказания. Возраст до 15 лет, период беременности и кормления грудью.

Особые указания. Пациенты, принимающие коаксил, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания. При необходимости прекращения лечения доза препарата уменьшается постепенно. Коаксил не комбинируют с ингибиторами МАО. С осторожностью применяют препарат у пациентов с суицидальными попытками в анамнезе. Производитель. *SERVIER*, Франция.

#### КОВИДЕК Н (KOBIDEK N)

Состав и форма выпуска. В 1 "шипучей" таблетке содержится ретинола пальмитата 3000 антитоксических единиц, тиамина нитрата 10 мг, рибофлавина-5-фосфата мочевиной соли 15 мг, пиридоксина гидрохлорида 5 мг, цианокобаламина 5 мг, никотинамида 100 мг, аскорбиновой кислоты 200 мг, токоферола ацетата 15 мг, карбоната кальция 100 мг, глюконат-1-дигидрогенфосфата кальция 209 мг, молибдата натрия 0.5 мг, железа (II) сульфата х 2 H<sub>2</sub>O 25 мг, магния (II) сульфата х 2 H<sub>2</sub>O 2 мг, глюконат-1 (2)-дигидрогенфосфата магния 160 мг. Упаковки по 10 и 30 шипучих таблеток.

Фармакологическое действие. Определяется действием витаминов и макроэлементов, входящих в состав препарата.

Показания. Профилактика и лечение гиповитаминозов и дефицита микроэлементов в организме.

Режим дозирования. Обычная доза — 1 таблетка в день. "Шипучую" таблетку растворяют в стакане воды (выпить медленно после растворения).

Побочное действие. Редко: нарушения деятельности желудочно-кишечного тракта, аллергические реакции.

Противопоказания. Патологические состояния, при которых наблюдается кумуляция железа или нарушение его усвоения, назначение врачом метотрексата (т.к. препарат содержит витамин В12).

Особые указания. Иногда при приеме препарата появляется соломенно-желтый цвет мочи, что не должно вызывать опасений. Необходимо соблюдать осторожность при почечной недостаточности. Препарат нельзя принимать одновременно с тетрациклином и антиацидными с высоким содержанием алюминия, кальция или магния.

Производитель. *GODECKE/PARKE-DAVIS*, Германия.

#### КОГИТУМ (COGITUM)

Состав и форма выпуска. В состав препарата входит (в 1 ампуле объемом 10 мл): калиевая соль N ацетилгистаминосульфата 0.250 г, леулоза 1,00 г, метиловый парагидроксибензоат

## КОДЕИНА ФОСФАТ (CODEINUM PHOSFORICUM)

0.015 г, банановый аромат 0.007 г, очищенная вода до 10 мл. Выпускается в ампулах по 10 мл раствора по 20 штук в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Действующим началом препарата является ацетиламинонитратная кислота - эндогенное вещество, в норме содержащееся в ЦНС, особенно в головном мозге. Препарат способствует стабилизации процессов нервной регуляции.

**Показания.** Функциональные астенические состояния. Режим дозирования. Принимают внутрь содержимое 2-3 ампул (в неразведенном виде или в небольшом количестве воды). Производитель. **MARION MERREL DOW**, Франция.

### КОДЕИНА ФОСФАТ (CODEINUM PHOSFORICUM)

Международное наименование — *codein phosphat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кодеина фосфат. Таблетки 0.0015 г по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Обладает анальгетическим действием, уменьшает возбудимость кашлевого центра, в меньшей степени, чем морфин, угнетает дыхание.

**Показания.** Кашель, в сочетании с неаркотическими анальгетиками - при головной боли, невралгии. Режим дозирования. Однократно 1-2 таблетки. Максимальная суточная доза 0.3 г. Детям назначают в дозе 0.002-0.01 г на прием в зависимости от возраста.

**Побочное действие.** Запор.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, детский возраст до 6 месяцев.

**Особые указания.** При длительном применении возможно развитие лекарственной зависимости.

Производитель. **BERLIN-CHEMIE**, Германия.

### КОДИПРОНТ (CODIPRONT)

**Состав и форма выпуска.** 1 капсула содержит кодеина 30 мг, фенилтолоксана 10 мг, искусственную смолу. 100 г сиропа содержит кодеина 200 мг, фенилтолоксана 66 мг, искусственную смолу. Капсулы по 10, 20, 60, 200 и 500 шт. в упаковке. Сироп 100 г (90 мл) во флаконе по 1 и 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Кодеин снижает возбудимость кашлевого центра, прерывает рефлексы, возбуждающие длительный кашель. Небольшая доза этого вещества в препарате не вызывает угнетения дыхательного центра, не нарушает функцию мерцательного эпителия и не уменьшает бронхиальную секрецию. Фенилтолоксан обладает антигистаминным, противоспазматическим, местным анестезирующим и слабо выраженным седативным действием. Благодаря соединению препаратов с искусственной смолой достигается пролонгированное действие при относительно небольших дозировках, что способствует уменьшению количества побочных эффектов.

**Показания.** Реакций, мучительный кашель при инфекционно-воспалительных и аллергических заболеваниях верхних и нижних дыхательных путей.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 1 капсуле или 1 столовой ложке сиропа 2 раза в сутки (утром и вечером). У детей младше 12 лет применяют только сироп: от 1 года до 3 лет - 1/2 чайной ложки 2 раза в сутки, от 3 до 6 лет - 1 чайная ложка 2 раза в сутки, от 6 до 12 лет - 2 чайных ложки 2 раза в сутки.

**Побочное действие.** Аллергические реакции. У больных, предрасположенных к задержке стула - запоры. При превышении рекомендуемых доз возможно угнетение дыхательного центра.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Длительное назначение препарата противопоказано при хроническом запоре. С особой осторожностью следует применять препарат при беременности. В связи с возможностью развития седативного действия во время лечения

не рекомендуется заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания, быстроты психических и двигательных реакций.

Производитель. **HEINRICH MACK**, Германия.

### КОЗИЛАТ (KOZILAT)

**Состав и форма выпуска.** Порошок, в 100 г которого содержится: белков - 20 г; углеводов (декстринальтоза, глюкоза) - 52 г; жиров (кокосовый жир, подсолнечное масло) - 23.5 г; минеральных веществ - 1.5 г; витамина А - 0.723 мг; витамина В1 - 0.566 г; витамина В2 - 0.850 мг; витамина В6 - 0.352 мг; витамина В12 - 0.001 мг; витамина С - 42 мг; витамина Е - 7.423 мг; ниацина - 5.665 мг; фолиевой кислоты - 0.0977 мг; пантотената кальция - 1.465 мг; биотина - 0.075 мг; калорийность - 499.5 ккал. Порошок 300 г в коробке. Калорийность 100 мл раствора 74.7 ккал.

**Фармакологическое действие.** Полноценная, легко всасываемая, обесшлаившаяся лечебная смесь может использоваться в качестве единственного продукта питания через рот или зонд, т.е. она самостоятельно может обеспечивать полноценный азотистый баланс.

**Показания.** Нарушения всасывания галактозы, лактозы, сахарозы, энтерит (хроническая мальабсорбция лактозой), целиакия, язвенный колит, повреждение желудка или тонкой кишки различного происхождения, состояние после резекции, подготовка к колоноскопии, до- и послеоперационные состояния, в качестве зондового питания при неспособности больного к самостоятельному питанию через рот.

**Режим дозирования.** Новорожденным: в качестве единственного продукта питания; максимум по 20 г/кг веса тела в день; 1 г порошка смешивается с 6-10 мл кипяченой и охлажденной воды. Детям 1-14 лет: по 10-15 г/кг веса тела в день; 1 г порошка смешивается примерно с 8 мл кипяченой и охлажденной воды. Взрослым: по 7 г/кг веса тела в день; 1 г порошка смешивается примерно с 5-8 мл кипяченой и охлажденной воды. В качестве добавочного питания порошок может подмешиваться к уже приготавливаемой пище. Суточная доза - примерно 3 г/кг веса тела. Кипячение смеси не допускается. 1 диализуемая ложка содержит примерно 4 г порошка.

**Побочное действие.** Реакции гиперчувствительности.

**Противопоказания.** Непереносимость какого-либо компонента смеси.

**Особые указания.** Употребляется только свежий раствор. Содержимое вскрытой коробки должно употребляться в течение 10 дней.

Производитель. **EGIS**, Венгерская республика.

### КОКАРБОВКСИЛАЗА (COSARBOXYLASE)

Международное наименование — *cocarboxylase*.

**Состав и форма выпуска.** Действующим началом является тиамин пиррофосфат. Выпускается по 0,05 г в ампулах (3 шт. в упаковке, в комплекте с 3 ампулами с раствором тимерала).

**Фармакологическое действие.** Коккарбксиллаза - готовая форма кофактора, образующегося из тиамин в процессе его превращения в организме. В соединении с белком и ионами магния входит в состав фермента карбоксиллазы, катализирующего карбоксилирование и декарбоксилирование альфа-кетокислот.

**Показания.** Метаболический ацидоз, ацидоз при гипергликемической коме, почечная и печеночная недостаточность, ацидоз при легочной и легочно-сердечной недостаточности, хроническая недостаточность кровообращения, ишемическая болезнь сердца, предынфарктное состояние, инфаркт миокарда, хронический алкоголизм, отравления, в том числе сердечными гликозидами, барбитуратами, инфекционные болезни (дифтерия, скарлатина, тиф, паратифы), периферические невралгии.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 50-100 мг 1 раз в сутки. При необходимости (эклампсия, диабетическая ко-



ма), препарат в указанной дозе можно ввести повторно через 1-2 часа. Детям препарат назначают п/к и н/м. Детям до 3 месяцев вводят по 25 мг 1 раз в сутки, от 4 месяцев до 7 лет - 25-50 мг 1 раз в сутки, от 8 до 18 лет - 50-100 мг 1 раз в сутки. Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Кокаборкислаза усиливает кардиотоническое действие сердечных гликозидов и улучшает их переносимость.

Производитель. POLFA, Польша.

#### КОЛДАКТ (KOLDACKT)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - фенилпропаламин и хлорфенирамин. Капсулы (1 капсула содержит 0.05 г и 0.008 г активных веществ соответственно) по 100 шт. в упаковке. Сироп (1 мл сиропа содержит 0.002 г и 0.0004 г активных веществ соответственно) во флаконах.

Фармакологическое действие. Препараты используют при простудных заболеваниях. Оказывают сосудосуживающее действие в пределах слизистой оболочки дыхательного тракта, улучшают проходимость дыхательных путей. Хлорфенирамин антигистаминное средство. Подавляет снытомы аллергического ринита: чихание, ринорею, зуд глаз, носа, гортан.

Показания. Простудные заболевания, ринит, ринорея, синусит.

Режим дозирования. Взрослые: по 1 капсуле 2 раза в день в течение 7-10 дней. При синусите - 1 капсула 2 раза в день в течение 14 дней, при ринорея 1 капсула в день в течение 7 дней. Дети от 2 до 6 лет 5 мл сиропа каждые 4-6 часов, в возрасте от 6 до 12 лет 5 мл каждые 4 часа. Продолжительность лечения 3-5 дней.

Побочное действие. Сухость слизистых оболочек рта, носа, горла; повышение артериального давления, головная боль, сердцебиение, тромбоцитопения, лейкопения, агранулоцитоз.

Противопоказания. Артериальная гипертензия, повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата. Особые указания. В педиатрической практике используется только лекарственная форма препарата в виде сиропа.

Производитель. NATCO, Индия.

#### КОЛДРЕКС (COLDREX)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол, фенилфедрин гидрохлорид, кофеин, терпин гидрат, аскорбиновая кислота. Таблетки (1 таблетка содержит 0.5 г, 0.05 г, 0.025 г, 0.02 г, 0.03 г активных веществ соответственно) по 12 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает противовоспалительным, жаропонижающим и анальгетическим действием. Устраняет заложенность носа, за счет витамина С препарат восполняет недостаток витаминов в организме.

Показания. Грипп, простуда.

Режим дозирования. При первых признаках простуды или гриппа принимают таблетки с питьем или теплым питьем. Взрослые: 2 таблетки до 4 раз в день. Дети в возрасте от 6 до 12 лет - по 1 таблетке до 4 раз в день.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, крапивницы.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата, возраст до 6 лет.

Особые указания. Не рекомендуется назначать одновременно с препаратами, содержащими парацетамол.

Производитель. STERLING HEALTH, Великобритания.

#### КОЛДРЕКС ПАУДЕРС (COLDREX POWDERS)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол, фенилфедрин гидрохлорид, аскорбиновая кислота. Лемон колдрекс паудерс порошок (1 упаковка содержит 0.75 г, 0.01

г, 0.06 г активных веществ соответственно). Блеккарнт колдрекс паудерс порошок (1 упаковка содержит 0.75 г, 0.01 г, 0.06 г активных веществ соответственно).

Фармакологическое действие. Обладает противовоспалительным, анальгетическим и жаропонижающим действием. Имеет запах смородины или лимона. За счет компонента фенилфедрина очищает нос, за счет компонента вит. С восполняет недостаток витаминов при простудных заболеваниях.

Показания. Простуда, грипп.

Режим дозирования. По одной упаковке 4 раза в день. Содержимое упаковки высыпав в стакан, заливают кипящей водой, размешивают до полного растворения и по желанию добавляют сахар или мед.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, крапивницы.

Противопоказания. Возраст до 12 лет, беременность, прием препаратов содержащих парацетамол.

Особые указания. Требуется строго соблюдать рекомендованную дозировку.

Производитель. STERLING HEALTH, Великобритания.

#### КОЛИМИЦИН (COLIMYCIN)

Международное наименование — colistimethat.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - колистин метансульфоксильный натрий. Капсулы 300 000 ЕД по 100 и 500 шт. в упаковке. Сухое вещество 500 000, 1 000 000 и 2 000 000 ЕД во флаконах по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Колимицин - антибиотик из группы полимиксинов. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (кишечная и синегнойная палочки, клебсиеллы, сальмонеллы, шигеллы, нерсингии, энтеробактер, гемофильная палочка, бруцеллы), в том числе, устойчивых к стрептомицину, хлорамфениколу, тетрациклину. К препарату устойчивы протей, грамположительные и грамотрицательные кокки, клостридии, возбудители туберкулеза, дифтерии.

Показания. Острая диарея бактериальной природы, в том числе, дизентерия (препарат применяют внутрь). Парентеральное применение колимицина показано при чистите, пиелонефрите, пневмонии, бронхоэктатической болезни, эмпиеме плевры, перитоните, сепсисе, менингите, инфекциях ран и ожогов, среднем отите, синусите, вызванных синегнойной палочкой и другими возбудителями, чувствительными к препарату.

Режим дозирования. Внутрь назначают взрослым по 2 000 000 ЕД 3-4 раза в сутки. Детям назначают в суточной дозе 300 000-400 000 ЕД/кг массы тела в 3-4 приема. Внутримышечно назначают взрослым по 1 000 000-2 000 000 ЕД 2-4 раза в сутки. Суточная доза для детей составляет 75 000-150 000 ЕД/кг массы тела; кратность введения в 2-4 раза в сутки. При местном применении содержимое флакона растворяют в дистиллированной воде для инъекций из расчета 10 000-100 000 ЕД/мл и применяют в количестве 1-5 мл. Для ингаляционного введения препарат растворяют в дистиллированной воде из расчета 100 000 ЕД в 10-15 мл.

Побочное действие. Возможны - тошнота, снижение аппетита, рвота, диарея, аллергические реакции (кожная сыпь, лихорадка). При парентеральном применении препарата в высоких дозах возможно нейротоксическое действие (парестезии, дезориентация, головная боль, головокружение, мышечная слабость, периферическая нейропатия, угнетение дыхания; в редких случаях - нарушения зрения, слуха, речи, атасис), а также нефротоксическое действие (гематурия, повышение концентрации в крови мочевины, креатинина). Возможно развитие дисбактериоза и суперинфекции стафилококками, грибковой флорой и др. При внутримышечном введении препарата возможно появление болезненности, покраснения и уплотнения в месте инъекции.



**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек, повышенная чувствительность к полимиксинам.

**Особые указания.** Осторожность требуется при применении препарата у беременных. Запрещается внутривенное, внутривенное и внутримышечное введение препарата, а также закапывание препарата в глаза. Не допускать повторного введения препарата в одно и то же место и попадания в сосуд при внутримышечном применении. Требуется соблюдение осторожности при одновременном назначении колимицина и наркотических анальгетиков, миорелаксантов. Не рекомендуется одновременно назначать колимицин и аминогликозиды.

Производитель. **КАУАКУ**, Япония.

#### КОЛИМИЦИН Ф (COLIMYCIN F)

**Состав и форма выпуска.** 1 мл раствора содержит колистина сульфата 3 мг, фрамиоцидина 3.3 мг и гидрокортизона ацетата 10 мг. Раствор для введения в ухо 5 мл во флаконе по 10 шт. в упаковке со спринцовкой; 25 мл во флаконе со спринцовкой; 100 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат для местного применения (ушные капли). Входящие в состав препарата антибиотики колистин и фрамиоцидин оказывают бактерицидное действие на большинство грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе, устойчивых к другим антибиотикам (стрептомицину, хлорамфениколу, тетрациклину и др.). Гидрокортизона ацетат — глюкокортикостероид, оказывает противовоспалительное, антиэкссудативное и противоаллергическое действие.

**Показания.** Наружный отит, средний отит, мастоидит, фурункулы наружного слухового прохода; профилактика инфекционных осложнений при экземе, ожогах, отморожениях и ранениях наружного уха; профилактика послеоперационной инфекции после тимпанопластики.

**Режим дозирования.** Содержимое флакона растворяют в дистиллированной воде для инъекций из расчета 10 000–100 000 ЕД/мл. 1–5 мл раствора закапывают в ухо. Применяют также обкалывание околоушной области с использованием 0.1–0.5 мл раствора. Кратность применения препарата — 2–3 раза в сутки. Средняя продолжительность курса лечения — 7 дней.

**Побочное действие.** Возможно развитие необратимой глухоты, аллергических реакций.

**Противопоказания.** Перфорация барабанной перепонки (за исключением больных с хроническим средним отитом); туберкулезные и вирусные заболевания наружного и среднего уха; повышенная чувствительность к аминогликозидам и полимиксинам.

**Особые указания.** В процессе лечения необходим систематический контроль остроты слуха.

Производитель. **КАУАКУ**, Япония.

#### КОЛФАРИТ (COLFARIT)

**Международное наименование** — *acidum acetylsalicylicum*. **Состав и форма выпуска.** Активное вещество — ацетилсалициловая кислота (микрочапулированная). Капсулы 0.5 г по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Ингибирует агрегацию тромбоцитов за счет подавления синтеза тромбоксана A<sub>2</sub> в тромбоцитах. Улучшает реологические свойства крови.

**Показания.** Тромбофлебит поверхностных вен; профилактика тромбозов и эмболий; профилактика инфаркта миокарда.

**Режим дозирования.** При тромбофлебите в остром периоде назначают по 1 капсуле 4 раза в сутки; затем — по 1 капсуле 3 раза в сутки. С целью профилактики тромбозов и эмболий назначают по 1 капсуле 2–3 раза в сутки. Капсулу следует принимать после еды, запивая водой.

**Побочное действие.** При длительном применении возможны головкружение, головная боль, шум в ушах, слабость, тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея. В отдельных слу-

чаях, при длительном применении высоких доз возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; «аспириновая» астма; наличие идиосинкрасических указаний на крапивницу, ринит, вызванные приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; беременность; ранний детский возраст (до 1 года); повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат детям в возрасте до 14 лет, больным подагрой, с заболеваниями печени; больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспепсическими симптомами, кормящим матерям. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, непрямым антикоагулянтам и пероральным противодиабетическими средствами; ослабляет действие флуросеида и противодиабетических средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом.

Производитель. **BAYER**, Германия.

#### КОЛХИКУМ-ДИСПЕРТ (COLCHICUM-DISPERT)

**Международное наименование** — *colchicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — колхицин. Драже 0,0005 г по 20 или 50 шт. в упаковке.

Производитель. **SOLVAY PHARMA — KALI-CHEMIE PHARMA**, Нидерланды.

(см. КОЛХИЦИН)

#### КОЛХИЦИН (COLCHICIN)

**Международное наименование** — *colchicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — колхицин. Таблетки 0,001 г по 20 шт. в упаковке. Драже 0,0005 г по 20 и 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает выраженное обезболивающее и противовоспалительное действие при остром приступе подагры. Эффект действия связывают со снижением притока лейкоцитов, что угнетает фагоцитоз микрокристаллов солей мочевой кислоты и уменьшает воспалительный процесс (неспецифическое воспалительное средство). Колхицин прекращает или угнетает клеточное деление в стадии анафазы и метафазы, т.е. обладает антимитотическим действием.

**Показания.** Подагра (купирование и предупреждение приступов); склеродермия (редко); некоторые воспалительные состояния вен, воспалительные заболевания в стоматологии и отоларингологии.

**Режим дозирования.** Острые приступы подагры и острые воспалительные процессы: 1-ый день — по 1 таблетке 3 раза в день 2-ой и 3-ий день — по 1 таблетке 2 раза в день (утром и вечером); 4-ый день — 1 таблетка вечером. Следующие дни — 1 таблетка в день (вечером). При хронической подагре — 1 таблетка вечером. Для предупреждения приступов подагры во время гипотрикемирующих курсов лечения: 1 таблетка в день вечером, применять в течение 3-х месяцев при подагре без тофусов. Драже: начальная доза 2 драже, затем каждые 1–2 часа по 1–3 драже до исчезновения болевого синдрома; максимальная суточная доза 16 драже. Для профилактики обострения подагры назначают по 1–3 драже в день ежедневно или через день; продолжительность курса лечения 3 месяца.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, боль в животе, диарея; нарушение функции почек, лейкопения. При длительном применении — агранулоцитоз, алоpecia.

**Противопоказания.** Абсолютные: беременность, повышенная

чувствительность к препарату, тяжелая почечная и печеночная недостаточность. Относительные: пожилой и старческий возраст больного; заболевания почек, желудка, кишечника, сердца.

Особые указания. Драже (колхикум-дисперт) можно принимать одновременно с аллопурином. При лечении колхицином необходим контроль за картиной крови.

Производитель. Колхицин (Colchicin) *ROUSSEL UCLAF*, Франция; Колхикум-дисперт (Colchicum-dispert) *SOLVAY PHARMA-KALI-CHEMIE PHARMA*, Нидерланды.

## КОЛХИЦИН (COLCHICIN)

Международное наименование — *colchicin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кристаллический колхицин. Таблетки 0.001 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. *ROUSSEL UCLAF*, Франция.  
(см. КОЛХИЦИН)

## КОМБАНТРИН (COMBANTRIN)

Международное наименование — *pyrantel pamoate*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пирантела памат. Таблетки 0.125 и 0.25 г. Суспензия (1 мл содержит 0.05 г активного вещества) во флаконе.

Производитель. *Pfizer*, США.  
(см. ПИРАНТЕЛ)

## КОМБИЦИМ (COMBICIM)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит целлюлазы 70 ЕД, протеазы 10 ЕД, амилазы 170 ЕД в составе экстракта рисового грибка, а также липазы 7400 ЕД, протеазы 420 ЕД и амилазы 7000 ЕД в составе панкреатина. Драже по 20, 50 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат, содержащий растительные и панкреатические ферменты. Входящие в состав препарата пищеварительные ферменты обеспечивают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат также стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника. Фермент целлюлаза способствует расщеплению растительной клетчатки. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения.

Показания. Заместительная терапия при внешесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованию органов брюшной полости. Режим дозирования. Назначают взрослым и детям по 1-2 драже во время каждого приема пищи. При необходимости доза препарата может быть увеличена. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушениях пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

Побочное действие. При применении по показаниям в указанной дозировке препарат обычно хорошо переносится. В редких случаях могут иметь место диарея, тошнота.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Препарат принимают во время еды, не жевая.

Производитель. *LUITPOLD PHARMA*, Германия.

## КОМБУТОЛ (COMBUTOL)

Международное наименование — *ethambutol*.

Состав и форма выпуска. Таблетки, содержащие 0.1 и 0.4 г. этambutола гидрохлорида.

Производитель. *LUPIN*, Индия.  
(см. ЭТАМБУТОЛ)

## КОНВУЛЕКС (CONVULEX) капсулы

Международное наименование — *valproic acid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - вальпроевая кислота. Капсулы 0.15 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат обладает противосудорожной активностью. Механизм действия связан с ингибированием фермента ГАМК-трансферазы.

Показания. Различные типы эпилепсии. Генерализованные припадки: petit, grand mal и смешанные формы. Фокальные припадки: моторные (Jackson, адерсии), психомоторные. Режим дозирования. Принимают внутрь во время еды. Дозы индивидуальны. Обычная начальная доза - 15 мг/кг в сутки. Затем ежедневно увеличивают дозу на 5-10 мг/кг до суточной дозы 30 мг/кг. Одновременно уменьшают дозу других противосудорожных препаратов. Суточную дозу делают на 2-3 приема. Поддерживающая обычная доза - 900-1200 мг (для взрослых).

Побочное действие. В начале лечения: раздражение желудка, тошнота, рвота, понижение количества тромбоцитов и фибриногена плазмы, повышение уровня трансаминаз в сыворотке. При одновременном применении других противосудорожных препаратов возможен седативный эффект. Редко: выпадение волос.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, нарушение функции печени и поджелудочной железы, геморрагический диатез, первый триместр беременности. Особые указания. Препарат проходит через плацентарный барьер, попадает в молоко при лактации. При малых формах эпилепсии обычно ограничиваются назначением только вальпроата, в других случаях возможна комбинация с другими противосудорожными средствами.

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.

## КОНВУЛЕКС (CONVULEX)

Международное наименование — *valproat sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - вальпроат натрия. Микстура во флаконе по 150 мл (1 мл микстуры содержит 50 мг активного вещества).

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.  
(см. ВАЛЬПРОАТ НАТРИЯ)

## КОНВУЛЬСОФИН (CONVULSOFIN)

Международное наименование — *valproat calcium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - вальпроат кальция. Таблетки 0.3 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Конвульсофин повышает содержание ГАМК в центральной нервной системе, за счет этого уменьшается возбудимость и судорожная готовность моторных зон головного мозга. Препарат улучшает психическое состояние и настроение больных.

Показания. Разные формы эпилепсии: малые эпилептические припадки в юном возрасте, большие эпилептические припадки без фокальной симптоматики, эпилептические светочувствительные припадки, комбинированные большие и малые припадки. Обусловленные эпилепсией изменения характера.

Режим дозирования. Лечение начинают с дозы 10 мг/кг массы тела в день, затем эту дозу постепенно повышают на 5-10 мг/кг массы тела в неделю. Максимальная доза 30 мг/кг веса в день. Побочное действие. Диспептические явления: тошнота, рво-

та, боли в области эпигастрия, отсутствие аппетита, диарея. Могут наблюдаться выпадение волос, дрожание рук и чувство усталости. Редко - нарушения функции печени, усиление поджелудочной железы, повышенная склонность к кровотечениям и нарушения сознания вплоть до наступления коматозного состояния.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к валпроевой кислоте, тяжелые нарушения функции печени и поджелудочной железы.

**Особые указания.** При беременности назначение препарата нежелательно. Конвульсофин ослабляет концентрацию внимания у водителей автотранспорта. Во время лечения необходимо контролировать содержание ферментов печени в крови, билирубина, тромбоцитов крови, состояние системы свертывания крови.

Производитель. *AWD, Германия.*

## КОНТЕМНОЛ (CONTEMNOL)

Международное наименование — *lithii carbonas*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лития карбонат. Таблетки 0.5 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *SLOVAKOFARMA, Словакия.*  
(см. ЛИТИЯ КАРБОНАТ)

## КОНТРАСПАЗМИН (KONTRASPZMIN)

Международное наименование — *clenbuterol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кленбутерола гидрохлорид. Таблетки, содержащие 0.02 мг кленбутерола гидрохлорида, по 50 шт. в упаковке.

Производитель. *AWD, Германия.*  
(см. КЛЕНБУТЕРОЛ)

## КОНТРИКАЛ 10000 (CONTRYCAL 10000)

Международное наименование — *aprotinin*.

Состав и форма выпуска. 1 мл препарата содержит аprotинина 30000 ЕД (единицы инактиватора кининогенина) по 10 ампул в упаковке.

Производитель. *AWD, Германия.*  
(см. АПРОТИНИН)

## КОРАПЕЙС (CORAPEIS)

Международное наименование — *disopyramid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диэтиламид в виде фосфата. Капсула 0.15 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *JCN GALENIKA, Югославия.*  
(см. ДИЗОПИРАМИД)

## КОРВАТОН (CORVATON)

Международное наименование — *molsidomin*.

Состав и форма выпуска. В 1 таблетке содержится 2 мг 1-(этоксикарбонил-3-морфолин)сидноминина (молсидомин). В 1 ампуле содержится 2 мг молсидомина и 1 мл растворителя для инъекций. Упаковка: коробка с 40 таблетками и коробка с 10 ампулами.

Производитель. *HOECHST, Германия.*  
(см. МОЛСИДОМИН)

## КОРГАРД (CORGARD)

Международное наименование — *nadolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - надолол. Таблетки 0.04 и 0.08 г по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Неселективный бета-адреноблокатор пролонгированного действия. Обладает антиагитиальным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Уменьшает автоматизм синусового узла, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость, снижает сократимость миокарда, снижает потребность миокарда в кислороде. Снижает возбудимость миокарда, уменьшает возникновение эктопических очагов, оказывает мембраностабилизирующий эффект.

Оказывает гипотензивный эффект, который стабилизируется к концу 2-й недели курсового назначения препарата. Увеличивает атерогенные свойства крови. В печени не метаболизируется.

**Показания.** Артериальная гипертензия; профилактика приступов стенокардии напряжения; синусовая тахикардия (в том числе, при гипертиреозе).

**Режим дозирования.** При стенокардии назначают в начальной дозе 40 мг 1 раз в сутки. При недостаточной выраженности клинического эффекта ежедневно увеличивают дозу на 20-40 мг. У большинства пациентов желаемый антиагитиальный эффект достигается при дозе 120-160 мг. Максимальная суточная доза - 240 мг. При артериальной гипертензии назначают в начальной дозе 80 мг 1 раз в сутки. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта ежедневно увеличивают дозу на 40-80 мг. У большинства пациентов желаемый гипотензивный эффект достигается при дозе 240 мг в сутки и менее. Имеется опыт применения препарата в суточной дозе 640 мг у некоторых пациентов.

**Побочное действие.** Брадикардия, АВ блокада, бронхоспазм, сердечная недостаточность, мышечная слабость, утомляемость, головокружение. Возможны: головная боль, бессонница, кошмарные сновидения, астения, снижение способности к быстрым психическим и двигательным реакциям, парестезии и охладение конечностей, половая дисфункция, тошнота, сухость во рту, диарея, запор, кожные аллергические реакции, гипогликемия. Описаны единичные случаи возникновения кожных высыпаний, синдрома "сухих глаз".

**Противопоказания.** АВ блокада II, III степени, синусовая блокада, брадикардия (ЧСС менее 55 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, гипотония, хроническая сердечная недостаточность II-III стадии, острая сердечная недостаточность, вазомоторный ринит, болезнь Рейно и другие облитерирующие заболевания сосудов, выраженные нарушения функции печени и почек, метаболический ацидоз, сахарный диабет, беременность, лактация.

**Особые указания.** Прекращение продолжительного курса лечения должно происходить постепенно (в течение минимум 2-х недель) под наблюдением врача. Больным с феохромоцитомой назначать препарат можно только после приема альфа-адреноблокатора. За несколько дней перед проведением наркоза хлороформом или эфиром необходимо прекратить прием препарата. Осторожно применять совместно с психотропными средствами, например, ингибиторами моноаминоксидазы, при их курсовом применении более 2-х недель.

Производитель. *BRISTOL-MYERS SQUIBB, США.*

## КОРДАNUM (KORDANUM)

КОРДАNUM 50 (KORDANUM 50)

Международное наименование — *talinolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - талинолол. Драже 0.05 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций по 5 мл в ампулах, содержащих 0.01 активного вещества по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Кардиоселективный бета-адреноблокатор. Обладает антиагитиальным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Уменьшает автоматизм синусового узла, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость, снижает сократимость миокарда, сердечный выброс, снижает потребность миокарда в кислороде, снижает возбудимость миокарда. Подавляет стимулирующий эффект катехоламинов на сердце при физической и психоэмоциональной нагрузке. Оказывает гипотензивный эффект, который стабилизируется к концу 2-й недели курсового назначения препарата. При стенокардии напряжения корданум снижает частоту и тяжесть приступов. На фоне приема корданума у больных с инфарктом миокарда вследствие ограничения его зоны и уменьшения риска развития фатальных аритмий снижается смертность и риск развития рецидивов инфаркта миокарда.

При применении в средних терапевтических дозах оказывает менее выраженное влияние на гладкую мускулатуру бронхов и периферических артерий, чем неселективные бета-адреноблокаторы.

**Показания.** Артериальная гипертензия, профилактика приступов стенокардии, нарушения ритма сердца (наджелудочковая тахикардия, экстрасистолы), вторичная профилактика после перенесенного инфаркта миокарда, гипертонический кардинальный синдром (при гипертрофии, илео-циркуляторной дистонии и др.).

**Режим дозирования.** Дозу препарата подбирают индивидуально. Средняя суточная доза препарата при приеме внутрь составляет 100-300 мг; кратность назначения 1-2 раза в сутки. При проведении монотерапии кордароном артериальной гипертензии возможно повышение дозы до 400-600 мг в сутки. Препарат принимают перед едой. Внутреннее введение препарата применяют при пароксизмальных нарушениях ритма: вводят очень медленно в дозе 10 мг. При отсутствии эффекта повторяют введение препарата в той же дозе через 10 мин. При необходимости внутреннее введение препарата проводят до 3 раз в сутки. Возможна также в/в капельная инфузия в течение 24 часов в дозе 30-60 мг.

**Побочное действие.** В начале терапии возможны слабость, утомляемость, головокружение, головная боль, мышечные судороги, потливость, ощущение холода и парестезии в конечностях; брадикардия, гипотония, нарушения АВ проводимости, появление симптомов сердечной недостаточности, уменьшение секреции слезной жидкости, конъюнктивит, депрессия, нарушения сна, снижение либидо и потенции; гипогликемические состояния у больных с сахарным диабетом. У предрасположенных пациентов возможно появление симптомов бронхиальной обструкции. Отмечены отдельные случаи появления кожной сыпи.

**Противопоказания.** АВ и синоаурикулярная блокада II и III степени, брадикардия (ЧСС менее 50 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, гипотония, хроническая сердечная недостаточность III стадии, острая сердечная недостаточность, метаболический ацидоз, бронхиальная астма, тяжелые расстройства периферического кровообращения, феохромоцитомы.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом (особенно при его лабильном течении), болезнью Рейно и различными облитерирующими заболеваниями периферических артерий, выраженными нарушениями функции почек и печени, а также беременным и кормящим женщинам. Больные, пользующиеся контактными линзами, должны учитывать, что на фоне лечения кордароном возможно уменьшение продукции слезной жидкости. Прекращение продолжительного курса лечения должно происходить постепенно (минимум в течение 10 дней) под наблюдением врача. За несколько дней перед проведением наркоза хлороформом или эфиром необходимо прекратить прием препарата. Если больной принял препарат перед операцией, ему следует подобрать наркотическое средство с минимальным отрицательным инотропным действием. При парентеральном введении препарата необходим постоянный контроль ЭКГ и наличие условий для проведения электростимуляции сердца. Производитель: AWD, Германия.

#### КОРДАРОН (CORDARON)

Международное наименование — *amiodaron*.

**Состав и форма выпуска.** Таблетки по 200 мг амидарона хлорида. Инъекционный раствор по 150 мг амидарона хлорида. Таблетки по 60 штук в упаковке. Инъекционный раствор в ампулах по 3 мл в количестве 5 ампул в упаковке.

**Производитель.** KRKA, Словения (в сотрудничестве с Sanofi, Франция).

(см. АМИОДАРОН)

#### КОРДАРОН (CORDARONE)

Международное наименование — *amiodaron*.

**Состав и форма выпуска.** 1 мл раствора для внутривенного введения содержит 50 г хлоргидрата амидарона. 1 таблетка содержит 200 мг хлоргидрата амидарона. Раствор для инъекций в ампулах (3 мл) по 6 штук в упаковке. Таблетки по 30 шт. в упаковке.

**Производитель.** SANOFI, Франция.

(см. АМИОДАРОН)

#### КОРДАРОН (CORDARONE)

Международное наименование — *amiodaron*.

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит 200 мг амидарона гидрохлорида. В конвалтах по 10 таблеток.

**Производитель.** TORRENT, Индия (по лицензии Sanofi, Франция).

(см. АМИОДАРОН)

#### КОРДАФЕН (CORDAFEN)

Международное наименование — *nifedipin*.

**Состав и формы выпуска.** Таблетки 0.005; 0.01 и 0.02 г по 50 и 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** POLFA, Польша.

(см. НИФЕДИПИН)

#### КОРДАФЛЕКС (CORDAFLEX)

Международное наименование — *nifedipin*.

**Состав и формы выпуска.** Таблетки покрытые оболочкой, содержащие 0.001 или 0.002 г нифедипина.

**Производитель.** EGIS, Венгерская республика.

(см. НИФЕДИПИН)

#### КОРДИПИН (CORDIPIN)

КОРДИПИН РЕТАРД (CORDIPIN RETARD)

Международное наименование — *nifedipin*.

**Состав и формы выпуска.** Активное вещество - нифедипин. Таблетки 0.01 г нифедипина по 50 или 100 шт. в упаковке.

Ретард-таблетки 0.02 г нифедипина по 30 или 50 шт. в упаковке.

**Производитель.** KRKA, Словения.

(см. НИФЕДИПИН)

#### КОРЕБЕРОН (KOREBERON)

Международное наименование — *sodium florid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - натрия фторид. Драже 0.02 г по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Вызывает усиленное образование костной ткани, обусловленное стимуляцией остеобластов.

**Показания.** Первичный остеопороз: идиопатический остеопороз у молодых людей, преэклиптический (постменопаузальный) остеопороз, старческий остеопороз с осложнениями; вторичный остеопороз: стероидный остеопороз, остеопороз при врожденной ломкости костей, плазмоцитомы, некоторые случаи диффузных метастазов опухолей в костную ткань; поромализация; остеосклероз.

**Режим дозирования.** Остеопороз: в течение 4-6 месяцев ежедневно по 3-4 драже; затем в течение 2-3 лет до наступления полного терапевтического эффекта кореберон назначают в дозе 40 мг в сутки; поддерживающая доза кореберона по 1 драже в сутки в течение четверти года, после чего делают перерыв на четверть года. Плазмоцитомы или диффузные метастазы в костную ткань: в течение 4-6 месяцев ежедневно по 3-6 драже; затем по 3-4 драже в сутки. С профилактической целью при проведении длительного лечения глюкокортикостероидами кореберон назначают в дозе по 2 драже в сутки.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, отсутствие аппетита, диарея, артрит голеностопного, коленного, тазобедренного суставов.



Противопоказания. Обострение язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки, выраженное нарушение функции печени и почек, беременность.  
Особые указания. Детям до 10 лет препарат не следует назначать в дозе более 1 мг в сутки, так как в противном случае может возникнуть фтороз зубов.  
Производитель. AWD, Германия.

#### КО-РЕНИТЕК (KO-RENITEC)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит эналаприла малеата 0.01 г и гидрохлортиазид 0.025 г.  
Фармакологическое действие. Оказывает гипотензивное действие за счет снижения тонуса артериальных сосудов и уменьшения общего периферического сосудистого сопротивления. Этому способствует действие эналаприла малеата, блокирующего конвертирующий фермент, способствующий переходу ангиотензина I в ангиотензин II, а также средней силы диуретическое действие гидрохлортиазида, приводящее к вымыванию ионов натрия из сосудистой стенки.  
Показания. Артериальная гипертония.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от тяжести артериальной гипертонии и динамики АД в процессе лечения. Средняя доза - 1-2 таб. один раз в сутки. Больным, имеющим клиренс креатинина 30-80 мл/мин, требуется индивидуальный подбор дозы препарата.  
Побочное действие. Часто - головокружение, утомляемость. Возможны - артериальная гипотония (в том числе, ортостатическая), судороги, тошнота, астеня, головная боль, сухой кашель. Редко - обмороки, тахикардия, ангинальные боли, нарушения функции желудочно-кишечного тракта, центральной нервной системы, затруднение дыхания, нарушение функции почек, понижение либидо, импотенция, гипо- или гиперкалиемия, гипогликемия, повышение концентрации в крови мочевины, креатинина, билирубина, печеночных трансаминаз, изменение картины периферической крови, артралгии, реакции гиперчувствительности.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек (клиренс креатинина менее 30 мл/мин); беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата, к сульфонамидам; аллергические реакции в анамнезе, связанные с применением ингибиторов ангиотензина-конвертирующего фермента.  
Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции печени. Терапия диуретиками должна быть прекращена за 2-3 дня до назначения коренитека. Терапия препаратом должна быть прекращена перед исследованием функции парашитовидных желез.  
Производитель. MERCK SHARP & DOHME, США.

КОРИНФАР (CORINFAR)  
Международное наименование — *nifedipin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин. Драже 0.01 г по 50 или 100 шт. в упаковке. Драже 0.02 г по 50 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. AWD, Германия.  
(см. НИФЕДИПИН)

#### КОРИНФАР (CORINFAR)

Международное наименование — *nifedipin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин. Драже 0.01 г по 50 или 100 шт. в упаковке. Драже 0.02 г по 50 или 100 шт. в упаковке.  
Производитель. AWD, Германия.  
(см. НИФЕДИПИН)

#### КОРИНФАР РЕТАРД (CORINFAR RETARD)

Международное наименование — *nifedipin*.  
Состав и форма выпуска. Драже 0.02 г нифедипина по 30, 50 или 100 шт. в упаковке.  
Производитель. AWD, Германия.  
(см. НИФЕДИПИН)

#### КОРНИЛАТ (KORNILAT)

Международное наименование — *isosorbid dinitrat*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Таблетки 0.1 г и 0.2 г по 20 и 40 шт. в упаковке. Лингвальные таблетки по 30 шт. в упаковке.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.  
(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для приема внутрь)

#### КОРНУТАМИН (CORNUTAMIN)

Международное наименование — *ergotamin tartras*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - эрготамин тартрат. Драже 0.001 г по 30 шт. в упаковке.  
Фармакологическое действие. Природный алкалоид спорыньи. Оказывает вазоконстрикторное действие, влияет на серотониновые рецепторы. Обладает незначительным альфа-симпатолитическим действием.

Показания. Маточное кровотечение при гипотонии или атонии миометрия; ложиотерапия; субинволюция матки во время беременности; мигрень в продромальном периоде или в начале приступа.

Режим дозирования. 1 драже 2-3 раза в день.  
Побочное действие. Тошнота, рвота, повышение АД, слабость в ногах, тремор пальцев, боль в области проекции сердца, тахикардия или брадикардия.  
Противопоказания. Беременность, 1 и 2 период родов, лактации, сепсис, сердечно-сосудистые заболевания, выраженное нарушение функции печени или почек, гипертензия, прием глюкокортикостероидов.  
Особые указания. Сосудосуживающее действие препарата усиливают альфа-миметические средства, бета-адренолитики и никотины.

Производитель. LECHIVA, Чехия.

#### КОРТИАЗЕМ РЕТАРД (CORTIAZEM RETARD)

Международное наименование — *diltiazem*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - дилтиазем гидрохлорид. Таблетки ретард 0.09 г. по 30, 50 и 100 шт. в упаковке.  
Производитель. HEMOFARM, Югославия (в сотрудничестве с Godecke/Parke-Davis, Германия).  
(см. ДИЛТИАЗЕМ)

#### КОРТИЗОН (CORTISON)

Международное наименование — *cortison*.  
Состав и форма выпуска. Кортизон Руссель инъекционный содержит 25 мг в 1 мл, в 1 флаконе - 250 мг. Водный эксципиент: бензиловый спирт, карбоксиметилцеллюлоза натрия, хлористый натрий, полисорбат 80. вода для инъекций. 1 флакон суспензии содержит 10 мл (250 мг кортизона).

Фармакологическое действие. Кортизон является представителем эндогенных глюкокортикостероидов, активно влияет на углеводный и белковый обмен. Отмечается минералокортикоидная активность у кортизона: задержка натрия, потеря калия, склонность к отекам.

Показания. Заместительная терапия первичной и вторичной недостаточности надпочечников; врожденная гипоплазия надпочечников; дегидратация; первичная недостаточность щитовидной железы.

Режим дозирования. Взрослым вводится доза 300-400 мг/день, возможно до 600 мг/день; детям из расчета 10 мг/кг массы тела в день. При острых заболеваниях суточная доза инъекционного кортизона может вводиться в 3 равных инъекции, но имеет смысл ввести первую инъекцию, содержащую половину суточной дозы, необходимой в первый день лечения. Затем суточная доза будет разделена на 2 в/м инъекции.  
Побочное действие. При продолжительном лечении и лечении большими дозами могут появиться: вирильное ожирение, гирсутизм, угри, нарушения менструального цикла, остеопороз, симптомокомплекс Иценко-Кушинга, психические нарушения.

Противопоказания. Обычные противопоказания общей кортикотерапии не распространяются на применение этой лекарственной формы при вышеуказанных показаниях.

Особые указания. Отмена препарата осуществляется посте-



пленным снижением дозы. Чем более продолжительный курс лечения, тем более медленным должно быть снижение дозы. Производитель: *ROUSSEL UCLAF*, Франция.

#### КОТАЗИМ ФОРТЕ (COTAZIM FORTE)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит липазы 6000 МЕ, протеазы 350 МЕ, амилазы 4000 ЕД, экстракта бычьей желчи (эквивалентно 30 мг желевой кислоты), целлюлозы 2.5 ЕД, натрия бикарбоната 0.195 г. Таблетки по 10 шт. в упаковке. **Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат. Входящие в его состав панкреатические ферменты облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат также стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника. Входящий в состав препарата экстракт желчи действует холеретически, способствует эмульгированию жиров, увеличивает активность липазы, улучшает всасывание жиров и жирорастворимых витаминов А, Е, К. Фермент гемипеллолаза способствует расщеплению растительной клетчатки. Натрия бикарбонат во время растворения таблетки образует буферную зону, защищающую ферменты от инактивации пепсином. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения, ослаблению избыточной перистальтики.

**Показания.** Заместительная терапия при внематочной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительных-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованию органов брюшной полости. **Режим дозирования.** Назначают по 2-3 таблетки во время каждого приема пищи и по 1 таблетке между приемами пищи. В тяжелых случаях недостаточности функции поджелудочной железы возможно применение более высоких доз. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

**Побочное действие.** При применении высоких доз препарата возможно развитие гиперурикемии, гиперурикозурии. **Противопоказания.** Гепатит, механическая желтуха, кишечная непроходимость, повышенная чувствительность к препарату, повышенная чувствительность к белкам животного происхождения (свинным и бычьим).

**Особые указания.** В связи с высоким содержанием натрия бикарбоната в таблетке, с осторожностью следует назначать препарат больным с гипернатриемической болезнью, хронической сердечной недостаточностью, а также детям до 3-х лет. Производитель: *ORGANON*, Нидерланды.

#### КОТРИБЕНЕ (COTRIBENE)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - триметоприм и сульфаметоксазол. Таблетки, содержащие по 160 и 800 мг активных веществ соответственно, по 10 и 25 шт. в упаковке. Производитель: *LUDWIG MERCKLE*, Австрия. (см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

#### КО-ТРИМОКСАЗОЛ (CO-TRIMOXAZOL)

Международное наименование — *co-trimoxazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - сульфаметоксазол и триметоприм. Таблетки по 0.4 и 0.08 г. Таблетки форте по 0.8 и 0.16 г. Таблетки для детей (бактрим *ICN GALENKA*)

(1 таблетка - 0.1 и 0.02 г). Сироп (бактрим *ROCHE*) (1 мерная ложка - 0.2 и 0.04 г) во флаконах. Сироп (суметолон) (1 мл - 0.025 и 0.005 г) во флаконах. Суспензия (бактрим *ICN GALENKA*, бактедол, берлоцил) (1 мл - 0.04 и 0.008 г) во флаконах. Вазель (1 мл - 0.04 и 0.008 г) во флаконах. Суспензия (ориприм) (1 мл - 0.2 и 0.04 г активных веществ соответственно) во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Обладает бактерицидным действием в отношении ряда грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе устойчивых к сульфаниламидам препаратам (стафилококки, стрептококки, кишечная палочка, протей, клебсиелла, энтеробактер, сальмонелла, шигелла, холерный вибрион, иерсиния, гемофильная палочка, менингококк, гонококк, хламидия, кориниобактерия, бакteroid). Не действует на синегнойную палочку, микоплазмы, палочку туберкулеза, бледную трепоне, вирусы, грибы. Бактерицидный эффект связан с двояким блокирующим действием препарата на метаболизм бактерий. Сульфаметоксазол нарушает синтез дигидрофолиевой кислоты в бактериальных клетках, а триметоприм препятствует превращению дигидрофолиевой кислоты в тетрагидрофолиевую. Высокие концентрации препарата создаются в тканях легких, почек, предстательной железы, в спинномозговой жидкости, желчи, костях.

**Показания.** Бактериальные инфекции верхних и нижних дыхательных путей, почек, мочевыводящих путей, ЖКТ (включая тиф, паратиф и холеру), простатит, инфекции ран и др. - вызванные чувствительными к препарату возбудителями.

**Режим дозирования.** Устанавливается индивидуально и зависит от вида возбудителя, тяжести течения инфекции, динамики состояния больного. Для взрослых и детей старше 12 лет при несложных инфекциях мочевыводящих путей, при бактериальных энтеритах рекомендуемая суточная доза составляет 0.8 г сульфаметоксазола и 0.016 г триметоприма в 2 приема. Курс лечения составляет в среднем 5 дней. При пневмонии рекомендуется доза, состоящая из 100 мг/кг сульфаметоксазола и 20 мг/кг триметоприма в сутки, разделенная на 4 приема (каждые 6 часов) в течение 14 дней. При гонорее назначают по 2.0 г сульфаметоксазола и 0.4 г триметоприма утром и вечером в течение одного дня. Препарат суметолон в форме сиропа назначают детям в следующих дозах: детям в возрасте от 6 месяцев до 1 года - по 1 дозированной ложке на 3.5 кг массы тела в сутки в 2 приема; в возрасте от 1 года до 2 лет - по 1-1.5 ложке сиропа или по 0.1 г сульфаметоксазола и 0.02 г триметоприма (в таблетках) 2 раза в сутки; в возрасте от 3 до 6 лет - по 1.5-2 ложки сиропа или по 0.2 г сульфаметоксазола и 0.04 г триметоприма (в таблетках) 2 раза в сутки; в возрасте от 7 до 12 лет - по 4 ложки или по 0.4 г сульфаметоксазола и 0.08 г триметоприма (в таблетках) 2 раза в сутки. Суспензию препарата орпим и суспензию препарата бактрим (*ICN GALENKA*) назначают в следующих разовых дозах: детям в возрасте от 2 до 5 месяцев - 2.5 мл; от 6 месяцев до 5 лет - 2.5 мл - 5 мл; от 6 до 12 лет - 5-10 мл; кратность назначения - 2 раза в сутки. Препарат в форме детских таблеток назначают в следующих дозах: от 2 до 5 лет - по 2 таб. 2 раза в сутки; от 6 до 12 лет - по 4 таб. 2 раза в сутки.

**Побочное действие.** Возможны - тошнота, рвота, аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке), лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения. Редко - диарея, glossitis, агранулоцитоз, мегалобластная анемия, пурпура, псевдомембранозный колит, синдром Стивенса-Джонсона, синдром Лайелла. У больных с дефицитом глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы возможен гемолиз эритроцитов.

**Противопоказания.** Тяжелые поражения паренхимы печени, выраженные нарушения функции почек, болезни крови, ранний детский возраст (до 2 месяцев), лактация, беременность, повышенная чувствительность к сульфаниламидам и триметоприму.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат па-

циентам с возможным дефицитом фолиевой кислоты, отягощенным аллергологическим анамнезом, бронхальной астмой, нарушениями функции печени и щитовидной железы. При длительном назначении препарата следует систематически проводить исследования периферической крови, функционального состояния печени и почек. Пожилым больным показано дополнительное назначение фолиевой кислоты. Не рекомендуется одновременное применение ко-тримоксазола и тиазидных диуретиков, пероральных сахароснижающих препаратов, непрямым антикоагулянтам, салицилатов, фенитоина, нитроглицерина, фенитоина, производных парааминобензойной кислоты.

**Производители.** Бактекод (Bactekod) *BIOGALENQUE*, Франция; Бактрим (Bactrim) *ICN GALENIA*, Югославия; Бактрим (Bactrim) *ROCHE*, Швейцария; Берлоцид 240 (Berlucid 240), Берлоцид 480 (Berlucid 480) *BERLIN-CHEMIE*, Германия; Бисептол (Bisepol) *POLFA*, Польша; Котрибене (Cotribene) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия; Орибакт (Oribact) *ORION*, Финляндия; Ориприм (Oripri) *CADILA*, Индия; Септрин (Septrin), Септрин форте (Septrin forte) *WELLCOME*, Великобритания; Сульфатрим-СС (Sulfatrim-SS), Сульфатрим-ДС (Sulfatrim-DS) *WATSON LABORATORIES*, США; Суметролим (Sumetrolim) *EGIS*, Венгерская республика; Тримосула (Trimosul) *HEMOPARM*, Югославия.

#### КО-ТРИМОКСАЗОЛ (CO-TRIMOXAZOL) для инъекций

Международное наименование — *co-trimoxazol*.

**Состав и форма выпуска.** Раствор для инъекций 3 мл (сульфаметоксазола 0.8 г и триметоприма 0.16 г) в ампулах. Раствор для инфузий 5 мл (сульфаметоксазола 0.4 г и триметоприма 0.08 г) в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Обладает бактерицидным действием в отношении ряда грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе устойчивых к сульфаниламидным препаратам (стафилококк, стрептококк, кишечная палочка, протей, клебсиелла, энтеробактер, сальмонелла, шигелла, холерный вибрион, иерсиния, гемофильная палочка, менингококк, гонококк, хламидия, коринебактерия, бактероид). Не действует на синегнойную палочку, микоплазмы, палочку туберкулеза, бледную трепонему, вирусы, грибы. Бактерицидный эффект связан с двойным блокирующим действием препарата на метаболизм бактерий. Сульфаметоксазол нарушает синтез дигидрофолиевой кислоты в бактериальных клетках, а триметоприм препятствует превращению дигидрофолиевой кислоты в тетрагидрофолиевую. Высокие концентрации препарата создаются в тканях легких, почек, предстательной железы, в синовиальной жидкости, желчи, костях.

**Показания.** Инфекции дыхательных путей (бронхит, пневмония, эмпиема плевры, абсцесс легкого); инфекции мочевых путей (пиелонефрит, уретрит, цистит); простатит; инфекции желудочно-кишечного тракта; бруцеллез; хирургические инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально с учетом чувствительности возбудителя, тяжести течения инфекции, динамики состояния больного. Взрослым и детям старше 12 лет назначают внутримышечно по 3 мл (1 ампула) каждые 12 часов. Детям в возрасте 6–12 лет назначают по 1.5 мл каждые 12 часов. При тяжелом течении инфекции назначают внутривенно капельно по 10–20 мл, разведенные в 250 мл 0.9% раствора натрия хлорида; кратность введения — 2 раза в сутки. Детям в возрасте от 6 до 12 лет вводят по 15 мг сульфаметоксазола и 3 мг триметоприма на 1 кг массы тела 2 раза в сутки. Средняя продолжительность лечения — 5 дней; затем в случае необходимости рекомендуется перейти на оральный прием препарата. При остром бруцеллезе продолжительность лечения составляет 4 недели.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, кожные высыпания, лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения. Редко — диарея, glossitis, псевдомембранозный колит, гелатит, синдром Стивенса-Джонсона, синдром Лайелла, агранулоцитоз, мегалобластная анемия, пурпура. У больных с недостаточностью глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы возможен гемолиз эритроцитов. Описаны случаи возникновения легочных инфильтратов. При внутривенном влинии возможны флебиты в месте введения.

**Противопоказания.** Тяжелые поражения паренхимы печени, болезни крови, нарушения функции почек, детский возраст (младше 6 лет), беременность, лактация, повышенная чувствительность к сульфаниламидам и триметоприму.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат пациентам с возможным дефицитом фолиевой кислоты, отягощенным аллергологическим анамнезом, бронхальной астмой, нарушениями функции печени и щитовидной железы. При длительном назначении препарата следует систематически проводить исследования периферической крови. Пожилым больным показано дополнительное назначение фолиевой кислоты. Больным с почечной недостаточностью следует определять концентрацию сульфаметоксазола в плазме крови каждые 2–3 дня в образцах, взятых перед очередной внутримышечной инъекцией. При концентрации выше 150 мкг/мл лечение должно быть прервано до тех пор, пока концентрация не снизится до 120 мкг/мл.

**Производители.** Бактрим (Bactrim) *ROCHE*, Швейцария; Бисептол (Bisepol) *POLFA*, Польша; Септрин (Septrin) *WELLCOME*, Великобритания.

#### КРЕОН (KREON)

**Состав и форма выпуска.** 1 капсула содержит панкреатина 0.3 г, липазы 8000 МЕ, амилазы 9000 МЕ, протеазы 450 МЕ. Капсулы по 20, 50, 100, 500 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат. Входящие в его состав панкреатические ферменты облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железой, желудка и тонкого кишечника. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения.

**Показания.** Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости. Режим дозирования. Назначают по 1 капсуле 3–4 раза в день во время еды с небольшим количеством воды. При недостаточной эффективности можно увеличить суточную дозу до 6–12 капсул. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

**Побочное действие.** При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. В редких случаях возможна диарея.

**Противопоказания.** Острый панкреатит, повышенная чувствительность к препарату.

**Производитель.** *PEJA CHEMIE*, Нидерланды.

**КРИСТЕПИН (CRYSTEPIN)**

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит дигидроэрогристина мезилата 0.58 мг, резерпина 0.1 мг, клопамид 5 мг. Драже по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат пролонгированного действия. Содержит три активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Дигидроэрогристина мезилат, блокируя альфа-адренорецепторы артериальных сосудов, оказывает вазодилатирующее действие, способствует тем самым снижению общего периферического сосудистого сопротивления. Резерпин — симпатолитик, урежает ЧСС, обладает также центральным седативным действием. Клопамид — диуретик средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды.

Показания. Артериальная гипертония мягкая и умеренная. Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе 1 драже в сутки (утром). При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу увеличивают до 2 драже в сутки (в 2 приема). При стабилизации эффекта можно перейти на поддерживающую дозу — по 1 драже ежедневно или через день.

Побочное действие. Возможны: тошнота, рвота, гипокалиемия, гипонатриемия, заложенность носа, аллергические реакции. В отдельных случаях возможны гиперурикемия, гипергликемия, ортостатическая гипотония, мышечная слабость, депрессия. При длительном применении высоких доз возможны парестезии, импотенция, гинекомастия, нарушения мочеиспускания и зрения.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и почек, депрессия, гипокалиемия, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, язвенный колит, тяжелые формы стенокардии и аритмий, недавно перенесенный инфаркт миокарда, феохромоцитомы, заболевания крови, паркинсонизм, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом, подagra, бронхообструктивным синдромом, а также людям, профессия которых требует повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций. При лечении препаратом необходимо контролировать уровень калия в крови. При длительном применении кристепина рекомендуется диета с повышенным содержанием калия или дополнительное назначение препаратов калия. В ходе лечения следует контролировать психическое состояние больных (возможно развитие депрессии). Кристепин ослабляет эффективность пероральных гипогликемических препаратов, трициклических антидепрессантов, антикоагулянтов. При одновременном назначении препаратов лития может потребоваться снижение их дозы. Гипотензивное действие кристепина усиливается при одновременном приеме барбитуратов или алкоголя. Одновременно назначаемые глюкокортикостероиды и слабительные средства повышают риск развития гипокалиемии. Не рекомендуется одновременное назначение ингибиторов MAO, леводопы и ацетазоламида. Производитель. *CHEMAPOL*, Чехия.

**КРОМОЛИН (CROMOLYN)**

Международное наименование — *sodium cromoglicat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — диатриевый хромогликат. Капсулы 20 мг по 30 шт. в упаковке.

Производитель. *ORION*, Финляндия.

(см. ХРОМОГЛИКАТ НАТРИЯ)

**КСАНАКС (XANAX)**

Международное наименование — *alprazolam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — алпразолам. Таблетки 0.25 и 0.5 мг по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *UPJOHN*, США.

(см. АЛПРАЗОЛАМ)

**КСАНИДИЛ (XANTIDIL)**

Международное наименование — *xantanol nicotinat*.

Состав и форма выпуска. Таблетки, покрытые оболочкой, по 0.5 г ксантинола никотината, в количестве 20 шт. в упаковке; таблетки по 0.15 г ксантинола никотината, в количестве 30 шт. в упаковке.

Производитель. *LECHIVA*, Чехия.

(см. КСАНТИНОЛА НИКОТИНАТ)

**КСАНТИНОЛ (XANTINOL)**

Международное наименование — *xantanol nicotinat*.

Состав и форма выпуска. 1 драже ретард содержит 0.5 г ксантинола никотината, в упаковках по 20 шт. 1 мл раствора содержит 0.15 г ксантинола никотината, ампулы по 10 мл в упаковках по 10 шт., ампулы по 2 мл в упаковках по 50 шт.

Производитель. *JCN GALENKA*, Югославия.

(см. КСАНТИНОЛА НИКОТИНАТ)

**КСАНТИНОЛА НИКОТИНАТ (XANTINOL NICOTINAT)**

Международное наименование — *xantanol nicotinat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ксантинола никотинат. Таблетки, пролонгированные таблетки ретард, раствор для инъекций в ампулах.

Фармакологическое действие. Ксантинола никотинат расширяет периферические сосуды, улучшает микроциркуляцию, улучшает оксигенацию и питание тканей, снижает периферическое сосудистое сопротивление, при продолжительном применении оказывает противосклеротическое действие, активирует процессы фибринолиза, снижает уровень холестерина и атерогенных липидов, усиливает активность липопротеинлиазы, усиливает мозговое кровообращение, уменьшает вязкость крови, снижает агрегацию тромбоцитов. Показания. Болезнь Рейно, облитерирующий эндартериит, облитерирующий атеросклероз сосудов конечностей, болезнь Бюргера, диабетическая ангиопатия, сосудистые тромбозы и эмболии, трофические язвы голеней, труднозаживающие раны, пролежни, нарушения мозгового кровообращения, атеросклероз коронарных сосудов, гиперхолестеринемия, гипертриглицеридемия, внутриутробная и послеродовая асфиксия плода.

Режим дозирования. В зависимости от тяжести состояния больного ксантинола никотинат в таблетках по 0.15 г назначается по 1-4 таблетки 3 раза в день. Таблетки ретард назначаются по 1-2 таблетки 2-3 раза в день. Внутримышечно вводят 0.3-0.6 г препарата 1-3 раза в сутки, внутривенно струйно ксантинола никотинат вводят медленно в положении лежа 0.3-0.8 г 1-3 раза в сутки. Внутривенно капельно вводят 0.15-0.9 г препарата, разведенного в 250-500 мл физиологического раствора, со скоростью 30-40 капель в минуту.

Побочное действие. Снижение артериального давления, предходящее ощущение тепла, покраснение кожных покровов, свлбость, головокружение, изредка тошнота, диарея, анорексия, гастриты, при длительном назначении высоких доз возможно изменение толерантности к глюкозе, повышение уровня трансаминаз, щелочной фосфатазы, мочевой кислоты в сыворотке крови.

Противопоказания. Острое кровотечение, острый инфаркт миокарда, выраженная сердечная недостаточность, язвенная болезнь в стадии обострения, с осторожностью назначают ксантинола никотинат больным с лабильным артериальным давлением, при беременности (особенно нежелательно в первом триместре).

Особые указания. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении ксантинола никотината и гипотензивных препаратов (бета-адреноблокаторов, алкалоидов

спорыны, альфа-адреноблокаторов, симпатолитиков, ганглиоблокаторов).  
 Производители. Ксаниды (Xanidil) *LECHIVA*, Чехия; Ксанидол (Xanitol) *ICN GALENIKA*, Югославия; Садамин (Sadamim) *POLFA*, Польша; Садамин ретард (Sadamim retard) *POLFA*, Польша; Теоникол (Teonicol) *FARMOS*, Финляндия.

#### КСЕНИД (XENID)

Международное наименование — *diclofenac sodium*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество — диклофенак натрия. Таблетки 0.025, 0.05 г по 30 шт. в упаковке. Таблетки ретард 0.1 г по 15 шт. в упаковке. Суппозитории 0.025 г по 25 шт. в упаковке, 0.1 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 3 мл (в 1 мл — 0.025 г активного вещества), в упаковке 2 ампулы.  
 Производитель. *BIOGALENIEQUE*, Франция.  
 (см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЙ)

#### КСИЛОКАИН (XYLOCAIN)

Международное наименование — *lidocain*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество — лидокаин гидрохлорид. Раствор 1% — 20 мл в ампулах по 5 шт. в упаковке. Раствор 2% — 20 мл в ампулах по 5 шт. в упаковке. Раствор 2% — 2 мл в ампулах по 100 шт. в упаковке. Ксилокаин-адреналин 2% — 2 мл в ампулах по 100 шт. в упаковке. Порошок для приготовления 0.5%, 1% и 2% растворов ксилокаина с адреналином в разведении 1:200000.

Фармакологическое действие. Сильное местноанестезирующее средство, которое по скорости наступления эффекта, силе и продолжительности действия превосходит новокаин. Добавление к раствору адреналина уменьшает всасывание лидокаина, удлиняет его действие, а также ослабляет проявление нежелательных побочных эффектов лидокаина (снижение давления, головокружение, слабость). Обладает также выраженным антиаритмическим действием, связанным со стабилизацией мембран миокардиальных клеток.

Показания. Терминальная, инфльтрационная, проводниковая, спинономозговая (эпидуральная) анестезия в хирургии, офтальмологии, стоматологии, оториноларингологии. Лидокаин применяют для проведения блокады периферических нервов и нервных узлов. Желудочковые формы аритмий (желудочковая экстрасистолия и тахикардия), а также для профилактики фибрилляции желудочков в острой стадии инфаркта миокарда.

Режим дозирования. Для инфльтрационной анестезии общее количество 0.25% раствора не должно превышать 1000 мл, а 0.5% раствора — 500 мл. Для проводниковой анестезии вводят до 30 мл 0.5-1-2% раствора. В качестве антиаритмического средства вводят внутривенно струейно 80 мг в течение 3-4 минут с последующей внутривенной инфузией раствора, содержащего 2 мг/мл лидокаина, со скоростью 2 мг/мин.

Побочное действие. Лидокаин обычно хорошо переносится, но возможна идиосинкразия. При передозировке могут возникнуть слабость, тошнота, раздражительность, расстройства зрения, тремор, судороги и даже остановка дыхания. При быстром в/в введении лидокаина возможно снижение АД вплоть до коллапса.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к местным анестетикам амидного ряда.

Производители. *ASTRA*, Швеция; *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина.

#### КСИЛОКАИН ВЯЗКИЙ (XYLOCAINE VISCOSUS)

Международное наименование — *lidocain*.  
 Состав и форма выпуска. Активное вещество — лидокаин. Слизистый гель, содержащий в 1 мл 20 мг лидокаина и карбоксиметилцеллюлозу.

Фармакологическое действие. Местноанестезирующее средство для поверхностной анестезии.

Показания. Поверхностная анестезия слизистых при эндоскопических и инструментальных методах исследования (эзофагоскопия, гастроскопия, введение катетеров, зондов), для устранения болевого синдрома после тонзилэктомии, при эзофагите, а также при деминг-синдроме.

Режим дозирования. Для проведения эндоскопических исследований требуется 15 мл лидокаина вязкого. При эзофагите и фарингите 10 мл препарата держат во рту не менее 1 мин, а затем проглатывают. Для ослабления проявлений деминг-синдрома принимают лидокаин вязкий внутрь в количестве 10 мл сразу же после приема пищи (не реже 3 раз в день).

Побочное действие. Препарат хорошо переносится больными, и побочные эффекты крайне редки.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к местноанестезирующим средствам амидного ряда.  
 Производитель. *ASTRA*, Швеция.

#### КСИЛОКАИН ЖЕЛЕ (XYLOCAINE JELLY)

Международное наименование — *lidocain*.  
 Состав и форма выпуска. 2% желе лидокаина.  
 Фармакологическое действие. Местноанестезирующее средство.

Показания. Поверхностная анестезия при проведении катетеризации и дренажа мочевого пузыря, цистоскопии и других урологических процедур.

Режим дозирования. Для проведения процедуры предварительно вводят 7-10 мл желе.

Побочное действие. Побочные эффекты крайне редки.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к местноанестезирующим средствам амидного ряда.  
 Производитель. *ASTRA*, Швеция.

#### КСИЛОКАИН МАЗЬ (XYLOCAINE OINTMENT)

Международное наименование — *lidocain*.  
 Состав и форма выпуска. Мазь, содержащая 0.05 г лидокаина в 1 г мазевой основы.

Фармакологическое действие. Местноанестезирующее средство.

Показания. Устранение болей при ожогах II степени с малой площадью поражения, солнечных ожогах, геморрое и трещинах заднего прохода, повреждениях, вызванных рентгеновскими лучами, герпетической инфекцией. Анестезия при ректороманоскопии.

Режим дозирования. Поврежденные участки смазывают тонким слоем мази.

Побочное действие. Побочные эффекты крайне редки.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к местноанестезирующим средствам амидного ряда.  
 Производитель. *ASTRA*, Швеция.

#### КСИЛОКАИН ХЗВИ (XYLOCAINE HEAVY)

Международное наименование — *lidocain*.  
 Состав и форма выпуска. Раствор лидокаина для инъекций 5% по 1 мл в ампулах.

Фармакологическое действие. Лидокаин является сильным местноанестезирующим средством с быстрым эффектом.

Показания. Спинаномозговая анестезия в общей хирургии и акушерстве.

Режим дозирования. Для проведения спинаномозговой анестезии в хирургической практике вводят 1.5-2.0 мл (75-100 мг). В акушерской практике количество вводимого препарата составляет 0.5-1.0 мл (25-50 мг). Максимальная доза для анестезии не должна превышать 200 мг (4 мл).

Побочное действие. Идиосинкразия, раздражительность, слабость, расстройства зрения, тошнота, тремор, судороги. При передозировке — падение артериального давления, коллапс, остановка дыхания и сердца.



Противопоказания. Абсолютные - повышенная чувствительность к местноанестезирующим средствам амидного ряда. Производитель. *ASTRA*, Швеция.

#### КСИЛОМЕТАЗОЛИН (XILOMETASOLIN)

Международное наименование — *xilometasolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ксилометазолина гидрохлорид. Капли в нос 0.05% и 0.1% по 10 мл или по 25 мл во флаконе. Аэрозоль 0.05% раствор или 0.1% (200 доз по 0.05 мг) по 10 мл. Раствор 0.1% в пульверизаторе или в дозированном пульверизаторе по 10 мл.

Фармакологическое действие. По действию близок к симпатомиметическим аминам: возбуждает альфа-адренергические структуры, вызывает сужение периферических сосудов и повышение артериального давления, расширяет зрачки. Местно - снижает гиперемию, отек и экссудацию слизистой носоглотки, оказывает противовоспалительное действие.

Показания. Острый аллергический ринит, синусит, полипоз; при среднем отите для уменьшения отека слизистой носоглотки; подготовка пациента к диагностическим процедурам в носовых ходах.

Режим дозирования. Препарат применяют местно. Взрослым и детям старше 12 лет 0.1% раствор по 2-3 капли 1-3 раза в день или аэрозоль по 2 дозы в каждое носовое отверстие (1 доза аэрозоля - 1 капле 0.1% раствора). Детям до 7 лет: 0.05% раствор по 1-2 капли в нос 2-3 раза в день; 0.05% аэрозоль (с 3-х лет) - 1 доза в каждую половину носа 3 раза в день. Детям от 7 до 12 лет - 0.1% раствор по 1 дозе 2-3 раза в день. Препарат применяют 7-14 дней.

Побочное действие. При частом и/или длительном применении - раздражение слизистой, жжение, покалывание, чихание, сухость слизистых носа, гиперсекреция. Редко - отек слизистой оболочки носа (чаще при длительном применении), сердцебиение, нарушение сердечного ритма, повышенное артериальное давление, головная боль, рвота, бессонница, нарушение зрения. При длительном применении препарата в высокой дозе - депрессивное состояние.

Противопоказания. Закрытоугольная глаукома, атрофический ринит, повышенная чувствительность к препарату. Осторожно применяют у пациентов с заболеваниями сердечно-сосудистой системы, артериальной гипертензией, гипертирозом.

Особые указания. Аэрозоль не назначают детям до 3 лет. Капли в нос с концентрацией активного вещества 1 мг/мл детям до 2 лет назначают только врачи. Препарат не назначают одновременно с ингибиторами моноаминоксидазы и трициклическими антидепрессантами.

Производитель. Галазолин (*Halazolin*) *POLFA*, Польша; Декон (*Dekon*) *CADILA*, Индия; Ксимелин (*Ximelin*) *HAFLUND NYCOMED*, Австрия; Олинт (*Olinth*) *GOEDELKE/PARKE-DAVIS*, Германия.

#### КСИМЕЛИН (XIMELIN)

Международное наименование — *xilometasolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ксилометазолина гидрохлорид. Аэрозоль (1 мл содержит 0.0005 г или 0.001 г активного вещества). Капли в нос (1 мл препарата содержит 0.0005 г или 0.001 г активного вещества).

Производитель. *HAFLUND NYCOMED*, Австрия. (см. *КСИЛОМЕТАЗОЛИН*)

#### КУБЕРНИН ХС (CUBERNIN HS)

Состав и форма выпуска. 1 флакон содержит 200-380 мг лиофилизированного вещества, содержащего фракцию человеческого белка (концентрат антитромбина III) активностью 500 Е. Упаковка 500 Е содержит: 1 флакон с лиофилизированным веществом на 10 мл и 1 ампулу с 10 мл воды для инъекций. Упаковка 1000 Е содержит: 1 флакон с сухим веществом на 20

мл и 1 ампулу с 20 мл воды для инъекций, 1 устройство для перекачки.

Фармакологическое действие. Препарат представляет собой концентрат антитромбина III. Антитромбин III идентичен с Ко-фактором гепарина. Куберин ХС присутствует в лиофилизированной форме и не содержит ни пирогенов, ни консервантов.

Показания. Препарат назначают при врожденной недостаточности антитромбина III для профилактики и лечения тромбозоболоческих осложнений. Куберин ХС используют в терапии приобретенной недостаточности антитромбина III при тяжелых нарушениях функции печени, желтухе, циррозе, при коагулопативных истощениях различного генеза, гемодиализе, интенсивном терапевтическом плазмафезе.

Режим дозирования. Дозировка препарата определяется степенью недостаточности или степенью расхода антитромбина III. При введении 1 Е Куберина ХС/кг веса тела, активность антитромбина III повышается примерно на 1% нормы. В профилактических целях вводят 1000-1500 Е в день. При лечении начальная доза 1000-2000, затем 2000-3000 Е/день: по 500 Е через каждые 4-6 часов, либо в форме длительного капельного введения.

Побочное действие. Куберин ХС не содержит вирус гепатита В, СПИДА. При введении препаратов, полученных из плазмы крови, повышается опасность заражения инфекционными заболеваниями, в том числе неизвестной пока этиологии. Редко при введении препарата возможно повышение температуры. Противопоказания. Аллергическая непереносимость в анамнезе.

Особые указания. Не следует при совместном применении куберина ХС и гепарина увеличивать дозу последнего выше 500 МЕ. Готовый раствор препарата может храниться при комнатной температуре до 12 часов.

Производитель. *BEHRING*, Германия.

#### КУПРЕНИЛ (CUPRENYL)

Международное наименование — *penicillamin*.

Состав и форма выпуска. В 1 таблетке с оболочкой содержится 0.25 г 3,3-диметилцистемина. 100 таблеток в 1 упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат способен образовывать стойкие нетоксичные комплексы с ионами меди, ртути, мышьяка, свинца, золота, кальция, железа и цинка, выводящие почками.

Показания. Болезнь Коновалова-Вильсона, отравления медью, неорганическими соединениями ртути, свинцом, золотом, цинком, гемосидероз, хронический нефролитиаз, склеродермия, ревматоидный артрит.

Режим дозирования. Взрослым препарат применяют обычно по 1-1.5 г в сутки, разделенных на 3-4 дозы. При необходимости доза может быть увеличена до 4 г в сутки (болезнь Коновалова-Вильсона). Профилактически при отравлениях свинцом препарат применяют по 250 мг 3 раза в неделю. Препарат назначается перед едой. Детям старше 6 месяцев препарат назначается по 25 мг на 1 кг массы тела в сутки, разделенные на 3-4 приема.

Побочное действие. Аллергия, мышечные и суставные боли, рассеяная эритема, скarla тиюподобная эритема, герпес, агранулоцитоз, тромбоцитопения, малокровие, нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта.

Противопоказания. Сенсибилизация к препарату, препарат назначают с осторожностью при остром повреждении почек. Особые указания. Во время приема препарата рекомендуется проведение контроля температуры тела, уровня меди и других тяжелых металлов в моче, контроля морфологической картины крови каждые 3 дня в первый период лечения, а в более поздний - 1 раз в неделю.

Производитель. *POLFA*, Польша.



## КУРАНТИЛ (CURANTIL)

Международное наименование — *dipyridamol*.

Состав и форма выпуска. Таблетки по 0.025 г по 100 шт. в упаковке. Ампулы по 2 мл 0.5% раствора по 5 шт. в упаковке. Производитель. *AWD*, Германия.  
(см. ДИПИРИДАМОЛ)

## КУРАНТИЛ 25 (CURANTYL)

КУРАНТИЛ 75 (CURANTYL)

Международное наименование — *dipyridamol*.

Состав и форма выпуска. Драже 0.025 г по 100 шт. в упаковке. Драже 0.075 г по 40 шт. в упаковке.  
Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.  
(см. ДИПИРИДАМОЛ)

## Л

## ЛАДИОМИЛ (LADIOMIL)

Международное наименование — *maprotilin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — мапротилин. Таблетки 0.025 и 0.05 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.0125 г активного вещества) ампулы 2 мл по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *PLIVA*, Хорватия (в сотрудничестве с *Ciba-Geigy*, Швейцария).  
(см. МАПРОТИЛИН)

## ЛАЗИКС (LASIX)

Международное наименование — *furosemid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — 4-хлор-Н-(2-фурилметил)-5-сульфамонилантраниловой кислоты. Таблетки 0.04 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.02 г активного вещества) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *HOECHST*, Германия.  
(см. ФУРОСЕМИД)

## ЛАЗОЛВАН (LASOLVAN)

Международное наименование — *ambroxol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — амброксола гидрохлорид. Таблетки 0.03 г по 50 шт. в упаковке. Сироп (1 мл препарата содержит 0.003 г активного вещества) по 100 мл в упаковке. Раствор для ингаляций (1 мл препарата содержит 0.0075 г активного вещества) по 100 мл в упаковке. Раствор для парентерального применения (1 мл препарата содержит 0.0075 г активного вещества) ампулы 2 мл по 5 шт. в упаковке. Производители. *ECZACIBASI*, Турция (по лицензии *Boehringer Ingelheim*, Германия)  
(см. АМБРОКСОЛ)

## ЛАКРИСИН (LACRISIN)

Состав и форма выпуска. Глазные капли "лакрисин" содержат: 0.06 г гидроксипропилметилцеллюлозы, 0.0825 г борной кислоты, 0.02 г тетрабората натрия, стабилизаторы, стерильную дистиллированную воду до 10 мл во флаконе с пробкой-капельницей. Глазные капли "лакрисин для гониоскопии" содержат 0.11 г гидроксипропилметилцеллюлозы, а остальные компоненты в тех же количествах.

Фармакологическое действие. Вязкий раствор, защищающий роговицу от внешних влияний, раздражающего действия других глазных капель; способствует эпителизации роговицы, пролонгирует действие других глазных капель.

Показания. "Лакрисин" — протектор эпителия роговицы в условиях повышенного влияния на роговицу внешних воздействий (лагофтальм, деформации век, эктропион, состояния после пластических операций на веках, апалтический синдром); эрозия и трофические изменения роговицы, несомачиваемые пятна, состояния после хирургических и термических ожогов роговицы и конъюнктивы, буллезные дистрофические изменения роговицы, кератопатия, микродефекты роговичного эпителия, состояния после кератопластики, кератотомии и т.д.; необходимость в заместительной терапии при пониженной секреции слезной жидкости; необходимость про-

лонгирования или понижения раздражающего действия других глазных капель; комбинированное лечение синдрома сухих глаз — Стивенса-Джонсона, ксероза, кератоза (часто в сочетании с терапевтическими контактными линзами). "Лакрисин для гониоскопии": гониоскопия, электроретинография, электроокулография, УЗ-исследование; необходимость защиты эпителия роговицы и содействия эпителизации и те случаи, когда показано применение "Лакрисина", но его вязкость оказывается недостаточной (из-за большого содержания гидроксипропилметилцеллюлозы "Лакрисин для гониоскопии" более вязкий).

Режим дозирования. "Лакрисин" и "Лакрисин для гониоскопии" при применении в терапевтических целях — дозировка индивидуальна. Поддерживающая доза — 1-2 капли 2-3 раза в день, защитные дозы можно при необходимости вводить чаще, даже каждый час по 1-2 капли в конъюнктивный мешок. "Лакрисин для гониоскопии" при применении собственно для гониоскопии: доза, закапываемая на контактную линзу, обычно составляет 2-6 капель. Этот диапазон обусловлен типом применяемой линзы.

Побочное действие. При применении "Лакрисина для гониоскопии" тогда, когда показан обычный "Лакрисин", может наступить неприятное чувство ослепления век из-за большой вязкости "Лакрисина для гониоскопии".

Противопоказания. Абсолютных противопоказаний нет. Не рекомендуется применять капли в острой фазе химического ожога роговицы и конъюнктивы до полного удаления токсичных веществ во избежание удлинения срока контакта этих веществ с глазом. Не рекомендуется также использовать препарат одновременно с глазными каплями, содержащими соли тяжелых металлов.

Особые указания. Субъективное улучшение состояния наступает в течение 3-5 дней. В этот период наступает и объективное улучшение, заключающееся в эпителизации, уменьшении очагов поражения, уменьшении гиперемии и т.д. В течение 2-3 недель наблюдается четкое улучшение или излечение процесса. Возраст больных не ограничен. Производитель. *GALENA*, Чехия.

## ЛАКСБЕНЕ (LAXBENE).

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бисакодил. Таблетки с пленочным покрытием 0.005 г по 30, 50 и 250 шт. в упаковке.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.  
(см. БИСАКОДИЛ)

## ЛАМАДИН (LAMADIN)

Международное наименование — *metoxalen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метоксален. Таблетки 0.01 г по 30 или 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Ламадин при приеме внутрь под действием ультрафиолетовых лучей влияет на процесс меланогенеза в результате взаимодействия с эпидермальной ДНК и, в меньшем объеме, с рибосомальной РНК. Спектр абсорбции препарата при длине волны ультрафиолетового излучения 210-330 нм, а спектр действия — при длине волны от

320 до 380 нм. Максимальный эффект отмечается при воздействии излучения с длиной волны 365 нм.

**Показания.** Ламизил применяют для лечения псориаза, анти-лоид, красного плоского лишая, некоторых видов микоза. Режим дозирования. Ламизил назначают в дозе 3-4 таблетки в один прием. Для действия препарата необходимо провести солнечную ванну или воздействовать ультрафиолетовыми лучами.

**Побочное действие.** При приеме ламидина встречаются следующие побочные эффекты: тошнота, эритема, зуд. При длительном приеме препарата в высоких дозах возможно появление симптомов старения кожи, развитие катаракты, кариниом.

**Противопоказания.** Ламизил не применяют пациентам с выраженным нарушением функции печени и почек, страдающим сахарным диабетом, системной красной волчанкой, гематопорфирией.

**Особые указания.** Одновременно с ламидином нельзя принимать лекарственные средства, обладающие фотосенсибилизирующим действием.

**Производитель.** ALKALOID, Македония.

#### ЛАМИЗИЛ (LAMIZIL)

**Международное наименование — terbinafin.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — тербинафин гидрохлорид. Таблетки 0,125, 0,25 г по 10 шт. в упаковке. Крем 1% (1 г препарата содержит 0,01 г активного вещества) по 5 г или 30 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** Противогрибковый препарат. В низких концентрациях обладает фунгицидной активностью в отношении дерматофитов, плесневых и некоторых диморфных грибов. Активность в отношении дрожжей носит фунгицидный или фунгистатический характер в зависимости от вида грибов. При пероральном приеме препарат накапливается в коже и ногтях в концентрациях, обеспечивающих фунгицидное действие.

**Показания.** Грибковые заболевания кожи и ногтей, вызванные чувствительными к препарату возбудителями.

**Режим дозирования.** Внутрь назначают по 0,125 г 2 раза в день или по 0,25 г один раз в день; средняя продолжительность лечения — 1-2 недели. Крем наносят на пораженные участки кожи и прилежащие области тонким слоем, слегка втирая, 1 или 2 раза в день. Курс лечения составляет в среднем 2-4 недели.

**Побочное действие.** При применении таблеток возможны тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея; крапивница. При применении крема возможны зуд, жжение, гиперемия в месте нанесения крема.

**Противопоказания.** Беременность, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Пища не влияет на биодоступность препарата. Следует избегать попадания крема в глаза. Нерациональное применение препарата или досрочное окончание лечения повышает риск развития рецидива. Если через 2 недели применения препарата не отмечается улучшения, необходимо повторно верифицировать возбудителя заболевания и определить его чувствительность к препарату.

**Производитель.** SANDOZ, Швейцария.

#### ЛАМИКТАЛ (LAMICTAL)

**Международное наименование — lamotrigine.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — ламотриджин. Таблетки 0,025, 0,05, 0,1, 0,2 г.

**Фармакологическое действие.** Противосудорожное средство. Препарат стабилизирует мембраны нейронов и ингибирует выделение нейромедиаторов.

**Показания.** Парциальные и генерализованные тонико-клонические эпилептические припадки, не поддающиеся лечению другими противоэпилептическими средствами.

**Режим дозирования.** Взрослые и дети старше 12 лет — 50 мг 2 раза в сутки в течение первых 2 нед., при необходимости доза препарата может быть увеличена до 200-400 мг в сутки. Для больных, принимающих натрий вальпроат, начальная доза ламиктала — 50 мг/сут. в течение первых 2 нед., поддерживающая доза 100-200 мг/сут.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, дислипемия, нечеткость зрения, головкружение, сонливость, головная боль, раздражительность.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат во время беременности. Дифенин, фенителлин, фенобарбитал и гексамидин ускоряют, а вальпроат натрия замедляет метаболизм ламиктала.

**Производитель.** WELLCOME, Великобритания.

#### ЛАМПРЕН (LAMPRENE)

**Международное наименование — clophazimine.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — клофазимин. Капсулы 0,05 и 0,1 г по 100 и 1000 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Противопролепозный препарат. Угнетает рост микобактерий лепры. Активен в отношении возбудителей, резистентных к другим препаратам. Лампрен обладает противовоспалительными свойствами и пригоден для лечения лепрозных реакций, наблюдаемых при лечении другими средствами; в этом случае возможно уменьшение дозы глюкокортикостероидов, вплоть до полной их отмены.

**Показания.** Лепра (предупреждение вторичной резистентности к препаратам сульфоновой ряда и лепрозных реакций при лепромотозном, пограничном и погранично-лепромотозном типах лепры). Лечение лепромотозного, пограничного и погранично-лепромотозного типов лепры, устойчивых к сульфоновым препаратам. Лечение лепрозных реакций (например, лепрозной узловой эритемы).

**Режим дозирования.** Для предупреждения резистентности к сульфоновым препаратам и лепрозных реакций — по 50-100 мг в день или по 100 мг 3 раза в неделю в течение первых 4-6 месяцев длительного лечения диспозом. При лечении лепры, устойчивой к сульфоновым препаратам — по 100 мг в день длительно, причем в первые 2-3 месяца рекомендуется сочетать с рифампицином. При лепрозных реакциях — по 300 мг/сут ежедневно в течение 3 месяцев; при этом лечение основным препаратом продолжают. (Продолжительность приема лампрена в суточной дозе 300 мг и выше не должна превышать 3 месяца.) После вазиты лепрозных реакций под контроль дозу лампрена постепенно снижают до уровня минимальной эффективной поддерживающей дозы.

**Побочное действие.** Окрашивание в красный или темнокоричневый цвет кожи и лепрозных поражений (особенно в местах, подверженных действию света, у больных со светлой кожей), а также окрашивание волос, конъюнктивы, слез, пота, мокроты, мочи, кала. Сухость кожи, иктиоз, зуд, фотосенсибилизация, акнеподобные высыпания, неспецифические высыпания на коже. Тошнота, рвота, боли в животе, диарея, потеря аппетита, снижение массы тела (эти побочные эффекты наблюдаются при сопутствующих заболеваниях желудочно-кишечного тракта, например, амибазае, бактериальных кишечных инфекциях; а также при приеме высоких доз препарата / свыше 300 мг/сут/ в течение более 3 месяцев).

**Противопоказания.** Абсолютных противопоказаний нет.

**Особые указания.** С осторожностью назначают больным с нарушениями функций печени и почек, с аниместическими указаниями на заболевания печени и почек. В этих случаях, а также при длительном применении препарата, каждые 3 месяца необходим контроль общих анализов крови и мочи, биохимического анализа крови. Следует по возможности воздерживаться от назначения лампрена больным с частыми

болями в области живота и диареей. Назначение в первом триместре беременности должно проводиться только по строгим показаниям. При появлении в процессе лечения желудочно-кишечных расстройств необходимо снизить суточную дозу или увеличить интервал между приемами препарата. Лепрозные реакции, редко наблюдаемые в период лечения лампреином, могут быть устранены за счет временного повышения дозы препарата. Для профилактики развития резистентности микобактерий лепры к лампрею, его целесообразно комбинировать с препаратами сульфоновой ряда. Производитель: *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

#### ЛАНВИС (LANVIS)

Международное наименование — *thioguanin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — тиогуанин. Таблетки 0.04 г по 25 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Цитостатическое средство из группы антиангиогенных пурина. Нарушает синтез ДНК в ядрах клеток тканей опухолей и лимфоидной ткани. Блокирует митотический процесс.

Показания. Острый лейкоз (миелогенный лейкоз, лимфобластный лейкоз); хронический гранулоцитарный лейкоз; полицитемия *cubae* vera.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально в зависимости от нозологической формы, тяжести течения и дозировки других цитостатических средств, назначаемых одновременно с ланвисом. Средняя доза для взрослых и детей составляет 2-2.5 мг/кг/сутки.

Побочное действие. Лейкопения, тромбоцитопения, тошнота, рвота, диарея, стоматит; желтуха, нарушение функции печени. Редко — некротические изменения и перфорация стенок кишечника, канцерогенное и тератогенное действие. Крайне редко — гиперурикемия и/или гиперурикозурия, мочекаменная нефропатия (в случае быстрого лизиса клеток). Противопоказания. Беременность (особенно первый триместр), лактация.

Особые указания. В период лечения необходим систематический контроль за картиной периферической крови. После прекращения лечения количество лейкоцитов и тромбоцитов продолжает снижаться, поэтому при первых признаках чрезмерного снижения этих показателей препарат необходимо сразу отменить. Больным с нарушениями функции почек и печени следует назначать ланвис в меньшей дозе. При обращении с таблетками или делении их пополам следует избегать затрясывания рук или вдыхания препарата. Производитель: *WELLCOME*, Великобритания.

#### ЛАНИКОР (LANIKOR)

Международное наименование — *digoxin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — дигоксин. Таблетки 0.00025 г по 20 или 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.00025 г активного вещества) ампулы 1 мл по 10 или 25 шт. в упаковке. Производитель: *PLIVA*, Хорватия. (см. ДИГОКСИН)

#### ЛАНИТОП (LANITOP)

Международное наименование — *methildigoxin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилдигоксин. Таблетки 0.0001 г по 30 или 100 шт. в упаковке. Таблетки 0.00015 г по 28 и 84 шт. в упаковке. Капли (1 мл раствора содержит 0.0006 г активного вещества) по 10 мл во флаконе. Ампулы (1 ампула содержит 0.0002 г активного вещества) по 5, 25 и 100 шт. в упаковке. Производитель: *BOEHRINGER MANNHEIM*, Австрия. (см. МЕТИЛДИГОКСИН)

#### ЛАНОКСИН (LANOXIN)

Международное наименование — *digoxin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дигоксин. Таблетки 0.0025 г, 0.000125 г по 100 или 500 шт. в упаковке. Производитель: *WELLCOME*, Великобритания. (см. ДИГОКСИН)

#### ЛАРИАМ (LARIAM)

Международное наименование — *mephlohin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — мефлохиновое основание. Таблетки 0.25 г по 6 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Противомалярийный препарат. Вызывает гибель бесполой эритроцитарной формы плазмодиев. Максимальная концентрация препарата в плазме крови достигается через 2-12 часов после приема внутрь однократной дозы препарата. Концентрация активного вещества в эритроцитах почти вдвое больше, чем в плазме. Показания. Профилактика и лечение малярии.

Режим дозирования. Курсовая доза препарата для взрослых и детей с массой более 45 кг, не имеющих иммунитета, составляет 1.25-1.5 г. Для больных, живущих в малярийных районах доза составляет 0.75-1.0 г. Детям с массой тела менее 45 кг назначают в дозе 25 мг/кг. Профилактику малярии препаратом следует начинать за 1 неделю до прибытия в малярийный район. При пребывании в эндемическом районе 1-3 недели, принимают 1 таблетку в неделю в течение 6 недель. После пребывания в эндемическом районе более 3 недель с 1 по 4 неделю принимают по 1 таблетке в неделю. Последующие дозы принимают с двухнедельным интервалом. Последние 2 дозы принимаются с двухнедельным интервалом после отбытия из малярийного района.

Побочное действие. Возможны: тошнота, рвота, диарея, боли в области эпигастрия, потеря аппетита, головокружение, нарушение чувства равновесия, реже — головная боль, брадикардия, кожная сыпь, зуд. Противопоказания. Беременность, выраженные нарушения функции печени и почек.

Особые указания. Женщины детородного возраста, принимающие препарат, должны использовать надежные противозачаточные средства в течение всего времени приема препарата, а также в течение 2-х месяцев после приема последней дозы препарата.

Производитель: *ROCHE*, Швейцария.

#### ЛАРИПРОНТ (LARYPRONT)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — гидрохлорид лизонин и хлорид деквалиния. Таблетки (1 таблетка содержит 0.01 г и 0.00025 г активных веществ соответственно) по 20 или 500 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Ларипронт — комбинированный препарат местного действия. Входящий в его состав лизонин — фермент белковой природы — обладает противомикробным действием в отношении грамположительных и, при дополнительном воздействии антисептических средств, грамотрицательных бактерий за счет разрушения клеточной стенки микроорганизмов. Обладая способностью образовывать комплекс с вирусами, лизонин обладает противовирусным действием, а также противовоспалительным, гемостатическим и муколитическим эффектами. Хлорид деквалиния является антисептиком, эффективным в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, а также грибов. Обладая способностью снижать поверхностное натяжение, он обеспечивает проникновение действующих веществ в более глубоко расположенные участки слизистой оболочки.

Показания. Лечение и профилактика бактериальных и грибковых инфекционно-воспалительных заболеваний полости рта, глотки и гортани (ингинит, паратонзиллит, стоматит, фарингит, ларингит, тонзиллит и др.), в том числе перед и после стоматологических и ЛОР-операций, при сниженной общей реактивности организма.

Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке каждые 2 часа. Таблетку следует держать во рту или под языком до полного растворения.

Побочное действие. При коротком курсе лечения препаратом побочных действия не отмечены.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Производитель. HEINRICH MACK, Германия.

#### ЛАСОЛЬВАН (LASOLVAN)

Международное наименование — *ambroxol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — амброксола гидрохлорид. Таблетки 0.03 г по 50 шт. в упаковке. Сироп (1 мл препарата содержит 0.003 г активного вещества) по 100 мл в упаковке. Раствор для ингаляций (1 мл препарата содержит 0.0075 г активного вещества) по 100 мл в упаковке. Раствор для парентерального применения (1 мл препарата содержит 0.0075 г активного вещества) ампулы 2 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.  
(см. АМБРОКСОЛ)

#### ЛАТИКОРТ (LATICORT)

Международное наименование — *hydrocortison*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — гидрокортизон бупират. Мазь (1 г препарата содержит 0.01 г активного вещества) по 15 г в тубах. Крем (1 г препарата содержит 0.01 г активного вещества) по 15 г в тубах. Лосьон 15 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Глюкокортикостероид для местного применения. Оказывает сильное противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное и противоэдематозное действие. Препарат снижает гиперэргические, пролиферативные и экссудативные процессы, протекающие в соединительной ткани в месте воспаления. Латикорт снижает не только экссудацию, но и уменьшает воспалительные клеточные инфильтраты, снижает температуру кожи, тормозит миграцию лейкоцитов и лимфоцитов в область воспаления, уменьшает пролиферацию и разрастание сосудов в месте воспаления.

Показания. Аллергический дерматит, себорея, различные формы экземы, нейродермит, псориаз, чесотка, красный плоский бородавчатый лишай.

Режим дозирования. При острых мокнувших воспалительных состояниях рекомендуется применять крем или лосьон 1-3 раза в сутки, при подострых мокнувших воспалительных состояниях и при лихенизации рекомендуется применять мазь по 1-3 раза в сутки. При хронических, лихенизированных и гипертрофированных изменениях рекомендуется применение окклюзионных повязок, сменяемых каждые 24-48 часов.

Побочное действие. В редких случаях возможно раздражение кожи. При длительном применении и/или при нанесении на большие поверхности возможны системные побочные эффекты.

Противопоказания. Бактериальные, вирусные, грибковые кожные заболевания, туберкулез кожи, сифилитические кожные проявления, опухоль кожи.

Особые указания. С осторожностью применять у беременных женщин и маленьких детей.

Производитель. POLFA, Польша.

#### ЛЕВАНТИН (LEVANTIN)

Международное наименование — *nifurtinol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — нифуртинол. Таблетки 0.04 г по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Левантин является химиотерапевтическим средством широкого спектра действия для перорального лечения инфекций мочевых путей. Препарат является производным фурана. В больших дозах левантин оказывает бактерицидное действие, в меньших — бактериоста-

тическое. К препарату чувствительны: кишечная палочка, энтерококки, стафилококки, стрептококки, сальмонеллы, шигеллы.

Показания. Левантин применяют при лечении инфекций мочевого тракта, вызванных чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Обычная доза для взрослых составляет 1 таблетка 4 раза в день после еды. При необходимости дозу можно увеличить до 8 таблеток в день. При нарушении функции почек и длительном лечении хронических инфекций используют дозу 1-2 таблетки в день. Обычная доза для детей составляет 3-5 мг/кг массы тела в день, которая разделяется на 4 приема. При длительном лечении хронической инфекции у детей и при нарушении функции почек используют дозу 2-3 мг/кг веса в день. Курс лечения обычно продолжается 5-8 дней.

Побочное действие. В рекомендуемых дозах препарат хорошо переносится. Редко — боль в эпигастрии, тошнота, рвота, диарея.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к нифуртинолу и нитрофурантону, выраженное нарушение функции почек, сопровождающееся олигурией или анурией, первый триместр беременности, лактация, детям в возрасте до 1 месяца.

Особые указания. В процессе лечения препаратом необходимо рекомендовать больному обильное питье для увеличения диуреза.

Производитель. LEK, Словения.

#### ЛЕВОДОПА (LEVODOPA)

Международное наименование — *levodopa*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — леводоба. Таблетки 0.25 и 0.5 г.

Фармакологическое действие. Противопаркинсоническое средство. Активное вещество является предшественником дофамина, в который превращается в результате декарбоксилирования. Препарат уменьшает ригидность и гипокинезию, тремор, дискинезию и спонтанное, способствует увеличению объема движений, восстанавливает способность к концентрации внимания.

Показания. Болезнь Паркинсона, симптоматический паркинсонизм.

Режим дозирования. Начальная доза составляет 0.5-1.0 г, принимается в 2-3 приема вместе с едой. Дозу постепенно увеличивают на 0.125-0.75 г каждые 2-3 дня в зависимости от переносимости и до достижения оптимального терапевтического эффекта. Максимальная суточная доза — 8.0 г.

Побочное действие. Тошнота, анорексия, рвота, боли в эпигастрии, запоры, дисфазия, желудочно-кишечные кровотечения (у пациентов с язвенной болезнью в анамнезе), гипотония, слабость, головкружение, возбуждение, бессонница, тахикардия, полиурия. Редко — сердечные аритмии, диплопия.

Противопоказания. Глаукома, тяжелые психоэмоциональные, психозы, тяжелые нарушения функции печени, почек, сердечно-сосудистой системы, эндокринной системы, болезни крови, беременность, лактация, детский возраст до 12 лет.

Особые указания. Препарат не комбинируют с ингибиторами MAO, триадокаином, резерпином, фенотиазином, амфетаминном.

Производители. Допафлекс (DopaFlex) EGIS, Венгерская республика; Калдопа (Caldopa) CADILA, Индия; Леводоба (Levodopa) DABUR, Индия.

#### ЛЕВОДОПА (LEVODOPA)

Международное наименование — *levodopa*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — леводоба. Таблетки 0.25 г, 0.5 г.

Производитель. DABUR, Индия.

(см. ЛЕВОДОПА)



## ЛЕВОТИРОКСИН (LEVOTHYROXIN)

Международное наименование — *levothyroxinum sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — левотироксин натрия. Таблетки 25, 50, 75, 100, 125, 150, 200 мкг и 1 мг. Фармакологическое действие. Синтетический левотироксин — активный изомер тироксина. В малых дозах обладает аниволирическим действием на белковый и жировой обмен. В средних дозах стимулирует рост и развитие, повышает потребность тканей в кислороде, стимулирует метаболизм белков, жиров и углеводов, повышает функциональную активность сердечно-сосудистой и центральной нервной системы. В больших дозах угнетает выработку тиротропин рилизинг гормона гипоталамуса и тиреотропного гормона гипофиза. Препарат медленно всасывается, терапевтический эффект наблюдается через 7-12 дней, так же медленно выводится.

Показания. Первичный и вторичный гипотиреоз, комплексное лечение болезни Грейвса и аутоиммунных тиреоидитов, эутиреоидный гиперплазия щитовидной железы, профилактика рецидивов после оперативного лечения узловых и злокачественных новообразований щитовидной железы, кретинизм. В дозе 1 мг используется для проведения дифференциально-диагностического теста тиреоидной супрессии. Режим дозирования. Устанавливается индивидуально в зависимости от показаний. Начало лечения с малых доз 12,5-25 мкг в сутки. Средняя суточная доза 25-200 мкг. Кратность приема — 1 раз в сутки за 20-30 минут до еды. Поддерживающая доза 25-200 мкг в сутки. При врожденном гипотиреозе детям до 6 месяцев назначают 25-50 мкг до 12 месяцев — до 60 мкг, 1-5 лет до 100 мкг, 6-12 лет до 150 мкг, старше 12 лет до 200 мкг в сутки. Для диагностических целей разовую (1 мг) дозу левотироксина принимают натощак за 3 часа до еды или через час после легкого завтрака, после чего в течение 4-5 часов пища не принимается. Повторное применение возможно через 2 недели.

Побочное действие. При передозировке признаки гипертиреоза, ухудшение течения ишемической болезни сердца, сахарного диабета, болезни Аддисона, редко — аритмии, диарея, рвота, бессонница. В первые 2-3 дня после приема диагностической дозы (3 мг) возможны потливость, сердцебиение, слабость.

Противопоказания. Абсолютным противопоказанием для применения тесдиagnostикума являются острый инфаркт миокарда, острый миокардит, ангина, нелеченная болезнь Аддисона, тяжелые аритмии, тяжелый гипертиреоз. При проведении заместительной терапии абсолютных противопоказаний не имеется. Относительными являются тяжелые формы ишемической болезни сердца, общий атеросклероз, высокая артериальная гипертензия, недостаточность кровообращения.

Особые указания. Лечение требует постоянного врачебного контроля. Левотироксин усиливает действие антидепрессантов, антикоагулянтов.

Производители. Тиворол (Tivorol) *ICN GALENIKA*, Югославия; Л-Тироксин 25 Берлин-Хеми (L-Thyroxin 25 Berlin Chemie) *BERLIN CHEMIE*, Германия; Л-Тироксин 50 Берлин-Хеми (L-Thyroxin 50 Berlin Chemie) *BERLIN CHEMIE*, Германия; Л-Тироксин 100 Берлин-Хеми (L-Thyroxin 100 Berlin Chemie) *BERLIN CHEMIE*, Германия; Л-Тироксин Хеннинг 25 (L-Thyroxin Henning 25) *HENNING BERLIN*, Германия; Л-Тироксин Хеннинг 50 (L-Thyroxin Henning 50) *HENNING BERLIN*, Германия; Л-Тироксин Хеннинг 75 (L-Thyroxin Henning 75) *HENNING BERLIN*, Германия; Л-Тироксин Хеннинг 100 (L-Thyroxin Henning 100) *HENNING BERLIN*, Германия; Л-Тироксин Хеннинг 125 (L-Thyroxin Henning 125) *HENNING BERLIN*, Германия; Л-Тироксин Хеннинг 150 (L-Thyroxin Henning 150) *HENNING BERLIN*, Германия; Л-Тироксин Хеннинг 200 (L-Thyroxin Henning 200) *HENNING BERLIN*, Германия; Эферокс (Eferox) *WYETH GROUP* Германия.

## ЛЕГАЛОН (LEGALON)

Международное наименование — *silibinin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — силибинин. Драже 0.035 г. Таблетки 0.07 г. Капсулы 0.14 г. Фармакологическое действие. Обладает гепатопротективным и антиоксидантным действием. Механизм действия связан с ингибированием перекисного окисления липидов, вследствие чего предотвращается разрушение клеточных мембран. В поврежденных гепатоцитах препарат стимулирует синтез белков и фосфолипидов, в результате чего происходит стабилизация клеточных мембран, предотвращается потеря компонентов клетки, например, трансаминаз. Препарат препятствует проникновению в клетку некоторых гепатотоксических веществ (в частности, ядов гриба бледной поганки). Показания. Токсические повреждения печени, хронический гепатит, цирроз печени (при этих заболеваниях препарат назначают в составе комплексной терапии).

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от тяжести течения заболевания. В тяжелых случаях назначают по 0.14 г 3 раза в сутки. В более легких случаях, а также для поддерживающей терапии назначают по 0.07-0.14 г 2-3 раза в сутки. Таблетки, драже и капсулы надо принимать не разжевывая, запивая небольшим количеством воды.

Побочное действие. Редко — послабляющее действие. Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Препарат не кумулирует в организме. Производители. Легалон (Legalon) *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика; Легалон 35 (Legalon 35), Легалон 70 (Legalon 70), Легалон 140 (Legalon 140) *MADAUS*, Германия.

## ЛЕЙКЕРАН (LEUKERAN)

Международное наименование — *chlorambucil*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — хлорамбуцил. Таблетки 0.002 г, 0.005 г по 25 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Обладает цитостатическим эффектом, который связан с нарушением репликации ДНК. В терапевтических дозах подавляет лимфоциты, оказывая при этом менее выраженное влияние на нейтрофилы, тромбоциты, эритроциты. Способен вызвать необратимую миелосупрессию.

Показания. Болезнь Ходжкина, некоторые формы неходжкинской лимфомы, хронический лимфоцитарный лейкоз, макроглобулинемия Вальденстрема; аденокарцинома яичников, рак молочной железы.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально, зависит от нозологической формы и стадии заболевания, реакции больного на лечение (в частности, изменение числа лейкоцитов периферической крови) и от характера и дозировки других цитостатических препаратов, назначаемых одновременно с лейкераном. При болезни Ходжкина назначают в средней дозе 0.2 мг/кг/сут в течение 4-8 недель. При неходжкинской лимфоме назначают в дозе 0.1-0.2 мг/кг/сут; поддерживающая терапия проводится меньшими дозами прерывистыми курсами. При хроническом лимфолейкозе назначают в дозе 0.15 мг/кг/сут до тех пор, пока общий лейкоцитоз не падает до 10000 мм<sup>3</sup>. После 4-недельного перерыва лечение можно возобновить в дозировке 0.1 мг/кг/сут. Общая продолжительность лечения — несколько лет. При макроглобулинемии Вальденстрема лейкеран назначают в начальной дозе 6-12 мг/сут до появления лейкопении, затем лечение продолжают в течение длительного времени дозами 2-8 мг/сут. При карциноме яичников назначают в дозе 0.2 мг/кг/сут в течение 4-6 недель; затем каждые 2-6 недель курсы поддерживающего лечения повторяют. При раке молочной железы назначают в дозе 0.2 мг/кг/сут в течение 6 недель. В случае комбинирования с преднизолоном, метотрексатом или другими препаратами имеют место другие схемы дозирования.

Побочное действие. Миелосупрессия: лейкопения, тромбо-



цитопения; анемия; тошнота, рвота, диарея, изъязвление слизистой оболочки рта; интерстициальный легочный фиброз, интерстициальная пневмония; желтуха, нарушения функции печени; асептический цистит; периферическая нейропатия; лихорадка, повышенная чувствительность кожи; мелкоочаговые нарушения мозгового кровообращения у взрослых; судорожные припадки у детей. Описаны случаи аменореи и аспермии после лечения лейкераном, а также тератогенные эффекты, случаи развития острого лейкоза.

**Противопоказания.** Беременность (особенно первый триместр), лактация. Лейкеран не назначают больным, которые недавно получали лучевую терапию или цитостатики. Особые указания. В период лечения необходим систематический контроль картины периферической крови. Больные с нарушениями выделительной функции почек, получающие лейкеран, должны находиться под строгим наблюдением, так как у них может возникнуть дополнительная миелосупрессия, связанная с азотемией. Больным с тяжелыми нарушениями функции печени следует назначать уменьшенные дозы лейкерана.

Производитель. **WELLCOME**, Великобритания.

### ЛЕЙКОВОРИН (LEUCOVORIN)

Международное наименование — *leucovorin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лейковорин. Порошок для инъекций 0,01 г, 0,025 г во флаконах по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Применение лейковорина позволяет минимизировать заблокированную применением цитостатиков-антагонистов фолевой кислоты реакцию в биосинтезе нуклеиновых кислот и продолжить процесс биосинтеза.

**Показания.** Необходимость в антитеде при передозировке и вынужденном перерыве в лечении метотрексатом, систематическая профилактика при терапии срединными и высокими дозами метотрексата.

**Режим дозирования.** Вводят внутривенно и внутримышечно. Раствор готовят добавлением 1 мл воды для инъекций на 10 мг лейковорина. При проведении токсичности метотрексата доза составляет 1-10 мг/кв.м в трехчасовых интервалах до исчезновения проявлений токсичности. При случайной передозировке метотрексата лейковорин вводят до истечения 1 часа после введения метотрексата с трехчасовыми интервалами в дозе 10 мг/кв.м. В профилактических целях назначают лейковорин в дозе 5-40 мг/кв.м в шестичасовых интервалах в течение 48-72 часов, спустя 2-4 часа после введения метотрексата. При применении высоких доз метотрексата лейковорин вводят внутривенными вливаниями в дозах до 40 мг/кв.м в течение 12 часов, после этого в дозах 6-12 мг/кв.м через 3-6 часов. При применении особо высоких доз метотрексата дозировку лейковорина регулируют в зависимости от концентрации метотрексата в сыворотке крови.

**Побочное действие.** Редко - аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату в анамнезе.

**Особые указания.** Раствор готовят непосредственно перед употреблением, содержимое флакона используют однократно.

Производитель. **LACHEMA**, Чехия.

### ЛЕЙКОМАКС (LEUCOMAX)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - мультрамин (рекомбинированный человеческий гранулоцитарно-макрофагальный колониестимулирующий фактор) в виде стерилизованного лиофилизированного порошка для растворения. Порошок для инъекций 500 мкг ( $0.55 \times 10^6$  ед); 150 мкг ( $1.67 \times 10^6$  ед); 400 мкг ( $4.4 \times 10^6$  ед); 500 мкг ( $5.55 \times 10^6$  ед); 700 мкг ( $7.77 \times 10^6$  ед) или 1500 мкг ( $16.7 \times 10^6$  ед) во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Оказывает выраженное влия-

ние на кроветворение и функциональную активность лейкоцитов. Стимулирует пролиферацию и дифференцировку предшественников кроветворных клеток. Стимулирует рост гранулоцитов, моноцитов, Т-лимфоцитов, не влияя на рост В-лимфоцитов. Увеличивает содержание зрелых клеток. Индуцирует формирование колониобразующих единиц гранулоцитов, колониобразующих единиц макрофагов, колониобразующих единиц гранулоцитов/макрофагов. **Показания.** Лечение и профилактика лейкопении при миелосупрессивной терапии, лечение лейкопении при недостаточности костного мозга, восстановление миелодного кроветворения при инфекциях на фоне нейтропении, СПИД, пересадка костного мозга.

**Режим дозирования.** Назначается подкожно и внутривенно. При миелодиспластических синдромах, апластической анемии - по 3 мкг/кг подкожно 1 раз в день с последующим подбором дозы, обеспечивающей число лейкоцитов 10 000 /мкл. При СПИДе назначают в виде монотерапии или совместно с другими препаратами. Монотерапия: 1 мкг/кг подкожно 1 раз в день. Совместно с зидовудином или зидовудином/интерфероном-альфа: 1-3 мкг/кг подкожно 1 раз в день; одновременно с ганцикловиром: 3-5 мкг/кг подкожно 1 раз в день; дозу подбирают каждые 4-5 дней, ориентируясь на уровень лейкоцитов. Пересадка костного мозга: 5-10 мкг/кг в день внутривенно, вливая в течение 4-6 часов. Для ускорения восстановления кроветворения после химиотерапии: 5-10 мкг/кг подкожно 1 раз в день.

**Побочное действие.** Подъем температуры, сыпь. Редко - гипотензия, тошнота, отеки, боли в груди и костях, диарея. Крайне редко - аллергические реакции, сердечная недостаточность, суправентрикулярные аритмии, спутанность сознания, судороги, одышка, изменения артериального давления, отек легких, анафилактика, ангионевротический отек, бронхоспазм, полисерозит (плеврит, перикардит и пр.).

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к мультрамину или компонентам препарата; указания на аутоиммунную тромбоцитопеническую пурпuru в анамнезе.

**Особые указания.** Перед началом лечения препаратом необходимо внимательно ознакомиться с руководством по его применению. Препарат может использоваться только специалистами. При одновременном лечении лейкомаксом и зидовудином (или другими препаратами, назначаемыми при СПИДе), а также при сочетании с противоопухолевыми препаратами повышается риск возникновения тромбоцитопении. Производитель. Совместное производство **SANDOZ**, Швейцария и **SCHERING PLOUGH**, США.

### ЛЕЙКОМИЦИН (LEUCOMYCIN)

Международное наименование — *kitasamycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - китасамицин. Таблетки 0,2 г по 100 и 500 шт. в упаковке. Капсулы 0,25 г по 100, 500 и 1000 шт. в упаковке. Сироп (1 мл - 0,04 г) 250 и 500 мл во флаконах. Раствор (0,2 г) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик из группы макролидов, бактериостатик. Имеет широкий спектр действия, включающий как грамположительные (стафилококки, продуцирующие и не продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки, клостридии, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*), так и грамотрицательные микроорганизмы (гонококки, гемофильная и коклюшная палочки, бруцеллы, легионеллы), микоплазмы, хламидии, спирохеты, риккетсии. Препарат активен в отношении штаммов стафилококков, устойчивых к пенициллину, стрептомицину, тетрациклину. Устойчив к эритромицину грамотрицательные палочки: кишечная, синегнойная, а также шигеллы, сальмонеллы и др.

**Показания.** Бактериальные инфекции: фарингит, бронхит, пневмония, эмпиема плевры, скарлатина, тонзиллит, паротит, средний отит, рожистое воспаление, сепсис, септический

эндокардит, остеомиелит, мастит, холецистит, дифтерия, коклюш, риккетсиоз, сыпной тиф, гонорея, сифилис - вызванные чувствительными к препарату возбудителями.

Режим дозирования. Взрослым обычно назначают по 1-2 таблетки или капсулы через каждые 6-8 часов. Детям назначают сироп по 2,5 мл (100 мг) на 15 кг массы тела через каждые 4-6 часов. Сироп можно разбавлять водой. При тяжелых инфекциях доза может быть увеличена. Разовая доза для в/в введения составляет для взрослых 0,2-0,4 г, для детей - 0,2 г; кратность введения - 1-2 раза в сутки. Препарат растворяют в 10-20 мл 5 или 20% раствора глюкозы или изотонического раствора натрия хлорида и вводят в/в медленно в течение 3-5 минут.

Побочное действие. Редко - снижение аппетита, тошнота, рвота, диарея; аллергические реакции.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. В период беременности и кормления грудью следует соблюдать осторожность при применении препарата.

Производитель. ASAH, Япония.

## ЛЕКОВИТ (LEKOVIT)

Состав и форма выпуска. Шипучие таблетки по 4 г, в упаковке 10 штук. В одной таблетке содержится: 2 г тиамина моногидрата (вит. B1), 2,5 мг рибонуклеата натрия фосфата (вит. B2), 4 мг пиридоксина (вит. B6), 2 мг никотинамида, 100 мг аскорбиновой кислоты, 2,5 мг токоферола ацетата (вит. E), 30 мкг биотина, 2 мкг цианокобаламина (вит. B12), 3000 ЕД витамина А, 8 мг кальция пантотената и натрия гидрокарбоната, винная кислота, натрия сахаринат, сахароза, ароматная эссенция апельсина и мандарина. Энергетическая ценность 1 таблетки составляет 8,3 ккал.

Фармакологическое действие. Определяется действием компонентов, входящих в состав препарата.

Показания. Гиповитаминозы. Препарат применяют для улучшения обмена веществ и общего состояния в пожилом возрасте, в период выздоровления после тяжелых заболеваний, при больших физических и психических нагрузках, при расстройствах сна и аппетита, во время беременности и кормления грудью, при витаминной недостаточности у больных сахарным диабетом и при алкоголизме.

Режим дозирования. Принимают внутрь по 1-2 таблетки в день, растворяя в 1/2-1 стакане воды.

Побочное действие. Аллергические реакции. Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов, входящих в состав препарата.

Производитель. LEK, Словения.

## ЛЕКОВИТ С-Са (LEKOVIT C-Sa)

Состав и форма выпуска. Шипучие таблетки с содержанием в 1 таблетке 0,5 г аскорбиновой кислоты и 0,6 г кальция карбоната (0,24 г ионизированного кальция).

Фармакологическое действие. Витаминный препарат, восполняющий недостаток кальция и витамина С в организме.

Показания. Профилактика и лечение цинги, витаминная недостаточность во время беременности и кормления грудью, для повышения сопротивляемости организма инфекционным и простудным заболеваниям, период выздоровления после тяжелых заболеваний и травм.

Режим дозирования. Принимают внутрь по 1-2 таблетки в день, растворяя 1 таблетку в 1/2 стакана воды.

Побочное действие. При приеме больших доз могут возникнуть явления передозировки, проявляющиеся головной болью, утомлением, нарушением пищеварения, жаждой и полиурией.

Противопоказания. Гиперкальциемия, нефролитиаз.

Производитель. LEK, Словения.

## ЛЕКОЗИМ (LEKOZIM)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - смесь трех протеолитических ферментов: папаина, химопапина и лизоцима. Лиофилизированный порошок для инъекций с протеолитической активностью 70 FIP по флаконах по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Основным действующим веществом препарата лекозим является папаин, который обладает протеолитической, противовоспалительной и антикоагуляционной активностью. В отличие от известных ферментов животного происхождения, лекозим в определенных концентрациях имеет выраженную хондролитическую, фибринолитическую и тромболитическую активность, лизирует и гидролизует молодую соединительную ткань и мембранные образования.

Показания. Межпозвоночный остеохондроз, грыжа межпозвоночного диска; в офтальмологии для рассасывания экссудатов, соединительной и глиозной ткани.

Режим дозирования. Лекозим применяют в инъекциях, методом электрофореза (зидонально, транскутанно, в офтальмологии - фокусированный и локальный электрофорез), фонофореза, а также в виде парабубалбарных и интравитреальных инъекций, в виде инстилляций. Порошок лекозима растворяют в 2 мл воды для инъекций или в растворе новокаина. Метод введения, доза, частота, длительность лечения препаратом определяются в каждом конкретном случае врачом индивидуально, в зависимости от патологии, состояния пациента, переносимости препарата.

Побочное действие. При проведении лечения препаратом лекозим у пациентов часто отмечается повышенная чувствительность в виде: зуда, повышения температуры, кожных высыпаний. В этих случаях при необходимости проводится терапия антигистаминными препаратами. При парабубалбарном введении лекозима возможно появление гиперемии, отека слизистой оболочки и век. При повышенной чувствительности к лекозиму тучной глаза, можно добавлять в раствор 2% хлористый кальций.

Противопоказания. Применение лекозима противопоказано при острых воспалительных процессах в тканях и подостром их течении, при сопутствующих инфекционных заболеваниях, при быстро прогрессирующих неврологических расстройствах, опухолях головного мозга, аневризме, при протрузии грыжи межпозвоночного диска в спиноэмаловой канал. Лекозим противопоказан пациентам с гиперчувствительностью к препарату, в период беременности, детям до 9 лет.

Особые указания. При контакте с металлами препарат быстро инактивируется, поэтому не следует допускать длительного соприкосновения раствора с иглой шприца.

Производитель. LEK, Словения.

## ЛЕКОПТИН (LEKOPTIN)

Международное наименование — *verapamil*

Состав и форма выпуска. Активное вещество - верапамил гидрохлорид. Драже 0,08 г по 50 шт. в упаковке. Драже 0,12 г по 20 шт. в упаковке. Драже 0,04 г по 100 шт. в упаковке.

Раствор для инъекций (1 ампула препарата содержит 0,005 г активного вещества) по 50 шт. в упаковке.

Производитель. LEK, Словения (в сотрудничестве с Knoll, Германия).

(см. ВЕРАПАМИЛ)

## ЛЕКСИЛИУМ (LEXILIUUM)

Международное наименование — *bromazepam*

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бромазепам. Таблетки 0,0015 г, 0,003 г, 0,006 г по 30 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. ALKALOID, Македония.

(см. БРОМАЗЕПАМ)

**ЛЕКСОТАНИЛ (LEXOTANIL)**

Международное наименование — *bromazepam*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — бромазепам. Таблетки 0.0015 г и 0.003 г по 30 или 500 шт. в упаковке. Таблетки 0.006 г по 30 шт. в упаковке.  
Производитель. *ROCHE*, Швейцария.  
(см. БРОМАЗЕПАМ)

**ЛЕНДАЦИН (LENDACIN)**

Международное наименование — *ceftriaxon*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — натрия соль цефтриаксона. Порошок для инъекций (1 флакон содержит 0.25 г, 1 г активного вещества) во флаконах.  
Производитель. *LEK*, Словения.  
(см. ЦЕФТРИАКСОН)

**ЛЕНДОРИН (LENDORMIN)**

Международное наименование — *brotizolam*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — бротизолам. Драже 0.000125 г, 0.0005 г по 30 шт. в упаковке.  
Фармакологическое действие. Снотворное средство. Препарат оказывает седативный эффект, вызывает мышечную релаксацию, обладает противосудорожной активностью.  
Показания. Бессонница.

Режим дозирования. По 0.125–0.5 мг перед сном.  
Побочное действие. Ощущение усталости на следующее утро после применения препарата, головная боль, головокружение, сухость во рту, тошнота, отсутствие аппетита.  
Противопоказания. Повышенная чувствительность к препаратам бензодиазепинового ряда, детский возраст, беременность, лактация, цирроз печени, острые миастении.  
Особые указания. Пациенты, принимающие лендормин, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания. Во время лечения препаратом не следует употреблять спиртные напитки. При длительном применении лендормина может развиваться привыкание.  
Производитель. *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия.

**ЛЕНТЕ (LENTE)**

Международное наименование — *insulin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цинк-сuspension высокоочищенного смешанного инсулина, содержащего 30% аморфного и 70% кристаллического инсулина. Suspension для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.  
Особые указания. Начало действия 2.5 часа. Максимальный эффект 7–15 часов. Продолжительность действия 24 часа.  
Производитель. *NOVO NORDISK*, Дания.  
(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

**ЛЕНТЕ (LENTE)**

Международное наименование — *insulin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цинк-сuspension высокоочищенного говяжьего инсулина, содержащая 30% аморфного и 70% кристаллического инсулина. Suspension для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД, 80 ЕД, 100 ЕД) по 10 мл во флаконах.  
Фармакологическое действие. Цинк-сuspension высокоочищенного говяжьего инсулина со средней продолжительностью действия. Действие препарата начинается через 2.5 часа после введения. Максимум действия препарата между 7 и 15 часами после введения. Продолжительность действия около 24 часов.  
Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет.  
Режим дозирования. Ленте назначается 1–2 раза в сутки. Доза определяется врачом в каждом индивидуальном случае в соответствии с состоянием больного. Препарат вводят подкожно.  
Побочное действие. В месте введения препарата — уртикарная

сыпь, ангионевротический отек. Редко — липодистрофия, инсулинозистостенность.  
Противопоказания. Гипогликемия. Препарат не применяют при лечении диабетической комы.

Особые указания. Перед применением ампулу необходимо взболтать, содержимое быстро набрать в шприц и сразу сделать инъекцию. Сопутствующее применение кортикостероидов, гормональных противозачаточных препаратов, терапия гормонами щитовидной железы может повлечь за собой повышение потребности в инсулине. Вскрытую ампулу ленте можно хранить при комнатной температуре в течение 6 недель.  
Производитель. *TORRENT*, Индия (по лицензии *Novo Nordisk*, Дания).

**ЛЕНТЕ МС (LENTE MC)**

Международное наименование — *insulin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цинк-сuspension монокомпонентного смешанного инсулина, содержащая 30% аморфного и 70% кристаллического бычьего/свиного инсулина. Suspension для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.  
Особые указания. Начало действия 2.5 часа. Максимальный эффект 7–15 часов. Продолжительность действия 24 часа.  
Производитель. *NOVO NORDISK*, Дания.  
(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

**ЛЕПОНЕКС (LEPONEX)**

Международное наименование — *clozapin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — клозапин. Таблетки 0.025 или 0.1 г по 50 и 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.025 г активного вещества) ампулы 2 мл по 5 или 10 шт. в упаковке.  
Производители. *SANDOZ*, Швейцария; *BOSNALJIK*, Босния и Герцеговина (совместно с *Sandoz*, Швейцария).  
(см. КЛОЗАПИН)

**ЛЕПРОТЕК (LEPROTEC)**

Международное наименование — *silimarina*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — силимарин. Драже 0.035 г по 80 и 400 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь (1 мерная ложка — 0.1 г) 450 мл во флаконе.  
Фармакологическое действие. Гепатопротектор. Стабилизирует мембраны гепатоцитов, способствует восстановлению их нарушенной структуры. Нормализует процессы метаболизма в гепатоцитах, улучшает синтетическую и детоксикационную функцию печени. Предохраняет печень от воздействия гепатотоксических веществ.

Показания. Гепатит острый и хронический, цирроз печени, токсико-метаболические поражения печени, профилактика гепатотоксического действия лекарств и различных веществ.  
Режим дозирования. Устанавливают индивидуально с учетом тяжести заболевания. Взрослым в тяжелых случаях назначают по 4 драже 3 раза в день после еды. При среднетяжелом течении заболевания, в также для поддерживающей терапии назначают по 2 драже 3 раза в день. В легких случаях — по 1 драже 3 раза в день. Раствор для перорального применения предпочтительно назначать пациентам пожилого возраста и детям. Взрослым назначают в тяжелых случаях по 1 мерной ложке 4 раза в день после еды; в случаях средней тяжести, а также для поддерживающей терапии — по 1 мерной ложке 3 раза в день; в легких случаях — по 1/2 мерной ложки 3 раза в день. Детям в тяжелых случаях назначают по 1 мерной ложке 3 раза в день, в остальных случаях — по 1/2 мерной ложки 3 раза в день.

Особые указания. Раствор для приема внутрь можно назначать больным сахарным диабетом, т.к. он не содержит глюкозы.  
Производитель. *ZDRAVLE*, Югославия.

**ЛЕРИВОН (LERIVON)**

Международное наименование — *mianserin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - мивансерин гидрохлорид. Таблетки 0.01, 0.02, 0.03 и 0.06 г по 10, 12, 14, 20, 25, 30, 100 или 500 шт. в упаковке. Производитель. *ORGANON*, Нидерланды. (см. МИАНСЕРИН)

**ЛЕСКОПРИД (LESKOPRID)**

Международное наименование — *Indapamid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - индапамид. Драже 0.0025 г по 30 шт. в упаковке. Производитель. *ZDRAVLE*, Югославия. (см. ИНДАПАМИД)

**ЛЕСПЕНЕФРИЛ (LESPENEPHYL)**

Состав и форма выпуска. Спиртовая стабилизированная настойка содержит: настойки *Lespedeza capitata* - 15 мл, спирта (70%) - до 100 мл. Лиофилизированный леспенефрил для инъекций содержит: флавоноидов (в количестве, соответствующем 4 мл водного очищенного экстракта *Lespedeza capitata* - 6 мг, лактозы - 160 мг. Настойка для перорального применения по 120 мл во флаконе. Таблетка лиофилизированного леспенефрила для инъекций во флаконе и физиологический раствор для инъекций в ампуле (10 мл) по 3, 12 и 50 флаконов в упаковке.

Фармакологическое действие. Снижает уровень азота в крови при патологическом его повышении; увеличивает диурез. Показания. Настойка: повышение уровня азота как почечного, так и другого характера, острая и хроническая недостаточность функции почек, нефропатии с повышением уровня азота в крови. Инъекционная лекарственная форма: недостаточность функции почек гипертонической, обострение хронического нефрита, предупреждение осложнений острого нефрита, экстракренальные гипертонии, гипертонические осложнения в хирургии.

Режим дозирования. Пероральный прием: 0.5-1.0 мл настойки на кг веса тела; доза зависит от клиренса креатинина; ударная суточная доза - 2-3 чайных ложки; средняя суточная доза - 1-2 чайных ложки; поддерживающая суточная доза при долгосрочном лечении - 1/2-1 чайная ложка в течение 15 дней каждый месяц. Парентеральное применение: 1 мг очищенного экстракта на кг веса; доза зависит от клиренса креатинина - 3-8 флаконов в день, лучше внутривенно или путем перфузии; средняя суточная доза - 4 флакона; максимальная суточная доза - 10 флаконов; возможно также внутримышечное введение.

Особые указания. При необходимости возможно комбинированное использование двух лекарственных форм леспенефрила.

Производитель. *УСВ*, Белгия.

**ЛЕЦЕДИЛ (LECEDIL)**

Международное наименование — *famotidin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - фамотидин. Таблетки 0.02 г по 40 шт. в упаковке. Таблетки 0.04 г по 20 шт. в упаковке. Производитель. *ZDRAVLE*, Югославия. (см. ФАМОТИДИН)

**ЛИБЕКСИН (LIBEXIN)**

Международное наименование — *prenoxidiazin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - преноксидиазин. Таблетки 0.1 г по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противокашлевое средство. Не угнетает дыхание, не вызывает привыкания, обладает местноанестезирующей и спазмолитической активностью. При хронических бронхитах отмечено противовоспалительное действие препарата.

Показания. В качестве противокашлевого средства при катактах верхних дыхательных путей, острых и хронических бронхитах, бронхопневмониях, бронхиальной астме, эмфиземе; перед бронхоскопией и бронхографией (в сочетании с атропином).

Режим дозирования. 1-2 таблетки 2-4 раза в день. Детям назначают по 1/4-1/2 таблетки 3-4 раза в день в зависимости от возраста и массы тела. При подготовке больного к инструментальным методам исследования за 1 час принимают препарат в дозе 0.9-3.8 мг/кг массы тела а комбинации с атропином.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека; анестезия слизистой оболочки полости рта, тошнота, диарея.

Противопоказания. Патологические состояния с обильным образованием секрета в дыхательных путях, особенно после ингаляционного наркоза.

Особые указания. Во избежание анестезии слизистой оболочки полости рта таблетки проглатывают не разжевывая.

Производитель. *CHINOIN*, Венгерская республика.

**ЛИБЕКСИН КОМБИНИРОВАННЫЙ (LIBEXIN COMBINATUM)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества - преноксидиазин и эметина гидрохлорид. Таблетки (1 таблетка содержит 0.2 г и 0.001 г активных веществ соответственно) по 20 шт. а упаковке.

Фармакологическое действие. Противокашлевое средство. Показания. Грипп, бронхит с обструктивным компонентом, острый и хронический бронхит, ларингит, бронхиальная астма, эмфизема легких, пневмония, туберкулез легких.

Режим дозирования. 1 таблетка 3-4 раза в день после еды.

Побочное действие. Тошнота.

Противопоказания. Заболевания, связанные с обильным образованием мокроты, после ингаляционного наркоза, детский возраст.

Особые указания. Во избежание анестезии слизистой оболочки полости рта таблетки проглатывают не разжевывая.

Производитель. *CHINOIN*, Венгерская республика.

**ЛИБРАКС (LIBRAX)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества - хлордиазепоксид и клиндиния хлорид. 1 драже содержит 0.005 г и 0.0025 г активных веществ соответственно.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат. Входящий в его состав хлордиазепоксид (производное бензодиазепина), обладает анксиолитическим эффектом, устраняет чувство беспокойства, напряжения. Входящий в состав либракса клиндиния хлорид, обладает преимущественно периферическим антихолинэргическим действием, вызывает снижение тонуса гладкой мускулатуры внутренних органов (в основном желудка и кишечника), уменьшает их двигательную и секреторную активность. При назначении препарата достигается быстрая нормализация тонуса и моторики гладкомышечных органов, купирование болевого синдрома, связанного со спазмами гладкой мускулатуры, и одновременное устранение чувства беспокойства, тревоги, напряжения, что особенно полезно у эмоционально лабильных пациентов.

Показания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, хронический гастрит с повышенной или нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения, дуоденит, пилороспазм, гипермоторная дискинезия желчевыводящих путей и желчного пузыря, холецистит, кишечная колика; диспепсия неврологического генеза, колит, кишечная колика; спазм и дискинезия уретры, мочеоточников; ночное недержание мочи; дисменорея.

Режим дозирования. Назначают по 1 драже 3-4 раза в сутки (перед каждым приемом пищи и на ночь). Препарат принимают небольшим количеством жидкости. Истощенным пациентам,



пациентам старческого возраста назначают в начальной дозе 1-2 драже в сутки; затем дозу препарата увеличивают до достижения оптимального терапевтического эффекта. В случае дисменореи препарат назначают за 3-4 дня до начала менструации.

Побочное действие. Сухость во рту, задержка мочеиспускания, запоры, снижение способности к быстрым психическим и двигательным реакциям; у пожилых пациентов - преобладающая сонливость, тошнота.

Противопоказания. Глаукома, лактация, беременность.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат пациентам с аденомой предстательной железы, мигренью. Препарат не следует назначать одновременно с психотропными средствами, нейролептиками фенотиазинового ряда. Во время лечения необходимо воздерживаться от употребления алкоголя. Лицам, профессия которых требует повышенного внимания, быстрой психической и двигательной реакции, не следует принимать препарат менее чем за 4 часа до начала работы.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия; ROCHE, Швейцария.

## ЛИБРИУМ (LIBRIUM)

Международное наименование — *chlordiazepoxid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хлордiazепоксид. Драже 0,005 г по 30 шт. в упаковке. Драже 0,01 г по 25 шт. в упаковке.

Производитель. ROCHE, Швейцария.  
(см. ХЛОРДИАЗЕПОКСИД)

## ЛИВ 52 (LIV 52)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка и 1 мл раствора для перорального применения. 2,5 мл сиропа содержит экстракты растений: *Sapientia shinoza* 0.017 г (0.065 г), *Cichorium litybus* 0.017 г (0.065 г), *Solanum nigrum* 0.008 г (0.032 г), *Cassia occidentalis* 0.004 г (0.016 г), *Terminalia arjuna* 0.008 г (0.032 г), *Achillea millefolium* 0.004 г (0.016 г), *Tamarix gallica* 0.004 г (0.016 г). Таблетки по 100 шт. в упаковке. Раствор для перорального применения 30 или 120 мл во флаконах. Сироп 100 и 200 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Обладает гепатопротективным действием. Предохраняет паренхиму печени от воздействия неблагоприятных факторов, улучшает функциональное состояние гепатоцитов, ускоряет процессы их регенерации, препятствует жировой инфильтрации печени. Способствует повышению аппетита, улучшению пищеварения, устранению метеоризма.

Показания. Гепатит острый и хронический, цирроз печени, хронический жировой гепатоз; профилактика повреждений печени при применении лекарственных препаратов, обладающих гепатотоксичностью, при контакте с гепатотоксичными химическими веществами. Анорексия; снижение массы тела и замедление роста у детей; снижение массы тела у лиц, перенесших операции, лучевую и химиотерапию.

Режим дозирования. Врослым назначают по 1-2 чайные ложки раствора для приема внутрь 3 раза в день или по 7.5 мл сиропа 2 раза в день, или по 2-3 таблетки 3-4 раза в день. Детям старше 2 лет - соответственно по 10-20 капель 3 раза в день, или по 2.5 мл 2 раза в день, или по 1-2 таб. 3-4 раза в день. Детям до 2 лет назначают по 5-10 капель 3 раза в день.

Побочное действие. Больные обычно хорошо переносят препарат. Редко - аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают больным с острыми воспалительными заболеваниями желудка и кишечника.

Производитель. HIMALAYA, Индия.

## ЛИВИАЛ (LIVIAL)

Международное наименование — *tibolon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тиболон. Таблетки 0.0025 г по 28 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает эстрогенной, прогестероной и слабой андрогенной активностью, стабилизирует гипоталамо-гипофизарную систему после прекращения функции яичников, вызывая снижение секреции гонадотропных гормонов. Тормозит резорбцию костной ткани в постменопаузный период, смягчает такие проявления климакса как приливы, потливость. Положительно влияет на либидо и настроение.

Показания. Климакс (естественный или вследствие овариэктомии).

Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке в день (в одно и то же время); минимальная длительность курса - 3 месяца. Возможен более длительный прием препарата.

Побочное действие. Редко - головокружение, головная боль, желудочно-кишечные расстройства, изменения функциональных показателей печени, изменения массы тела, отеки голеней, усиление роста волос на лице, маточное кровотечение, себорейный дерматоз.

Противопоказания. Беременность, наличие гормональнозависимых опухолей или подозрение на них, тромбофлебит, тромбозы (в том числе в анамнезе), маточное кровотечение неизвестной этиологии, тяжелое нарушение функции печени.

Особые указания. С осторожностью следует применять препарат у больных с нарушениями функции почек, углеводного обмена, гиперхолестеринемией, эпилепсией. В процессе лечения ливиалом возможно повышение чувствительности больных к антикоагулянтам вследствие повышения фибринолитической активности крови. При появлении симптомов тромбозов, желтухи или стойких патологических изменений функциональных печеночных тестов препарат следует отменить.

Производитель. ORGANON, Нидерланды.

## ЛИВОМИН (LIVOMYN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - минералы и лекарственные травы. Раствор для перорального применения 60 мл во флаконе. Сироп 100, 200 и 450 мл во флаконах. Таблетки по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает гепатопротективным действием. Активирует процессы метаболизма и репарации в печени. Повышает усвоение жирорастворимых витаминов.

Показания. Применяется в основном в педиатрической практике при снижении аппетита, нарушениях питания, отставании в росте; для профилактики гепатотоксического действия лекарственных препаратов; как вспомогательное средство для лечения гепатита, гепатоза.

Режим дозирования. Детям назначают по 5-10 капель раствора, или 5-10 мл сиропа, или 1-2 таблетки 3-4 раза в сутки.

Побочное действие. Аллергическая реакция в виде кожной сыпи.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Производитель. CHARAK, Индия.

## ЛИДАПРИМ (LIDAPRIM)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - сульфаметрол и триметопим. Таблетки форте (1 таблетка форте содержит 0.8 г и 0.16 г активных веществ соответственно). Детские таблетки (1 таблетка содержит 0.4 г и 0.16 г активных веществ соответственно). Раствор для парентерального применения. Детская суспензия.

Фармакологическое действие. Антимикробная активность в отношении чувствительной микрофлоры: E.coli, Proteus



*mirabilis*, *Klebsiella species*, *Haemophilus influenzae*, *Enterobacter species*, *Staphylococcus aureus*, *Enterococci*, *Salmonella species*, *Shigella species*.

**Показания.** Инфекции верхних и нижних дыхательных путей, уха, горла, носа, мочеоловых путей, желудочно-кишечного тракта, вызванные указанными микрофлорой.

**Режим дозирования.** Взрослые: стандартная дозировка - по 1 таблетке 1-2 раза в день. Дети: средняя суточная доза - от 6 недель до 2 лет - по 1/2 таблетки 2 раза в день; 2-3 лет - по 1 таблетке 2 раза в день; 3-6 лет - по 1.5 таблетки 2 раза в день; 6-12 лет - по 2 таблетки 2 раза в день. Длительность лечения зависит от заболевания. В любом случае дидиприм следует принимать не менее 5 дней, до исчезновения острых проявлений инфекции, утром и вечером.

**Побочное действие.** Потеря аппетита, тошнота, рвота, нарушения вкуса, диарея; аллергические реакции; озноб, головная боль, артралгии; холестатический гепатоз; тромбоцитопения, лейкоцитопения, агранулоцитоз, апластическая анемия; кристаллурия, острый интерстициальный нефрит, острый панкреатит; атаския, психоз; фотодерматит.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к сульфаниламидам, триметоприму и его аналогам. Экссудативная эритема, изменения картины крови, врожденный дефицит глюкозо-6-фосфат-дегидрогеназы в эритроцитах, выраженные нарушения функции печени и почек, беременность, лактация, дефицит фолиевой кислоты в организме, непереносимость противоопухолевых препаратов.

**Особые указания.** При приеме более 14 дней - контроль анализов крови, в том числе тромбоцитов. Лидиприм усиливает действие антикоагулянтов, пероральных антидиабетических средств, дифенилгидантоина, метотрексата, тиопентала. Пренебрежение, индометацин, фенитубазон, салцилаты, сульфипиразон - усиливают; асбенозона, прокаи, тетракаи - ослабляют действие лидиприма.

**Производитель.** HAFSLUND NYCOMED, Австрия.

#### ЛИДОКАИН (LIDOCAIN) аэрозоль.

Международное наименование - *lidocain*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - лидокаина гидрохлорид. Аэрозольный баллон (1 баллон содержит 0.0038 г активного вещества) по 65 мл в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Лидокаин является сильным местноанестезирующим средством, вызывающим терминальную анестезию при нанесении его в виде аэрозоля на слизистую поверхность или поврежденные кожные покровы. Обеспечивает анестезию продолжительностью 15-20 мин.

**Показания.** Подготовка и проведение эндоскопических исследований, в том числе в акушерстве и гинекологии; для анестезии слизистых или поврежденных кожных покровов в стоматологии, отоларингологии, дерматологии, в неврологии. **Режим дозирования.** Для получения анестезии у взрослых достаточно 1-3 экспозиции, в гинекологической практике - до 15-20 экспозиций. Максимальная разовая доза - 40 экспозиций. Детям при проведении манипуляций в стоматологической, отоларингологической и дерматологической практике максимальная разовая доза составляет 2 экспозиции.

**Побочное действие.** Жжение (до момента наступления полной анестезии), которое быстро исчезает.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, возраст до 2 лет.

**Особые указания.** При нанесении аэрозоля лидокаина в области глотки не рекомендуется проглатывать слюну из-за возникновения длительного угнетения глоточного рефлекса. Следует избегать попадания аэрозоля в глаза.

**Производитель.** EGIS, Венгерская республика.

#### ЛИДОКАИН (LIDOCAIN)

Международное наименование - *lidocain*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - лидокаина

гидрохлорид. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.01 г или 0.02 г активного вещества) ампулы 2 или 10 мл по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антиаритмический препарат I В класса, эффективен преимущественно при желудочковых аритмиях. Оказывает мембраностабилизирующее действие. Местная анестезия (раствор - в течение 1-1.5 часа, применение в виде инъекций).

**Показания.** Местная анестезия путем нервной блокады, инфльтрационной инъекции, каудальной или другой эпидуральной блокады. Сердечная аритмия: моно- или полнотонной экстрасистолии (не менее 5 в мин.), сопровождающаяся инфарктом миокарда; хроническая желудочковая экстрасистолия (не менее 5 в мин.), равняя или перичная желудочковая фибрилляция при инфаркте миокарда; острая желудочковая экстрасистолия при общем наркозе, операционных вмешательствах или после них; желудочковая экстрасистолия при имплантации пейсмекера; желудочковые аритмии, вызванные интоксикацией сердечными гликозидами.

**Режим дозирования.** Инъекционная лекарственная форма: 1. Местная анестезия - для достижения периферической нервной блокады 5-10 мл 2% или 10-20 мл 1% раствора; для анестезии пальцев - 2-3 мл 2% раствора; при разведении токсичность препарата уменьшается, поэтому при применении высоких дозировок рекомендуется разведение раствора; максимальные дозы не должны повторяться в течение 24 часов. 2. Кардиология - обычная разовая доза для взрослых - 1-2 мг/кг внутривенно (максимум 100 мг); эту дозу можно повторять через 3-5 минут (общая максимальная доза - 300 мг); капальная инфузия производится со скоростью 20-55 мг/кг/мин (максимум 2 мг/мин) в растворе глюкозы или в физиологическом растворе; капальная инфузия проводится только после внутривенного введения и может применяться в течение 24-36 часов; внутримышечное введение производится в дозе 2-4 мг/кг (максимум 200 мг) с промежутками по 4-6 часов в zgodичную мышцу.

**Побочное действие.** Головная боль, головокружение, бессонница, беспокойство, эйфория, зноб в ушах, онемение, замедленная речь, гипотензия, брадикардия, расстройство проводимости. При передозировке или повышенной чувствительности к препарату - дезориентация, судороги, тремор. **Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату. С осторожностью препарат назначают пациентам с сердечной недостаточностью, гипотензией, выраженным нарушением функции печени и/или почек.

**Особые указания.** Инъекции: 10% ампулированный раствор применяется только внутримышечно; препарат применяется с осторожностью при местной анестезии богатых кровеносными сосудами органов; следует избегать внутрисосудистой инъекции во время введения.

**Производитель.** EGIS, Венгерская республика.

#### ЛИДОКАИН (LIDOCAIN)

Международное наименование - *lidocain*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - лидокаина гидрохлорид. Раствор для в/м введения 10% 2.0 мл в ампулах. Раствор для в/в введения 2% 2.0 мл в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Антиаритмический препарат I В класса, эффективен преимущественно при желудочковых аритмиях. Оказывает мембраностабилизирующее действие. Уменьшает продолжительность потенциала действия и эффективного рефрактерного периода в волокнах Пуркине, подавляет их автоматизм. При применении в средних терапевтических дозах не влияет на сократимость миокарда, не вызывает замедления АВ проводимости.

**Показания.** Лечение и профилактика желудочковых аритмий (экстрасистолия, тахикардия, трепетание, фибрилляция), в том числе в остром периоде инфаркта миокарда, при глико-

зидной интоксикации, общем наркозе, при имплантации водителя ритма.

Режим дозирования. Введение лидокаина начинают с болюса а/в в дозе 1–2 мг/кг (средняя разовая доза 80 мг; максимальная разовая доза 100 мг) в течение 3–4 мин. Затем сразу переходят на капельную инфузию со скоростью 20–55 мг/кг/мин (максимум 2 мг/мин) в 5% растворе глюкозы или в физиологическом растворе; капельная инфузия может применяться в течение 24–36 часов. При необходимости на фоне капельной инфузии можно повторить а/в струйное введение лидокаина в дозе 40 мг через 10 мин после первого болюса. Применяют также внутримышечное введение лидокаина: по 2–4 мг/кг (максимум 200 мг) с интервалами 4–6 часов. В отдельных случаях применяют более высокие дозы – по 600 мг каждые 3–4 часа.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, бессонница, беспокойство. При чрезмерно быстром в/в введении и у пациентов с повышенной чувствительностью возможны судороги, парестезии, дезориентация, эйфория, звон в ушах, замедленная речь. При применении высоких доз лидокаина и у предрасположенных пациентов возможны брадикардия, замедление проводимости, артериальная гипотония.

Противопоказания. Выраженная брадикардия, выраженная артериальная гипотония, кардиогенный шок, тяжелые формы хронической сердечной недостаточности, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции печени и/или почек, со склонностью к артериальной гипотонии, АВ блокадой II и III степени, нарушениями внутрисердечной проводимости, синдромом Вольфа-Паркинсона-Уайта. Беременным и кормящим женщинам препарат можно назначать только по жизненным показаниям.

Производители. Ксилокаин (Xilocain) *BOSNALJEK*, Босния и Герцеговина; Лидокаин (Lidocain) *EGIS*, Венгерская республика.

## ЛИДОКАИН (LIDOCAIN)

Международное наименование — *lidocain*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество – лидокаина гидрохлорид. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.01 г активного вещества) в ампулах. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.01 г или 0.02 г активного вещества и 0.0001 г адреналина) в ампулах. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.05 г активного вещества и 0.075 г декстрозы) в ампулах.

Фармакологическое действие. Антиаритмический препарат I В класса, эффективен преимущественно при желудочковых аритмиях. Оказывает мембраностабилизирующее действие. Местная анестезия (раствор – в течение 1–1.5 часа, применение в виде инъекций).

Показания. Инъекционная лекарственная форма: местная анестезия путем нервной блокады, инфльтрационной инъекции, каудальной или другой эпидуральной блокады.

Режим дозирования. Инъекционная лекарственная форма: 1. Местная анестезия – для достижения периферической нервной блокады 5–10 мл 2% или 10–20 мл 1% раствора; для анестезии пальцев – 2–3 мл 2% раствора.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, бессонница, беспокойство, эйфория, звон в ушах, онемение, замедленная речь, гипотензия, брадикардия, расстройство проводимости; при передозировке или гиперчувствительности – дезориентация, судороги, тремор.

Противопоказания. Выраженное нарушение деятельности сердечно-сосудистой системы, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. При разведении токсичность препарата уменьшается.

Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия.

## ЛИЗЕНИЛ (LYSENYL)

Международное наименование — *lisurid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество – лизурида гидрохлорид. Лизенил таблетки 0.000025 г 20 шт. в упаковке. Лизенил форте таблетки 0.0002 г по 30 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Производное алкалоидов спорыньи с антисеротониновым и дофаминангистическим действием, ингибитор секреции пролактина.

Показания. Лизенил: профилактика мигрени и других вазомоторно обусловленных цефалгий, включая мигрени аллергической этиологии, симптоматическая терапия артериальной гипертензии; демпинг-синдром после резекции желудка; необходимость ингибирования лактации. Лизенил форте: необходимость ингибирования лактации, патологическая гиперпролактинемия, идиопатический и постцефалитический паркинсонизм, а также паркинсонизм на почве атеросклеротических изменений; депрессия, когда можно предполагать отсутствие дофаминергической нейротрансдукции. Режим дозирования. Индивидуальный. Препарат принимают во время или после еды. Лизенил: при профилактике мигрени лечение начинают в период между приступами с дозы 0.0125 мг (1/2 таблетки) в день, при хорошей переносимости дозу повышают до 0.025 мг 2–3 раза в день в течение 3–6 месяцев, действие проявляется обычно через 2–4 недели после начала терапии; при артериальной гипертензии с дозы 0.0125 мг 2 раза в день, при хорошей переносимости ее увеличивают до 0.05 мг 3 раза в день; при демпинг-синдроме назначают по 0.025 мг 3 раза в день, а при недостаточной эффективности такой дозы – по 0.05 мг 4 раза в день; для прекращения лактации назначают 2–4 таблетки 3 раза в день в течение 1–3 недель. Лизенил форте: для прекращения лактации назначают 1 таблетку по 0.2 мг 3 раза в день с 8-часовыми интервалами в течение 1–3 недель, при возобновлении лактации после окончания лечения терапию можно продлить вплоть до полного прекращения лактации; при патологической гиперпролактинемии лечение удобно начать с тест-дозы в 0.05 мг (1/4 таблетки) для исследования толерантности и влияния на АД (лежа и сразу после вставания), при хорошей переносимости дозу можно повторять до 4 раз в день минимум в период 1 менструального цикла, после достижения эффекта лечение продолжается длительно, при отсутствии эффекта дозу увеличивают в соответствии с толерантностью, уровнем пролактина и эффективностью; при пролактиномах назначают до 4 мг в день; при акромегалии начинают обычно с дозы в 0.1 мг (1/2 таблетки) при первоначальном исследовании крови, дозировку ежедневно увеличивают на 0.1 мг (разделяя на разовые дозы по 0.1 мг), на 4–ый день доза составляет 0.1 мг 4 раза в день и рекомендуется остановиться на таком уровне в течение 3 дней, затем дозу снова увеличивают подобным образом, начиная с вечерней дозы так, чтобы через 24 дня доза составляла 4 раза по 0.6 мг, терапевтическая доза составляет около 2 мг в день. При суточных дозах выше 4 мг, терапевтический эффект, как правило, не усиливается, а побочное действие – возрастает; при паркинсонизме дозы индивидуальны, можно пользоваться схемой, приведенной для акромегалии, обычная терапевтическая доза – 2.6–2.8 мг в день в 4 приема; кроме того, лизенил форте можно сочетать с леводопой; при депрессивных суточных терапевтических дозах колеблется между 0.6 и 3 мг (в несколько приемов), ее достигают, постепенно увеличивая разовые дозы, как для предыдущих показаний.

Побочное действие. В первые дни лечения могут иметь место тошнота, рвота, головокружение, утомляемость, головные боли, ортостатическая гипотензия, которые спонтанно проходят. Также возможны: пристрастие к препарату, анорексия, давление в надчревной области, сонливость, спазмы, боль или отеки нижних конечностей, боль в суставах или мышцах, шум в ушах, повышенное слюноотделение и потливость, аллергическая экзантема, психические расстройства, расстройства

кровообращения, тахикардия, стенокардия, экстрасистолы, обострение язвенной болезни, запасы.

**Противопоказания.** Беременность, желудочно-кишечные кровотечения, язвенная болезнь в анамнезе, психозы, состояние беспокойства в пожилом возрасте, делирий. Осторожно следует соблюдать при сердечной недостаточности, атриовентрикулярной блокаде, выраженной брадикардии, расстройств периферического кровообращения (синдроме Рейно), нарушении функции печени и почек.

**Особые указания.** Из-за возможного гипотензивного действия препарата надо соблюдать осторожность при работе с техникой. Лизинидл непригоден для лечения приступов мигрени. Перед каждым курсом лечения женщин, страдающих гиперпролактинемией, подвергают рентгеновскому обследованию черепа для определения размера турецкого седла, что важно в случае потенциальной беременности. При персистирующей ановуляции (при лечении бесплодия), хотя секция и вернулась к нормальному уровню, при положительном результате определения прогестерона можно назначать для вызывания овуляции клофен обычным способом без прекращения приема лизинида форте.

Производитель. *LECHIVA*, Чехия.

### ЛИЗИНОПРИЛ (LISINOPRIL)

Международное наименование — *lisinopril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — лизиноприла дигидрат. Таблетки 0,005, 0,01 и 0,02 г.

**Фармакологическое действие.** Блокатор ангиотензин-конвертирующего фермента. Подавляет образование ангиотензина II и устраняет его суживающее действие на артериальные и венозные сосуды. Снижает общее периферическое сосудистое сопротивление, уменьшает постнагрузку, снижает АД. Уменьшает также преднагрузку, снижает давление в малом круге кровообращения. Снижает образование альдостерона в надпочечниках.

**Показания.** Артериальная гипертензия (в том числе, реноваскулярная); хроническая сердечная недостаточность. **Режим дозирования.** При артериальной гипертензии назначают в начальной дозе 10 мг 1 раз в сутки. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу препарата увеличивают до 20–40 мг (редко — до 80 мг). При хронической сердечной недостаточности назначают в начальной дозе 2,5 мг поддерживающая доза — 5–20 мг. Больным с нарушением водно-электролитного обмена, почечной недостаточностью, реноваскулярной гипертензией, а также получающим диуретики назначают лизиноприл в уменьшенной начальной дозе 2,5–5 мг. Препарат можно принимать 1 раз в сутки перед, во время или после еды.

**Побочное действие.** Возможны: головокружение, головная боль, усталость, тошнота, сухой кашель. Реже — ортостатическая гипотония, встания, кожная сыпь аллергического генеза, тахикардия, боли в животе, диарея, сухость во рту. В отдельных случаях отмечены отек Квинке, изменение настроения, спутанность сознания, импотенция, ухудшение функции почек, гиперкалиемия, повышение активности печеночных трансаминаз, повышение концентрации билирубина в крови, нейтропения, агранулоцитоз, снижение гемоглобина и эритроцитов. Описаны случаи развития острой почечной недостаточности, артралгии, миалгии, лихорадки.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек, азотемия, гиперкалиемия, двусторонний стеноз почечных артерий или стеноз артерии единственной почки с прогрессирующей азотемией, состояние после трансплантации почки, первичный гиперальдостеронизм, стеноз устья аорты и аналогичные препятствия току крови, наследственный отек Квинке, беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к лизиноприлу и другим ингибиторам конвертирующего фермента.

**Особые указания.** Требуется особая осторожность при назна-

чении препарата больным с двусторонним стенозом почечных артерий или стенозом почечной артерии единственной почки, больным с аутоиммунными заболеваниями, одновременном приеме салуретиков и антидепрессантов. Потерю жидкости и соли необходимо компенсировать перед началом лечения лизиноприлом. Возможно снижение эффекта при одновременном приеме нестероидных противовоспалительных препаратов. При одновременном применении с калийсберегающими диуретиками возможна гиперкалиемия. Возможно замедление выведения из организма лития при одновременном приеме его препаратов.

**Производители.** Привиял (*Privial*) *MERCK SHARP & DOHME*, США; Синоприл (*Sinopril*) *ECZACIBASI*, Турция.

### ЛИЗОБАКТ (LYSOBACT)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — лизинида хлорид и пироксидина хлорид. Таблетки (1 таблетка содержит 0,02 г и 0,01 г активных веществ соответственно) по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает противовоспалительное, антибактериальное, обезболивающее и регенерирующее действие.

**Показания.** Воспалительные и инфекционные заболевания полости рта и носоглотки (афты, гингивит, стоматит, эрозия, герпес и др.).

**Режим дозирования.** Таблетки назначают после еды для рассасывания в полости рта. После рассасывания таблетки следует воздержаться от приема пищи и жидкости. Суточная доза 6–8 таблеток.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, одновременный прием препарата леводопы.

Производитель. *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина.

### ЛИКВИФИЛЬМ (LIQUIFILM).

Состав и форма выпуска. Активные вещества — поливинилный спирт и хлоробутирол. Раствор (1 мл препарата содержит 0,014 г и 0,005 г активных веществ соответственно) по 10 мл в пластмассовом флаконе-капельнице.

**Фармакологическое действие.** Искусственные слезы. В качестве основного компонента содержится поливинилловый спирт — пластический полимер, который отличается длительным временем прилегания к поверхности глаза, создает на поверхности глаза пластичную, оптически ясную пленку, дополняющую в функциональном отношении слезы или их замещает. При ношении твердых контактных линз препарат содействует лучшему орошению пластического материала природными слезами, устраняет ощущение инородного тела и содействует лучшей переносимости.

**Показания.** При сухом глазе, обильном выделении слезы, отсутствии природных слез или недостаточном слезотечении, при прочих расстройствах, вызванных внешней средой; для дополнительного орошения глаза во время ношения твердых контактных линз.

**Режим дозирования.** По потребности закапывают 1–2 капли несколько раз в день в конъюнктивальный мешок или непосредственно на поверхность глаза.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Не используют при ношении мягких (гидрофильных) контактных линз.

Производитель. *ALLERGAN*, Германия.

### ЛИНАМИФЕН (LINAMIPHEN)

Международное наименование — *nomiphenzin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — номифенизин мелеат. Таблетки 0,025, 0,05 и 0,1 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

(см. НОМИФЕНИЗИН)

**ЛИНЕКС (LINEX)**

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лиофилизат молочнокислых бактерий. 1 капсула содержит минимально  $1.2 \times 10^{10}$  молочнокислых лиофилизированных бактерий. Капсулы по 16 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Линекс сохраняет и регулирует физиологическое равновесие кишечной флоры. Молочнокислые бактерии, входящие в состав препарата, создают молочную кислоту и, в меньшей степени, уксусную и пропионовую кислоты. Таким образом, создаваемая в кишечнике кислая среда является неблагоприятной для развития патогенных и условно патогенных микроорганизмов. Молочнокислые бактерии участвуют в ресорбции моносахаридов, стабилизируют мембраны клеток кишечного эпителия и регулируют всасывание электролитов.

Показания. Острая и хроническая диарея (особенно у детей) различного генеза (при изменении режима питания и качественного состава пищи, при нарушении метаболизма и всасывания; аллергического генеза; как вспомогательное средство - при диарее инфекционного генеза); кишечный дисбактериоз (особенно вследствие лечения антибиотиками широкого спектра действия).

Режим дозирования. Грудным детям и детям в возрасте до 2 лет назначают по 1 капсуле 3 раза в сутки. Детям в возрасте от 2 до 12 лет назначают по 1-2 капсулы 3 раза в сутки. Доза для взрослых составляет по 2 капсулы 3 раза в сутки.

Побочное действие. При применении препарата по показаниям в рекомендованных дозах побочное действие не отмечено.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особо указания. Грудным детям для удобства приема препарата можно давать содержимое капсулы вместе с чаем.

Производитель. LEK, Словения.

**ЛИНКОМИЦИН (LINCOSYCN)**

Международное наименование — *lincomycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - линкомицина гидрохлорид моногидрат. Капсулы 0.5 г. Сироп (1 чайная ложка содержит 0.25 г активного вещества) во флаконах. Раствор 0.3 г, 0.6 г, 3.0 г в ампулах.

Фармакологическое действие. Антибиотик. В концентрации, достигаемых в организме при введении терапевтических доз, действует на микробную клетку бактериостатически. При более высоких концентрациях может наблюдаться бактерицидный эффект. Высоко активен в отношении грамположительных микроорганизмов (стафилококки, стрептококки, пневмококки, палочка дифтерии, клостридии), а также микоплазм, бактерий. Не действует на грамотрицательные бактерии, грибы, вирусы, простейшие.

Показания. Бактериальные инфекции тяжелого течения: сепсис, остеомиелит, септический эндокардит, пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры, раневая инфекция, гнойный менингит - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Линкомицин - антибиотик резерва при инфекциях, вызванных штаммами стафилококка и другими грамположительными микроорганизмами, резистентными к пенициллину и другим антибиотикам.

Режим дозирования. Внутрь взрослым назначают в средней дозе по 0.5 г 3-4 раза в сутки. При тяжелом течении инфекции назначают в/м по 0.6 г 1 или 2 раза в сутки. Внутривенно капельно вводят по 0.6 г в 250 мл изотонического раствора натрия хлорида или глюкозы 2-3 раза в сутки (продолжительность инфузии не менее 1 ч). Максимальная суточная доза 8.0 г. Детям в возрасте от 1 месяца до 14 лет назначают внутрь в суточной дозе 30 мг/кг массы тела, при тяжелых инфекциях - до 60 мг/кг. В/в капельно вводят в дозе 10-20 мг/кг каждые 8-12 часов. При инфекциях, вызванных бета-гемолитическим

стрептококком, продолжительность курса лечения составляет не менее 10 дней.

Побочное действие. Часто - тошнота, рвота, боли в эпигастрии, диарея, glossitis, стоматит. Редко - обратная лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения; транзиторное повышение уровня печеночных трансаминаз и билирубина в плазме крови. При в/в введении больших доз возможен флебит. При быстром в/в введении - понижение АД, головокружение, слабость. При длительном лечении линкомицином в высоких дозах возможно развитие псевдомембранозного колита. Очень редко - аллергические реакции (крапивница, экфолиативный дерматит, отек Квинке, анафилактический шок).

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени, почек; беременность, лактация; повышенная чувствительность к линкомицину и клиндамицину.

Особо указания. При нарушении функции печени и (или) почек следует уменьшить разовую дозу линкомицина на 1/3 - 1/2 и увеличить интервал между введениями. При длительном применении препарата необходим систематический контроль функции почек и печени. Линкомицин нельзя вводить в одном шприце или капельнице с канамидином и новобиоцином. В случае развития псевдомембранозного колита линкомицин следует отменить и назначить ванкомицин или бацитрацин. Линкомицин не применяют для лечения менингита.

Производители. Линкоцин (Lincocin) *UPJOHN*, США; Линкоцин (Lincocin) *ECZACIBASI*, Турция, (по лицензиям *Upjohn*, США); Линкоцин (Lincocin) *HEMOFARM*, Югославия (по лицензиям *Upjohn*, США); Нелорен (Neloren) *LEK*, Словения.

**ЛИНКОЦИН (LINCOSIN)**

Международное наименование — *lincomycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - линкомицина гидрохлорид. Капсулы 0.5 г по 12, 16, 24 шт. в упаковке. Сироп (1 мл препарата содержит 0.05 г активного вещества) по 30 или 60 мл во флаконах. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.3 г активного вещества) по 1 или 2 мл в ампулах, флаконах и одоразовых шприцах.

Производители. *UPJOHN*, США; *ECZACIBASI* Турция (по лицензиям *Upjohn*, США); *HEMOFARM*, Югославия (по лицензиям *Upjohn*, США).

(см. ЛИНКОМИЦИН)

**ЛИОРЕСАЛ (LIORESAL)**

Международное наименование — *baclofen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - баклофен. Таблетки 0.01 г по 50 или 200 шт. в упаковке. Таблетки 0.025 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

(см. БАКЛОФЕН)

**ЛИОРОДИН-ДЕПО (LYORODIN-DEPOT)**

Международное наименование — *fluphenazin decanoat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флуфеназин деканоат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.0125 г активного вещества) по 2 мл в ампулах.

Производитель. *JENAPHARM*, Германия.

(см. ФЛУФЕНАЗИН ДЕКАНОАТ)

**ЛИПОВЕНОЗ 10%, 20% (LIPOVENOZ 10%, 20%)**

Состав и форма выпуска. В 1000 мл 10% водно-масляной эмульсии содержится: соевое масло 100 г, лецитин (3-SN-фосфатный холин) 12 г, глицерол 25 г; калорийность препарата 4600 кДж/1100 кКал, осмолярность 280 мОсм, pH 7-8.5. В 1000 мл 20% водно-масляной эмульсии содержится: соевое масло 200 г, лецитин (3-SN-фосфатный холин) 12 г, глицерол



25 г; калорийность препарата 8400 кДж/2000 кКал, осмолярность 330 мОсм, pH 7-8.7. Флаконы по 500 мл.

**Фармакологическое действие.** Препарат для парентерального питания, содержащий в своем составе незаменимые жирные кислоты: линолевую и линолиновую. Препарат содержит в достаточно высокой дозе холин. Не влияет на функцию почек, изотонически действует на кровь, имеет высокую калорийность.

**Показания.** Необходимость проведения парентерального питания и обеспечение организма необходимыми количеством энергии и незаменимыми жирными кислотами при нарушении питания в предоперационном периоде и в послеоперационном периоде, при оперативных вмешательствах и заболеваниях желудочно-кишечного тракта, при тяжелых ожогах, при различных нарушениях функции почек и при кахексии.

**Режим дозирования.** Препарат вводится внутривенно капельно. Максимальная скорость введения составляет из расчета 2 г жиров на кг веса в сутки или 20 мл 10% или 10 мл 20% препарата на кг веса в сутки. Начальная скорость введения составляет 0.05 г на кг веса в час, максимальная скорость введения 0.1 г на кг веса в час (приблизительно 10 капель 10% или 5 капель 20% препарата в минуту в течение первых 30 минут с постепенным увеличением до 30 капель в минуту 10% и до 15 капель в минуту 20% липовенза.

**Побочное действие.** Значительное повышение температуры, ощущение жара или холода, озноб, аномальное ощущение тепла или похолодание, отсутствие аппетита, тошнота, рвота, одышка, головная боль, боль в спине, костях, груди или пояснице - введение препарата необходимо немедленно прекратить.

**Противопоказания.** Выраженное нарушение обмена жиров в организме (при тяжелых поражениях печени, шоке, декомпенсированном сахарном диабете, тяжелой форме почечной недостаточности). С осторожностью применяют при остром панкреатите и панкреонекрозе.

**Особые указания.** Липовенз назначают совместно с растворами углеводов и аминокислот, но через отдельные системы для переливания. Перед употреблением содержимое флакона необходимо взболтать, липовенз должен иметь однородный вид, эмульсию нельзя смешивать с другими растворами для инфузий, электролитами, лекарственными препаратами и спиртом. Перед применением жирных эмульсий необходимо провести следующие анализы: сахарную кривую в течение дня, уровень калия, натрия, холестерина, триглицеридов, общий анализ крови. При назначении препарата более недели необходимо проводить контроль сыровяторности крови: кровь, взятую натощак, центрифугировать при скорости 1200-1500 об/мин, если полученная сыроватка будет иметь молочный вид, то в этот день не следует вводить эмульсию, вопрос о дальнейшей терапии решается через сутки, после проведения повторного анализа.

Производитель. FRESenius, Германия.

#### ЛИПОМАЛ (LIPOMAL)

Международное наименование — *producol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пробукол. Таблетки 0.25 г по 60 или 300 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Гиполипидемическое средство. Ингибирует синтез холестерина в печени и блокирует его всасывание в кишечнике. Усиливает выведение желчных кислот. Практически не влияет на уровень триглицеридов. Не повышает риск образования камней в желчном пузыре. Не метаболизируется в организме, накапливается в жировой ткани. Начало действия препарата отмечается на 7-14-й день терапии; эффект стабилизируется через 2-3 месяца курсового приема препарата.

**Показания.** Гиперлипидемии II A и II B типов, не кор-

ректирующиеся специальной диетой и физической нагрузкой, особенно при наличии других факторов риска.

**Режим дозирования.** Назначают по 0.5 г 2 раза в сутки после еды. Через 1-1.5 месяца дозу препарата следует уменьшить на 50%, а при более длительном приеме - на 80%. Через 3-4 месяца лечения делают перерыв на 2-3 недели.

**Побочное действие.** Диарея, боли в эпигастрии, метеоризм, рвота. Редко - аллергические реакции.

**Противопоказания.** Беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Лечение липомалом необходимо сочетать с диетой.

Производитель. ALKALOID, Македония.

#### ЛИПОСТАБИЛ, ЛИПОСТАБИЛ ФОРТЕ (LIPOSTABIL, LIPOSTABIL FORTE)

Состав и форма выпуска. Капсулы (1 капсула содержит: "эссенциальных" фосфолипидов 0.3 г, теофиллина 0.05 г) по 30 шт. в упаковке. Капсулы форте (1 капсула-форте содержит: эссенциальных фосфолипидов 0.6 г, теофиллина 0.1 г). Раствор для инъекций (1 ампула содержит: "эссенциальных" фосфолипидов 0.25 г; пиридоксина гидрохлорида 0.002 г; никотиновой кислоты 0.001 г; адеозин-5-монофосфата 0.001 г) ампулы 5 мл по 5 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 ампула содержит: "эссенциальных" фосфолипидов 0.5 г; пиридоксина гидрохлорида 4 мг; никотиновой кислоты 2 мг; адеозин-5-монофосфата 4 мг) ампулы 10 мл по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Снижает концентрацию в крови липопroteидов, нормализует липидный обмен, улучшает функциональное состояние печени, препятствует прогрессированию атеросклероза, улучшает микроциркуляцию.

**Показания.** Гиперлипидемии, атеросклероз сосудов сердца, мозга, конечностей, стенокардия, состояние после инфаркта миокарда и церебрального инсульта, ангиопатии, особенно при сахарном диабете; профилактика тромбоэмболии перед операциями. Эндартерит, нефротический синдром; профилактика и лечение жировой эмболии (в/в введение).

**Режим дозирования.** Капсулы-форте назначают 3 раза в день перед едой с небольшим количеством воды, разовая доза - 2 капсулы. Лечение следует проводить длительно. Назначают внутрь по 2 капсулы 3 раза в день; средняя продолжительность курса - 3 месяца. Препарат следует принимать перед едой, запивая небольшим количеством воды. Больным, требующим интенсивного лечения, назначают препарат внутривенно струйно медленно по 10-20 мл 1 раз в день в течение 2-4 недель. Дополнительно назначают липостабил внутрь в указанной дозе. При улучшении состояния больного внутривенное введение препарата прекращают, а прием внутрь продолжают в течение минимум 12 недель. В случае жировой эмболии показано внутривенное введение липостабила по 20-30 мл 3-4 раза в день; лечение продолжают до улучшения состояния больного.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Для внутривенного введения пригодны только прозрачные растворы препарата. При необходимости введения липостабила с дополнительными растворами в качестве растворителей можно использовать только сахара.

Производитель. RHONE-POULENC-RORE, США-Франция; BOSNALIJEK, Босния и Герцеговина (в сотрудничестве с Rhone-Poulenc Rore, США-Франция).

#### ЛИСПАФЕН (LYSPAFEN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - атропина сульфат и дифенгидрамина гидрохлорид. 1 таблетка и 1 мл раствора для приема внутрь содержат по 0.5 мг и 0.25 мг активных веществ соответственно. Таблетки по 6, 10, 15, 30, 80, 120, и 1000 шт. в упаковке. Раствор 15 мл во флаконе.



**Фармакологическое действие.** Протиwидиарейное средство. Препарат уменьшает секрецию желез, понижает тонус гладкой мускулатуры и снижает двигательную активность желудка и кишечника.

**Показания.** Симптоматическое лечение острой и хронической диареи различного генеза (аллергического, эмоционального, лекарственного, лучевого; при изменении режима питания и качественного состава пищи, при нарушении метаболизма и всасывания; как вспомогательное средство - при диарее инфекционного генеза).

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 2 таблетки 3 раза в день; максимальная суточная доза 12 таблеток. При улучшении состояния дозу уменьшают до 1 таблетки 3 раза в день. Детям назначают в суточной дозе 2 капли на 1 кг массы тела; кратность назначения 3 раза в сутки. Максимальная суточная доза - 5 капель/кг массы тела.

**Побочное действие.** Редко - головокружение, сухость во рту, тошнота.

**Противопоказания.** Кишечная непроходимость, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Для облегчения проглатывания таблетки препарата можно растворить в воде. Листенон можно использовать в качестве профилактического средства.

Производитель *CILAG, США.*

## ЛИСТЕНОН (LISTENON)

Международное наименование — *dithylinum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сукцинилбис-хонинхлорид. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.02 г активного вещества) вытупл 5 мл по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Делопаризирующий миорелаксант. Вызывает кратковременную миорелаксацию за счет блокирования переноса импульса в нервно-мышечной концевой пластинке и торможения распространения возбуждения в мышечных волокнах в результате длительной деполаризации.

**Показания.** Интратрахеальная интубация, вправление вывихов, репозиция переломов и прочие вмешательства в ортопедию; хирургические и гинекологические операции; эндоскопия.

**Режим дозирования.** Препарат следует вводить в/в медленно. В дозе 0.1 мг/кг препарат вызывает расслабление скелетной мускулатуры без значительного влияния на дыхание. В дозах 0.2-1.0 мг/кг препарат вызывает полное расслабление мускулатуры брюшной стенки и скелетной мускулатуры, а также значительное ограничение или полную остановку спонтанного дыхания.

**Побочное действие.** Под влиянием сывороточной холинэстеразы листенон быстро распадается, действие прекращается через 5 минут, поэтому побочных эффектов не наблюдается. При передозировке может быть кратковременное апноэ (остановка дыхания).

**Противопоказания.** Глаукома, детский возраст (грудные дети), беременность (проходит через плацентарный барьер). С осторожностью следует применять у больных с тяжелыми заболеваниями печени, при анемии, кахексии.

**Особые указания.** При применении листенона дыхательные пути должны быть свободными. Следует наготове держать аппарат для искусственного дыхания. Не применять совместно с консервантами крови, сывороточными консервантами, с кровью и растворами барбитуратов.

Производитель *HAESLUND NYCOMED, Австрия.*

## ЛИТИЯ КАРБОНАТ (LITHII CARBONAS)

Международное наименование — *lithii carbonas*

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лития карбонат. Таблетки 0.25, 0.3, 0.4, 0.5 г.

**Фармакологическое действие.** Препарат понижает возбудимость центральной нервной системы, оказывает антидепрессивное, седативное, антиманиакальное действие.

**Показания.** Маниакальные состояния различного генеза, профилактика и лечение аффективных психозов, профилактика и лечение аффективных нарушений у пациентов с хроническим алкоголизмом. Сексуальные отклонения, мигрень, синдром Меньера, которые не поддаются другой терапии. Режим дозирования. При маниакальных состояниях внутрь, начиная с 0.4-0.6 г в день, с постепенным повышением дозы в течение 4-5 дней до 1.5-2.1 г в 2-3 приема. С профилактическими целями - 0.6-1.2 г/сут. под контролем концентрации препарата в крови.

**Побочное действие.** Диспепсические явления, дискомфорт, мышечная слабость, тремор рук, адинамия, сонливость, повышенная жажда, нарушения сердечного ритма, кровотечения, функций щитовидной железы. При длительном применении - нарушение концентрационной способности почек. Возможны также нарушения артикуляции, гиперрефлексия, уменьшение диуреза, циркуляционный коллапс, кома.

**Противопоказания.** Нарушение выделительной функции почек, сердечно-сосудистые заболевания с явлениями декомпенсации и нарушением проводимости миокарда, беременность, дисфункция щитовидной железы.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат пациентам, принимающим диуретики, при гипонатриемии любой этиологии. Комбинированное применение с нестероидными противовоспалительными средствами может привести к повышению концентрации лития в сыворотке крови. Лечение препаратом следует проводить под контролем концентрации лития в сыворотке крови.

Производитель. Контенмол (Contemmol) *SLOVAKOPHARMA*, Словакия; Литасан (Lithosan) *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия; Микалит (Micalit) *PHARMACHIM*, Болгария.

## ЛИТОСАН (LITHOSAN)

Международное наименование — *lithii carbonas*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лития карбонат. Таблетки 0.25, 0.3, 0.4 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия.

(см. ЛИТИЯ КАРБОНАТ)

## ЛОДЕРИКС (LODERIX)

Международное наименование — *setastin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сетастин. Таблетки 0.001 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Лодерикс - антиаллергический препарат, обладающий антигистаминным и антисеротониновым действием. Препарат проникает через гематоэнцефалический барьер и оказывает умеренное седативное действие и снотворный эффект.

**Показания.** Острые и хронические аллергические заболевания верхних дыхательных путей: аллергический ринит, риноконъюнктивит, поллиноз; крапивница, лекарственная и пищевая аллергия; для купирования сильного зуда при экземе, лишае, дисидриозе.

**Режим дозирования.** Лодерикс назначают по 1-2 таблетки 3 раза в день. Максимальная суточная доза 6 мг. Курс лечения продолжается от 6 до 21 дня.

**Побочное действие.** Усталость, сонливость, головная боль, головокружение, тошнота, потеря аппетита, диарея, боль в области эпигастрия.

**Противопоказания.** Выраженное нарушение функции печени и почек, беременность, лактация, одновременный прием лекарственных препаратов ингибиторов моноаминоксидазы и лекарственных средств, угнетающих деятельность центральной нервной системы.

**Особые указания.** Во время лечения лодериксом нельзя употреблять алкоголь. Пациенты, принимающие препарат, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания.

Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.

**ЛОДРОНАТ (LODRONAT)**

Международное наименование — *clodronat*.

Состав и форма выпуска. Упаковка с 60 капсулами, содержащими 0,4 г диатривого клодроната в 1 капсуле.

Производитель. *BOEHRINGER MANNHEIM*, Австрия.  
(см. КЛОДРОНАТ)

**ЛОДРОНАТ-КОНЦЕНТРАТ (LODRONAT-KONCENTRAT)**

Международное наименование — *clodronat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — диатриг клодронат. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0,06 г активного вещества) ампулы 5 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *BOEHRINGER MANNHEIM*, Австрия.  
(см. КЛОДРОНАТ)

**ЛОКАЗАЛЕН (LOCASALEN)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества — флуометазона пивалат, кислота салициловая. Мазь (1 г мази содержит 0,0002 г и 0,03 г активных веществ соответственно) по 15 или 60 г в тубах. Настойка (1 мл настойки содержит 0,002 г и 0,01 г активных веществ соответственно) по 15 или 50 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Обладает выраженным противовоспалительным, противоаллергическим, противоэдематическим и антигиперпластическим действием, что связано с наличием кортикостероидного компонента. Благодаря наличию салициловой кислоты препарат обладает антибактериальным, противогрибковым действием, а также сквамилитическим, антипаркератозным, умеренным кератолитическим действием, восстанавливает защитный кислый покров кожи. Салициловая кислота способствует проникновению кортикостероида в кожу. Мазь легко проникает в сухую и обезжиренную кожу, характеризующуюся выраженной инфильтрацией, лихенизацией, десквамацией, гиперкератозом и оомозелостью; мазь повышает содержание жира в коже, способствует удержанию в ней влаги.

Показания. Для применения мази: нейродермит, хронический лишай Видаля, различные формы подострой и хронической экземы, гиперкератозы (например, ихтиоз); хронический дисидроз; псориаз; пузырьные высыпания на коже ладоней и ступней; красный плоский лишай; хроническая красная волчанка. Для применения настойки: псориаз; различные формы экземы с преимущественной локализацией очагов поражения на покрытых волосами и открытых частях тела.

Режим дозирования. Мазь наносит 1-2 раза в день; защитные повязки в большинстве случаев не применяют. Настойку наносят 3 раза в день по несколько капель на пораженные участки кожи и слегка втирают.

Побочное действие. После применения настойки может отмечаться легкое кратковременное жжение. При длительном применении и/или нанесении на обширные поверхности возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.

Противопоказания. Туберкулез кожи, сифилис, сыпь после вакцинации, свежие вирусные инфекции кожи; острые мокнущие и подострые экссудативные стадии кожных заболеваний. Настойка противопоказана детям грудного и младшего возраста.

Особые указания. Необходимо следить за тем, чтобы препарат не попадал на слизистые и конъюнктиву. Следует избегать многократного применения препарата на обширных участках кожи у беременных и больных с тяжелой почечной недостаточностью, так как возможно общее действие салициловой кислоты после ее всасывания через кожу. Мазь не загрязняет

одежду и постельное белье. Настойка бесцветна, не склеивает волосы, быстро проникает в кожу.  
Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

**ЛОКАКОРТЕН (LOCACORTEN)**

Международное наименование — *flumethason pivaltat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — флуометазона пивалат. Крем (1 г препарата содержит 0,0002 г активного вещества) по 30 г в тубах. Мазь (1 г препарата содержит 0,0002 г активного вещества) 30 г в тубах. Лосьон 15 мл во флаконах. Фармакологическое действие. Обладает быстрым противовоспалительным, противоаллергическим, антиэкссудативным и противоэдематическим действием. Лосьон представляет собой жидкотекучую эмульсию, которая образует на коже непроницаемый слой, пропускающий кожные выделения. Лосьон предназначен для лечения острых и острых мокнущих воспалительных процессов, а также для аппликаций на открытые части тела и участки с волосным покровом. Крем обладает гидрофильными свойствами, пропускает выделения и тепло, вызывает охлаждающий эффект; крем показан при слабо мокнущих процессах в острой и подострой стадиях кожных заболеваний. Мазь оказывает увлажняющее, сглаживающее и довольно сильное жиронасыщающее действие на эпидермис и глубокие слои кожи; мазь показана при субхронических и хронических состояниях и сухих воспалительных процессах.

Показания. Различные формы экземы; дерматит (в том числе дерматит, вызванный ионизирующей радиацией, солнечный дерматит; наружный отит; опрелости и дерматиты у детей грудного возраста); нейродермит; дерматозы, не поддающиеся лечению другими кортикостероидами, особенно псориаз, красный плоский лишай, хроническая форма красной волчанки.

Режим дозирования. Препарат наносит на кожу тонким равномерным слоем по мере необходимости от 1 до 3 раз в день. Лечение можно проводить с использованием защитной воздухопроницаемой повязки или без нее. После прекращения патологического процесса препарат можно применять еще в течение 1 недели 1 раз в день с целью предупреждения рецидива заболевания. Для достижения оптимального результата лечения важно выбрать лекарственную форму, адекватную стадии заболевания и типу кожи больного.

Побочное действие. Возможно раздражение кожи. При длительном применении и/или при нанесении на большие поверхности возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.

Противопоказания. Бактериальные, вирусные, грибковые кожные заболевания, туберкулез кожи, сифилис, опухоли кожи.

Особые указания. При дерматозах, не поддающихся лечению кортикостероидами, например, при псориазе, рекомендуется применение глухой повязки. Необходимо следить за тем, чтобы препарат не попадал на конъюнктиву.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

**ЛОМИР (LOMIR)**

Международное наименование — *isradipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — исрадилин. Таблетки 0,0025 г по 30 и 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антагонист кальция, производное дигидропиридина. Вызывает расширение артерий, особенно артерий сердца, мозга и скелетных мышц. Обладает селективным угнетающим действием на синусовый узел, однако не нарушает атриосинусовую проводимость и сократительную функцию миокарда. Действие препарата начинается через 2-3 часа после перорального приема и продолжается в течение 12 часов. Максимальный терапевтический эффект развивается через 3-4 недели курсового назначения препарата.

**Показания.** Артериальная гипертония; профилактика приступов стенокардии.

**Режим дозирования.** Назначают обычно по 2,5 мг 2 раза в сутки. Если при приеме в указанной дозе в течение 4 недель лечения не удается достичь желаемого эффекта, то рекомендуется увеличение дозы до 5 мг 2 раза в сутки.

**Побочное действие.** Головокружение, головная боль, приливы, тошнота, тахикардия (эти побочные эффекты наблюдаются в начале лечения, связаны с сосудорасширяющим действием препарата; они имеют тенденцию к исчезновению или снижаются при продолжении лечения). Редко - чувство усталости, диспептические явления, кожные высыпания, повышение активности трансаминаз в сыворотке крови.

**Противопоказания.** Тахикардия, артериальная гипотония, коллапс, шок, первая неделя острого инфаркта миокарда, выраженная сердечная недостаточность, повышенная чувствительность к производным дигидротридина.

**Особые указания.** Пища не влияет на биодоступность ломустина, однако может вызвать замедление всасывания препарата. При одновременном назначении с диуретиками, нитратами, бета-адреноблокаторами, возможно усиление гипотензивного эффекта.

**Производитель.** SANDOZ, Швейцария.

#### ЛОМУСТИН (LOMUSTIN)

Международное наименование — *lomustin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ломустин. Таблетки, капсулы.

**Фармакологическое действие.** Ломустин - противоопухолевый препарат из группы нитрозомочевин. Ломустин быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, достигая максимальной концентрации через 1-4 часа после приема. Препарат проникает через гематоэнцефалический барьер.

**Показания.** Новообразования центральной нервной системы; первичные и метастатические опухоли мозга, опухоли глотки, гортани, легких, лимфогранулематоз, злокачественная лимфома, миелома, рак желудка, рак толстой кишки. **Режим дозирования.** Назначают в дозе 100-130 мг на кв.м поверхности тела перорально однократно 1 раз в 6 недель или по 75 мг на кв.м поверхности тела перорально каждые 3 недели. При комбинации с другими цитостатиками доза ломустина составляет от 70 до 100 мг на кв.м поверхности каждые 6 недель.

**Побочное действие.** Лейкопения, тромбоцитопения, тошнота, рвота, анорексия, стоматит, алоpecia, нарушение функции печени, расстройство менструальной функции.

**Противопоказания.** Миелосупрессия, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Принимая во внимание запаздывание появления признаков токсического воздействия ломустина на кроветворение, другие цитостатические средства можно назначать не ранее 3-6 недель с момента введения препарата.

**Производители.** Белустин (Belustine) RONE-POULENC RORER, США-Франция; Ломустин (Lomustin) POLFA, Польша; СинНу (CeeNU) BRISTOL-MAYERS SQUIBB, США.

#### ЛОМУСТИН (LOMUSTIN)

Международное наименование — *lomustin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ломустин. Таблетки 0,04 г по 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** POLFA, Польша.  
(см. ЛОМУСТИН)

#### ЛОНГАСТЕРИЛ 40 (LONGASTERIL 40)

**Состав и форма выпуска.** 1 л препарата содержит: 100,0 г декстрана (средний молекулярный вес 40000), 50,0 г сорбита. Теоретическая осмоляльность - 274 мосм/л. Выпускается во флаконах по 500 мл.

**Фармакологическое действие.** Препарат позволяет замещать объем циркулирующей крови, способствует улучшению микроциркуляции.

**Показания.** Микроциркуляторные нарушения при шоке, операциях, ожогах, трансплантациях и т.д. Замещение объема при кровопотере в педиатрии.

**Режим дозирования.** В зависимости от степени кровопотери вводят 300-1000 мл/сутки в виде капельной внутривенной инфузии со скоростью 15-70 капель/мин. Максимальная суточная доза - 1,5 г декстрана/кг массы тела.

**Побочное действие.** Аллергические реакции от легких субективных жалоб до остановки сердца и дыхания.

**Противопоказания.** Застойная сердечно-сосудистая недостаточность, почечная недостаточность, отек легких, непереносимость фруктозы и сорбита, дефицит фруктозо-1,6-дифосфатазы, отравление метиловым спиртом. При афибриногенемии - только при угрозе жизни пациента, пока нет крови для замещения кровопотери.

**Особые указания.** Из-за возможных внафилактических реакций первые 10-20 мл препарата следует вводить медленно, наблюдая за состоянием пациента. Необходимо следить за водно-электролитным обменом! Для больных, которым нельзя вводить электролиты, существует лонгастерил 40 без хлорида натрия.

**Производитель.** FRESNIUS, Германия.

#### ЛОНГАЦЕФ (LONGACEF)

Международное наименование — *ceftriaxon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цефтриаксон. Порошок для инъекций (1 ампула содержит 0,25 г, 0,5 г, 1 г или 2 г активного вещества) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

**Производитель.** JCN GALENKA, Югославия (в сотрудничестве с Roche, Швейцария).  
(см. ЦЕФТРИАКСОН)

#### ЛОНИТЕН (LONTEN)

Международное наименование — *minoxidil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - миноксидил. Таблетки 0,0025 г, 0,005 г, 0,01 г, 0,025 г по 30, 100 и 500 шт. в упаковке.

**Производитель.** UPJOHN, США.  
(см. МИНОКСИДИЛ)

#### ЛОПЕДИУМ (LOPEDIUM)

Международное наименование — *loperamid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - лоперамида гидрохлорид. Шипучие таблетки (Лопедиум ИЗО) 0,002 г по 10, 30, 50 и 100 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь 10 и 20 мл во флаконах.

**Производитель.** HEXAL PHARMA, Германия.  
(см. ЛОПЕРАМИД)

#### ЛОПЕРАМИД (LOPERAMID)

Международное наименование — *loperamid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - лоперамида гидрохлорид. Капсулы. Таблетки для приготовления шипучего напитка. Раствор для приема внутрь во флаконах. Сироп во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Снижает тонус и моторику гладкой мускулатуры кишечника за счет ингибирования высвобождения ацетилхолина и простагландинов вследствие связывания препарата с опиатными рецепторами кишечной стенки. Препарат повышает тонус анального сфинктера. Действие препарата наступает быстро и продолжается 4-6 часов. Препарат не проникает через гематоэнцефалический барьер. **Показания.** Симптоматическое лечение острой и хронической диареи различного генеза (аллергического, эмоционального, лекарственного, лучевого; при изменении режима питания и качественного состава пищи, при нарушении мета-

болиза и всасывания; как вспомогательное средство - при диарее инфекционного генеза). Регуляция стула у пациентов с илеостомой.

**Режим дозирования.** При острой диарее взрослым назначают в первой дозе 2 таблетки; затем назначают по 1 таблетке после каждого акта дефекации в случае жидкого стула; высшая суточная доза - 8 таблеток (или 6 капсул). Препарат можно назначать в каплях: первая доза - 60 капель; затем по 30 капель после каждого акта дефекации; максимальная доза - по 30 капель 6 раз в сутки. При хронической диарее взрослым назначают по 2 капсулы в сутки. При острой диарее детям старше 8 лет назначают в первой дозе 2 таблетки; затем по 1 таблетке после каждого акта дефекации; максимальная суточная доза - 4 таблетки. Препарат можно назначать в каплях: первая доза - 30 капель; затем по 30 капель 3 раза в сутки; максимальная доза - по 30 капель 4 раза в сутки. При хронической диарее детям старше 5 лет назначают препарат в суточной дозе 30 капель или 1 капсула. Детям в возрасте 2-5 лет назначают препарат в растворе для перорального применения по 5 мл (1 мерный колпачок) на 10 кг массы тела; кратность назначения - 2-3 раза в сутки. При появлении нормального стула или при отсутствии стула более 12 ч препарат следует отменить.

**Побочное действие.** Побочное действие наблюдается, как правило, только при длительном приеме препарата. Возможны головная боль; боли и дискомфорт в эпигастрии, сухость во рту, аллергические реакции (кожная сыпь). Редко - сонливость или бессонница, головкружение, спазмы кишечника, тошнота, рвота, запор. Крайне редко - кишечная непроходимость.

**Противопоказания.** Кишечная непроходимость; острый язвенный колит и псевдомембранозный колит, возникшие вследствие применения антибиотиков широкого спектра действия; беременность (первый триместр), лактация, детский возраст (до 2 лет), повышенная чувствительность к препарату. **Особые указания.** При отсутствии эффекта после двух суток применения препарата, необходимо уточнить диагноз и исключить инфекционный генез диареи. Детям младше 5 лет не рекомендуется назначать препарат в капсулах. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции печени. Если при применении лоперамида развивается запор или вздутие живота, препарат следует отменить. При передозировке лоперамида в качестве антидота используют налоксон.

**Производитель.** Иодиум (Imodium) *JANSSEN PHARMACEUTICA*, Бельгия; Иодиум (Imodium) *GEDEON RICHTER*, Венгрия (по лицензии *Janssen Pharmaceutica*, Бельгия); Лопедиум (Lopedium) *HEXAL PHARMA*, Германия.

## ЛОПРЕСОЛ (LOPRESOL)

Международное наименование — *metoprolol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метопролол тартав. Драже Лопресол 50 - 0.05 г; Лопресол 100 - 0.1 г по 40 или 200 шт. в упаковке. Таблетки с постепенным высвобождением активного вещества по 14 или 56 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 ампула препарата содержит 0.005 г активного вещества) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

**Производитель.** *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

(см. МЕТОПРОЛОЛ)

## ЛОРАЗЕПАМ (LORAZEPAM)

Международное наименование — *lorazepam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - лоразепам. Драже, таблетки.

**Фармакологическое действие.** Транквилизатор из группы бензодиазепинов. Оказывает успокаивающее действие на центральную нервную систему, подавляет чувство страха, тревоги, напряжение, уменьшает психоэмоциональное возбужде-

ние, вызывает миорелаксацию, обладает противосудорожным действием, умеренным снотворным действием.

**Показания.** Состояние тревоги и напряжения, беспокойство, психореактивные состояния, состояния депрессии при заболеваниях автономной нервной системы, кардионеврозе, эмоциональные реактивные расстройства.

**Режим дозирования.** Средняя терапевтическая доза - 1/2 таблетки 2-3 раза в день. Для улучшения засыпания принимают 1/2 таблетки перед сном. При выраженном состоянии тревоги и возбуждения следует увеличить дозу до 2-3 таблеток в день. **Побочное действие.** Сонливость, усталость, слабость, головная боль, сухость во рту, тошнота, рвота, атаксия. При длительном приеме препарата может развиться привыкание и лекарственная зависимость.

**Противопоказания.** Абсолютные: миастения, повышенная чувствительность к препарату, узкоугольная глаукома. Относительные: нарушение функции печени, почек, органические поражения головного мозга, беременность, лактация.

**Особые указания.** При применении препарата не следует заниматься видами деятельности, которые требуют повышенного внимания, быстроты психических и двигательных реакций. Лоразепам усиливает действие средств, угнетающих функции ЦНС. Отмену препарата следует производить путем постепенного снижения дозы.

**Производитель.** Апо-Лоразепам (Apo-lorazepam) *APOTEX*, Канада; Ативан (Ativan) *WYETH GROUP*, Германия; Лорafen (Lorafen) *POLFA*, Польша; Мерлит (Merlit) *EBEWE*, Австрия; Ю-Пан (U-pan) *SAWAI*, Япония.

## ЛОРАФЕН (LORAFEN)

Международное наименование — *lorazepam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - лоразепам. Драже 0.001, 0.0025 г по 25 шт. в упаковке.

**Производитель.** *POLFA*, Польша.

(см. ЛОРАЗЕПАМ)

## ЛОРИНДЕН (LORINDEN)

Международное наименование — *flumethason pivalat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - флуметазона пивалат. Лосон (1 мл препарата содержит 0.0002 г активного вещества) по 15 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Глюкокортикостероид для местного наружного применения. Оказывает сильное противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное и противоэдематозное действие. Уменьшает или ликвидирует воспалительную кожную реакцию, обладает охлаждающим действием на кожу, смягчает жжение и боль. Препарат хорошо всасывается через эпидермис.

**Показания.** Различные формы подострой и острой экземы, крапивница, кожный зуд аллергической этиологии, генерализованная и ограниченная псориаз, опрелость, многоформная эритема, себорей, псориаз волосистой части кожи. Острый дерматит после инсоляции, облучения кварцевой лампой, рентгеновскими лучами, ожогов I-II степени. Препарат может использоваться как вспомогательное лечение при пузырных кожных болезнях.

**Режим дозирования.** Препарат используется местно. Обычно 3-5 раз в сутки наносят толстый слой препарата на болезненно измененные участки кожи или слизистой. После улучшения препарат наносят 1-2 раза в сутки в течение 2-3 дней. Препарат можно также накладывать на повязку из стерильной марли. При острых состояниях лечение можно продолжать 1-2 недели.

**Побочное действие.** Стероидные угри, пурпура, телеангиоэктазии, атрофия и растяжение кожи, жжение, зуд, раздражение кожи с гиперпигментацией. При длительном применении и/или нанесении на большие поверхности возможны системные побочные эффекты.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к корти-



костероидом и компонентом лосьона; бактериальные, вирусные, грибковые кожные заболевания; туберкулез кожи, сифилис, опухоль кожи, предраковые заболевания кожи, трофические язвы голеней, связанные с варикозным расширением вен.

**Особые указания.** Применение препарата на больших поверхностях возможно только при условии кратковременности лечения. С большой осторожностью применять у беременных женщин и детей - в виде исключения и на малые поверхности кожи. В случае применения препарата при обыкновенных или розовых угрях возможно обострение заболевания.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### ЛОРИНДЕН А (LORINDEN A)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - флуометазона пивалат и кислота салициловая. Мазь (1 г мази содержит 0.2 г и 0.03 г активных веществ соответственно) по 15 г в тубах. Фармакологическое действие. Оказывает местное противовоспалительное, противоаллергическое, противоугровое действие. Содержащаяся в препарате салициловая кислота оказывает кератолитический эффект, облегчает проникновение глюкокортикоида через чрезмерно ороговевший эпидермис, оказывает также слабое дезинфицирующее действие.

**Показания.** Случаи, резистентные к лечению другими кортикостероидными препаратами. Кожные болезни с чрезмерным ороговением эпидермиса, лихенизированный экзема, ограниченная псориас с сильной лихенизацией, псориас (особенно стареющие случаи), псориаз волосистой части кожи, красный плоский бородавчатый лишай.

**Режим дозирования.** Тонкий слой мази наносят на болезненно измененные поверхности кожи 2-3 раза в сутки. После полного исчезновения болезненных проявлений лечение продолжают еще в течение 3-4 дней. При хронических кожных поражениях лечение не должно продолжаться более 3 недель. Мазь можно также применять в виде окклюзионной повязки, которую следует менять каждые 24-48 часов.

**Побочное действие.** Экземазные реакции, стероидные угри, пурпура, телеангиоэктазии, атрофия и растяжение кожи, жжение, зуд и раздражение кожи, иногда может быть сухость кожи с гипопигментацией, периарольный дерматит. При длительном применении и/или нанесении на большие поверхности кожи возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к кортикостероидам или компонентам мази; бактериальные, вирусные, грибковые кожные заболевания, туберкулез кожи, сифилис, опухоли кожи, предраковые заболевания кожи, трофические язвы голеней, связанные с варикозным расширением вен.

**Особые указания.** Очень осторожно применять у беременных и детей - в виде исключения и на малые поверхности тела. В случае применения препарата при обыкновенных и розовых угрях возможно обострение заболевания.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### ЛОРИНДЕН С (LORINDEN C)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - флуометазона пивалат и иодохлоргидроксисалицилол. Крем (1 г препарата содержит 0.0002 г и 0.03 г активных веществ соответственно) по 15 г в тубах. Мазь (1 г препарата содержит 0.0002 г и 0.03 г активных веществ соответственно) по 15 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** При местном применении обладает противовоспалительным, противоаллергическим, противоугровым и антиэкссудативным действием. Благодаря наличию иодохлоргидроксисалицилола препарат обладает антибактериальным и противогрибковым действием, увеличивает антиэкссудативный эффект флуометазона. Крем ускоряет высушивание мокнущих кожных проявлений.

**Показания.** Импетиго, герпетические инфекции кожных по-

кровов, экзема, себорейный дерматит, эритема, эритродермия. При острых воспалительных заболеваниях кожи применяется крем, а при последующем лечении переходит на применение мази.

**Режим дозирования.** Крем обычно наносят на болезненно измененные участки кожи 3 раза в день до наступления улучшения, после чего применяют мазь, которую наносят на пораженные поверхности 2 раза в сутки или применяют в окклюзионной повязке до момента полного исчезновения болезненных изменений.

**Побочное действие.** Контактная экзема, стероидные угри, пурпура, телеангиоэктазии, атрофия и растяжение кожи, иногда сухости кожи с гипопигментацией. При длительном применении и/или нанесении на обширные поверхности возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.

**Противопоказания.** Туберкулез кожи, вирусные кожные заболевания, кожные проявления сифилиса, онкологические заболевания кожи, сенсibilизация к кортикостероидам. Беременность является противопоказанием для применения препарата на больших поверхностях кожи.

**Особые указания.** Осторожно применять при грибковых заболеваниях кожи.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### ЛОСЕК (LOSEC)

Международное наименование — *omeprazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - омепразол. Капсулы по 0.02 г.

Производитель. *ASTRA*, Швеция.

(см. ОМЕПРАЗОЛ)

#### ЛОТЕНЗИН (LOTENSIN)

Международное наименование — *benazepril*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - беназеприл гидрохлорид. Таблетки 0.005, 0.01 и 0.02 г по 14 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Лотензин после гидролиза превращается в активное вещество, ингибирующее ангиотензин-конвертирующий фермент. Основным эффектом препарата является уменьшение общего периферического сосудистого сопротивления и снижение АД. Максимальный эффект достигается через неделю курсового назначения препарата и сохраняется при длительном его применении.

**Показания.** Артериальная гипертензия. Режим дозирования. Средняя суточная доза препарата составляет 10-20 мг; кратность назначения 1-2 раза в сутки. Максимальная суточная доза - 40 мг.

**Побочное действие.** Головная боль, усталость, головокружение, мышечные боли, кашель, ринит, тошнота, диарея, боли в животе, кожные аллергические реакции, повышение концентрации мочевины и креатинина в сыворотке крови, гиперкалиемия, агранулоцитоз, нейтропения.

**Противопоказания.** Гиперкалиемия, двусторонний стеноз почечных артерий или стеноз артерии единственной почки с прогрессирующей азотемией, состояние после трансплантации почки, первичный гиперальдостеронизм, наследственный отек Квинке, повышенная чувствительность к препарату. **Особые указания.** С осторожностью назначают больным с выраженными нарушениями функции почек, сахарным диабетом, выраженным коронарным и церебральным атеросклерозом; при беременности, лактации. Гипотензивное действие лотензина усиливается при комбинированном применении с другими гипотензивными средствами: антагонистами кальция, диуретиками, бета-адреноблокаторами. Во избежание гиперкалиемии не рекомендуется комбинировать лотензин с калийсберегающими диуретиками, препаратами калия.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.



**ЛО-ФЕМЕНАЛ (LO-FEMENAL)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества - норгестрел и этинилэстрадиол. Таблетки (1 таблетка содержит 0.0003 г и 0.00003 г активных веществ соответственно). Особые указания. Оральный контрацептив. Производитель. *WYETH-GROUP*, Германия.

**ЛУДИОМИЛ (LUDIOMIL)**

Международное наименование — *meprotillin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - мапротилин. Драже 0.01 г по 50 или 500 шт. в упаковке. Драже 0.025 и 0.05 г по 30, 100 или 1000 шт. в упаковке. Драже 0.075 г по 20, 100, 500 шт. в упаковке. Суспензия (1 мл содержит 0.02 г активного

вещества) по 50 мл во флаконе. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.0125 г активного вещества) по 2 мл в ампулах.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария. (см. МАПРОТИЛИН)

**ЛОЦЕРИЛ (LOCERYL)**

Международное наименование — *amolorphyn*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - амолорфин. Крем 0.25% по 20 г в тубах. Лак для ногтей 5% по 5 мл во флаконах. Фармакологическое действие. Противогрибковое средство. Производитель. *ROCHE*, Швейцария.

## М

**МААЛОХ (MAALOX)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества - гидроокись алюминия и гидроокись магния. Таблетки (по 0.4 г активных веществ) по 40 шт. в упаковке. Суспензия (1 мл содержит 0.0349 г гидроокиси алюминия, 0.0399 г гидроокиси магния) 250 мл во флаконе. Суспензия (1 пакет содержит 0.524 г гидроокиси алюминия и 0.599 г гидроокиси магния) 15 мл в пакетах по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антацидное, обволакивающее и адсорбирующее средство. Входящая в состав препарата хорошо сбалансированная комбинация гидроокиси алюминия и гидроокиси магния обеспечивает высокую нейтрализующую способность и протективный эффект. Кислотонейтрализующая способность 1 таблетки маалокса составляет 18.5 мэкв соляной кислоты; активность 1 пакета маалокса - 40.5 мэкв. Препарат купирует боли в верхних отделах ЖКТ, изжогу на несколько часов. Обладает хорошими вкусовыми качествами. Показания. Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; грыва пищеводного отверстия диафрагмы. Дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, сладостей, приема лекарственных средств, погрешностей в диете.

Режим дозирования. Равовая доза маалокса составляет 1-2 таблетки или 15 мл суспензии (1 столовая ложка или 1 пакетик). Препарат принимают через 1.5 ч после еды или при возникновении болей. Таблетки следует разжевывать или держать во рту до полного рассасывания. Суспензию перед приемом необходимо гомогенизировать, встряхивая флакон или тщательно разминая пакет между пальцами. Содержимое пакета выдавливают в ложку или в рот.

Побочное действие. При применении препарата возможны повышение концентрации алюминия или магния в сыворотке крови, развитие дефицита фосфора в организме. Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек.

Особые указания. В случае одновременного назначения внутрь маалокса и индометацина, салицилатов, витаминизма, фенитоина, H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторов, бета-адреноблокаторов, дифлунизала, изоэтинидина, антибиотиков тетрациклинового ряда, фосфорсодержащих препаратов имеет место уменьшение их абсорбции. Маалокс следует применять за 2 часа до или через 2 часа после приема перечисленных лекарственных средств.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

**МААЛОХ 70 (MAALOX 70)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества - гидроокись алюминия и гидроокись магния. 1 мл суспензии содержит 0.09 и 0.06 г активных веществ. Суспензия 250 мл во флаконах. Суспензия 10 мл в пакетиках по 20 и 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антацидное, обволакивающее и адсорбирующее средство. Входящая в состав препарата хорошо сбалансированная комбинация гидроокиси алюминия и гидроокиси магния с высокой концентрацией компонентов обеспечивает сильную нейтрализующую способность и протективный эффект. Кислотонейтрализующая способность 1 пакета составляет 70 мэкв соляной кислоты. Препарат купирует боли в верхних отделах ЖКТ, изжогу на несколько часов. Показания. Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; грыва пищеводного отверстия диафрагмы. Дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, сладостей, приема лекарственных средств, погрешностей в диете. Профилактика стрессовых поражений слизистой оболочки ЖКТ у пациентов в отделениях интенсивной терапии.

Режим дозирования. Средняя доза препарата составляет 1 пакет или 2 чайные ложки 4 раза в день (через 1-2 часа после еды и на ночь). При необходимости дневная доза препарата может быть увеличена за счет дополнительного приема через 3 часа после еды. Для профилактики стрессовых поражений ЖКТ назначают по 20 мл препарата каждый час. Маалокс 70 можно вводить с помощью желудочного зонда; после введения препарата вводят 10 мл воды. Через 1 час после введения препарата через зонд производят забор желудочного содержимого и исследуют его pH. Если значение pH ниже 3.5, дозу препарата следует увеличить. Перед введением препарат необходимо гомогенизировать, встряхивая флакон или тщательно разминая пакет между пальцами.

Побочное действие. Возможное повышение концентрации алюминия или магния в сыворотке крови, развитие дефицита фосфора в организме.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек.

Особые указания. В случае одновременного назначения внутрь маалокса 70 и индометацина, салицилатов, аминазина, фенитоина, H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторов, бета-адреноблокаторов, дифлунизала, изоэтинидина, антибиотиков тетрациклинового ряда и других препаратов имеет место уменьшение их абсорбции. Поэтому перечисленные препараты следует применять за 1 час до или через 1 час после приема суспензии маалокс 70.

Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

# **МАГНЕВИСТ (MAGNEVIST)**

Состав и форма выпуска. 1 мл раствора содержит 0,469 г гадопентетовой кислоты, димеглиоминиовую соль, 3-азалапентиленидин-N, 3-пентауксую кислоту (DTPA) в максимальном количестве 0,4 мг, меглуминиовую соль в максимальном количестве 1,02 мг и воду для инъекций. Раствор по 5 мл, 10 мл или 20 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Контрастное средство для проведения томографии с помощью ядерно-магнитного резонанса.

Показания. Томография головы и канала спинного мозга методом ядерно-магнитного резонанса (особенно для обнаружения опухолей).

Режим дозирования. Обычно взрослым и детям от 2 лет вводят 0,2 мл/кг массы тела. Если во время исследования возникает подозрение на другую очаг болезни, то повторная инъекция такой же дозы с последующим ядерно-магнитным резонансом в течение 30 минут может улучшить диагностику. Препарат вводится внутривенно, в основном в положении лежа, под контролем врача.

Побочное действие. Редко: ощущение тепла или боли в области инъекции, тошнота, рвота, аллергические реакции (возможен анафилактический шок), незначительное повышение содержания железа и билирубина в сыворотке крови, кратковременные вкусовые ощущения после очень быстрой инъекции.

Противопоказания. Тяжелые нарушения функции почек, беременность.

Особые указания. За 2 часа до исследования следует опорожнить желудок. Необходимо соблюдать обычные меры предосторожности при проведении ядерно-магнитного резонанса. Оптимальное контрастирование наблюдается в течение 45 минут после инъекции магнестива.

Производитель. SCHERING, Германия.

# **МАДЕКАСОЛ (MADECASOL)**

Состав и форма выпуска. Активное вещество - экстракт *Centella asiatica*. Таблетки 0,01 г по 25 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0,02 г активного вещества) ампулы 1 мл по 10 шт. в упаковке. Порошок 2,0 г или 10,0 г во флаконах. Мазь 1% по 10 г, 25 г, 40 г в тубах.

Фармакологическое действие. Улучшает трофику тканей. Стимулирует биосинтез коллагена, улучшает пластичность сосудистой стенки.

Показания. Симптоматическое лечение венозной недостаточности, местное лечение трофических нарушений, комплексная терапия ран различной этиологии.

Режим дозирования. Взрослым: 6 таблеток или 1 внутримышечная инъекция в сутки, поддерживающая терапия - 3 таблетки. Дети: максимальная суточная доза - 3 таблетки. Мазь или порошок наносят на поврежденную поверхность 1-2 раза в сутки.

Побочное действие. Тошнота, боль в эпигастрии, аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Особые указания. Препарат нельзя вводить внутривенно.

Производитель. SYNTEX, Швейцария.

# **МАДЕКАСОЛ-НЕОМИЦИН-ГИДРОКОРТИЗОН (MADECASOL-NEOMICIN-HYDROCORTISON)**

Состав и форма выпуска. Активное вещество - экстракт *Centella asiatica*, неомидин, гидрокортизон. Мазь в тубах по 10 г (содержит 0,1 г, 0,035 г, 0,1 г активных веществ соответственно).

Фармакологическое действие. Комбинированное лекарст-

венное средство для местного применения. Оказывает противовоспалительное, антигистаминное, противоаллергическое, антибактериальное действие. Улучшает репаративные процессы в месте нанесения.

Показания. Инфицированные дерматиты, инфицированные раны.

Режим дозирования. 1-2 раза на пораженную поверхность в течение 1 недели.

Побочное действие. При продолжительном лечении (более 8 дней) - гипертрихоз, гипопигментация, атрофия кожи, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

Противопоказания. Розовые угри, трофическая язва, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Длительное применение препарата или применение на большой площади может привести к провалению резорбтивного действия глюкокортикостероидов.

Производитель. SYNTEX, Швейцария.

# **МАДОПАР (MADOPAR)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества - леводоба, бенсераид. Капсулы мадопар 62,5 (1 капсула содержит 0,05 г и 0,0125 г активных веществ соответственно) по 30 или 100 шт. в упаковке. Капсулы мадопар 125 (1 капсула содержит 0,1 г и 0,025 г активных веществ соответственно) по 30 или 100 шт. в упаковке. Капсулы мадопар 250 (1 капсула содержит 0,2 г и 0,05 г активных веществ соответственно) по 30 или 100 шт. в упаковке. Таблетки мадопар с разделительной бороздкой (1 таблетка содержит 0,2 г и 0,05 г активных веществ соответственно) по 30 или 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противопаркинсоническое средство. Леводоба (один из компонентов препарата) является непосредственным предшественником дофамина. После приема леводоба быстро декарбоксилируется как в мозге, так и в экстрацеребральных тканях. Одновременное введение бенсераида блокирует периферическое действие.

Показания. Все формы паркинсонизма, за исключением паркинсонизма медикаментозного происхождения.

Режим дозирования. Лечение начинают с приема 1 капсулы мадопара 62,5 или мадопара 125 3-4 раза в день. С интервалами в 1 неделю увеличивают дозу на 1 капсулу до достижения оптимального эффекта. Лечебная доза составляет 4-8 капсул мадопара 125 в день (в 3-4 приема). При больших дозах можно применять мадопар 250 при соответствующем пересчете.

Побочное действие. В начале лечения могут отмечаться анорексия, тошнота, рвота. В отдельных случаях возможны нарушения ритма и ортостатическая гипотензия. В ходе дальнейшего лечения иногда возникают самопроизвольные движения (хореического или атетического типа). Имеются сообщения о редких случаях гемолитической анемии, а также об умеренной и проходящей лейкопении и тромбоцитопении. Могут наблюдаться психические расстройства, бессонница, повышенная возбудимость, депрессия.

Противопоказания. Тяжелые нарушения деятельности сердечно-сосудистой, эндокринной системы, печени, почек, психозы.

Особые указания. Препарат не применяют одновременно с ингибиторами моноаминоксидазы. Беременность, наступившая во время лечения препаратом, должна быть прервана. Больным с глаукомой, принимающим препарат, следует регулярно контролировать внутриглазное давление. С осторожностью следует применять препарат у пациентов, имеющих в анамнезе нарушения сердечного ритма, инфаркт миокарда, артериальную болезнь, остеопороз.

Производитель. ROCHE, Швейцария.

# **МАДОПАР (MADOPAR)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества - леводоба, бенсераид. Капсулы 0,125 г (1 капсула содержит 0,1 г и 0,025 г активных веществ соответственно) по 100 шт. в упаковке.

Капсулы 0.25 г (1 капсула содержит 0.2 г и 0.05 г активных веществ соответственно) по 100 шт. в упаковке. Таблетки 0.25 г (1 таблетка содержит 0.2 г и 0.05 г активных веществ соответственно) по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Мадонар представляет собой комбинированный препарат для лечения паркинсонизма. Выраженно уменьшает гипокинезию и мышечную ригидность, оказывает воздействие на тремор при длительном применении.

Показания. Болезнь Паркинсона, симптоматический паркинсонизм.

Режим дозирования. Доза препарата устанавливается индивидуально с учетом клинической картины заболевания и тяжести состояния больного. Для начальной терапии рекомендуется доза 0.125 г 2 раза в день. Повышение дозы производят на 1 капсулу в сутки через неделю. При появлении побочных явлений увеличение дозы препарата необходимо прекратить. Когда побочные явления исчезнут или будут переноситься легко, дозу препарата вновь постепенно увеличивают на 1 капсулу в сутки каждые 2 или 3 недели. Эффективная доза колеблется между 4 и 8 капсулами мадонара-125 или 3-4 капсулами мадонара-250. Лечение проводится длительно - в течение 6 и более недель.

Побочное действие. Потеря аппетита, тошнота, рвота, бессонница, ощущение беспокойства, депрессия, психотические реакции, непроизвольные патологические движения хореоподобного и атетозного характера. Противопоказания. Эндокринные заболевания, нарушения функции печени, почек, сердечно-сосудистой системы, психозы, выраженные психоневрозы, возраст до 25 лет, беременность.

Особые указания. Мадонар рекомендуется принимать во время еды или с небольшим количеством жидкости, капсулы проглатывают целиком. Больным, страдающим глаукомой, при назначении препарата необходимо регулярно контролировать внутриглазное давление. Прием мадонара следует прекратить за 2-3 дня до проведения хирургического вмешательства, требующего наркоза.

Производитель. JCN GALENIKA, Югославия.

## МАЖЕПТИЛ (МАЈЕРТИЛ)

Международное наименование — *thiopropazin dimisilat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тиопроперазин димесилат. Таблетки 0.01 г по 20 и 1000 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 0.01 г, в упаковке 10 и 50 ампул.

Фармакологическое действие. Препарат относится к производным фенотизина, является эффективным нейролептиком, обладает каталептогенной активностью, сильным противорвотным эффектом, в незначительной степени потенцирует действие снотворных средств и анальгетиков, оказывает слабое адренолитическое действие.

Показания. Шизофрения, особенно гебефреническая и непрерывно протекающая форма, хронические галлюцинаторные психозы, маниакальные синдромы, приступы полиморфного бреда.

Режим дозирования. Доза препарата определяется индивидуально в каждом конкретном случае. Начинать лечение следует с назначения 0.005 г/сут., с последующим увеличением на 0.005 г каждые 2-3 дня. При необходимости доза мажептила может достигать 0.03-0.04 г/сут.

Побочное действие. Акинезия или гиперкинезия в сочетании с повышенным или нормальным тонусом, поздняя дискинезия, апатия, тревога, колебания настроения, тошнота, рвота, диарея, олигурия, нарушения сердечного ритма, вегетативные реакции, импотенция, фригидность, амнезия, галакторея, гинекомастия, гиперпролактинемия, холестатическая желтуха, фотосенсибилизация, редко - агранулоцитоз.

Противопоказания. Токсический агранулоцитоз в анамнезе,

закруглоугольная форма глаукомы, заболевания простаты, паркинсонизм.

Особые указания. В случае появления гипертермии следует немедленно прекратить применение мажептила. Требуется осторожность при совместном применении мажептила с гипотензивными средствами, барбитуратами, транквилизаторами, вальпроем и его производными. У больных, страдающих эпилепсией, назначение мажептила может снизить эпилептический порог.

Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

## МАЗЕПИН (MASEPIN)

Международное наименование — *carbamazepin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбамазепин. Таблетки 0.2 г.

Производитель. JCN GALENIKA, Югославия.

(см. КАРБАМАЗЕПИН)

## МАКРОПЕН (MACROPEN)

Международное наименование — *midecamycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - мидекамицин ацетат. Таблетки 0.4 г по 16 и 100 шт. в упаковке. Сухое вещество для приготовления 115 мл суспензии (5 мл - 0.175 г) во флаконах.

Фармакологическое действие. Антибиотик из группы макролидов, бактериостатик. Имеет широкий спектр действия, включающий как грамположительные (стафилококки, продуцирующие и не продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки, клостридии, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*), так и грамотрицательные микроорганизмы (гонококки, гемофильная и коклюшная палочки, бруцеллы, легионеллы), микоплазмы, хламидии, спирохеты, риккетсии, устойчивые к эритромицину грамотрицательные палочки (кишечная, синегнойная), а также шигеллы, сальмонеллы и др.

Показания. Бактериальные инфекции: бронхит, пневмония, ангина, скарлатина, отит, синусит, стоматит, дифтерия, коклюш, трахеит, бруцеллез, болезнь легионеров, гонорея, сифилис, инфекции кожи и мягких тканей и др., вызванные чувствительными к препарату возбудителями. Мидекамицин - антибиотик резерва для лечения бактериальных инфекций, вызванных возбудителями (в частности, стафилококками), устойчивыми к пенициллину.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 0.4 г 3 раза в день. Детям назначают в суточной дозе 50 мг/кг массы тела в 3 приема при тяжелых и средней тяжести инфекциях. При инфекциях легкого течения доза может быть снижена. Детям младшего возраста желательно назначать препарат в форме суспензии. Разовая доза препарата зависит от массы тела и составляет: при массе до 5 кг - 0.5 чайной ложки; 5-10 кг - 1 чайная ложка; 10-15 кг - 1.5 чайные ложки; 15-20 кг - 2 чайные ложки; 20-30 кг - 3 чайные ложки. Крайнесть приема - 3 раза в сутки. Препарат рекомендуется принимать до еды. Побочное действие. Больные обычно хорошо переносят препарат. В редких случаях возможны нарушения со стороны ЖКТ (тошнота, анорексия, чувство тяжести в эпигастрии, рвота, диарея); аллергические реакции (крапивница).

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и почек, повышенная чувствительность к макролидам. Особые указания. В период беременности и кормления грудью следует соблюдать осторожность при применении препарата. Для приготовления суспензии к порошку из флакона необходимо добавить 100 мл дистиллированной воды. Перед каждым употреблением суспензию необходимо взбалтывать. Срок годности приготовленной суспензии - 14 дней при хранении в холодильнике.

Производитель. KRKA, Словения (в сотрудничестве с Meiji Seika, Япония).

# МАКСАКВИН (MAXAQUIN)

Международное наименование — *lomefloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ломефлоксацин гидрохлорид. Таблетки 0.4 г по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антибиотик группы фторхинолонов бактерицидного действия. Имеет широкий спектр действия, который включает грамотрицательные и грамположительные микроорганизмы, в том числе продуцирующие бета-лактамы.

Показания. Инфекции дыхательных путей, мочевыводящих путей; кожи и мягких тканей; инфекционно-воспалительные заболевания брюшной полости, инфекции кожи и мягких тканей, инфекции суставов, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика инфекции при оперативных вмешательствах.

Режим дозирования. Средняя рекомендуемая доза составляет 0.4 г однократно в сутки. При нарушениях выделительной функции почек требуется коррекция режима дозирования с учетом значений клиренса креатинина.

Побочное действие. Боль в эпигастрии, головная боль, головокружение, фотосенсибилизация.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препаратам хинолонового ряда.

Особые указания. Антациды уменьшают всасывание максаквина, поэтому максаквин следует назначать за 2 часа до предполагаемого приема антацидов.

Производитель. SEARLE, США.

# МАЛИАЗИН (MALIAZIN)

Международное наименование — *barbexaclon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — барбексаклон. Драже 0.025, 0.1 г по 50 или 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противосудорожное средство со слабым центральным стимулирующим эффектом.

Показания. Большие приступы эпилепсии, миоклонически-астатическая эпилепсия, импульсивная малая эпилепсия. Джексонская и другие фокальные эпилепсии. Профилактика больших приступов эпилепсии при пиклолитической малой эпилепсии, а также при молниеносных кивательных судорогах.

Режим дозирования. Доза препарата подбирается индивидуально. Обычно лечение начинают с 1 драже в день, повышая дозу в интервале от 2 дней до 1 недели каждый раз на 100 мг до достижения оптимального терапевтического эффекта. Детям показано более медленное повышение дозы на 25 мг. Средняя суточная доза для грудных детей — 25–50 мг, дошкольного возраста — 50–100 мг, школьного возраста — 50–300 мг, взрослых 300–400 мг препарата. Из расчета дозы на кг массы тела детям назначают 5–8 мг/кг, взрослым 3–5 мг/кг. Переводить пациента с другого препарата на лечение малиaziном необходимо медленно. При этом малиазин назначают в той дозе, на которую другой препарат уменьшают, или малиазин дают дополнительно к получаемому медикаменту до тех пор, пока последний не отменят.

Побочное действие. Раздражительность, беспокойство, усталость, иногда потеря веса, запор, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека. Редко — зрительные галлюцинации, опосаение, атаксия, нистагм. Крайне редко — слущивающий дерматит, гепатит, желтуха, полифиброматоз.

Противопоказания. Острая алкогольная интоксикация, интоксикация снотворными, обезбавляющими или психотропными препаратами, печеночная порфирия, выраженное нарушение функции печени, повреждения миокарда, тиреотоксикоз, феохромоцитомы, закрытоугольная глаукома, анемия предстательной железы, тахикардия, стенокардия, психоз с возбуждением.

Особые указания. Одновременное назначение с производными кумарина, гризеофульвина, оральных противозачаточных

средств, гуанетидина, глюкокортикостероидов может привести к снижению эффекта этих препаратов. Ввиду возможного нарушения обмена кальция при лечении малиaziном рекомендуется регулярно контролировать содержание кальция в крови и при необходимости проводить лечение витамином Д. Производитель. KNOLL, Германия.

# МАМОМИТ (MAMOMIT)

Международное наименование — *aminoglutetimid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — 2-(p-аминофенил)-2-этил-глутамид (аминоглютетимид). Таблетки 0.25 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. PLIVA, Хорватия (в сотрудничестве с CIBA-GEIGY, Швейцария).

(см. АМИНОГЛЮТЕТИМИД)

# МАНДОЛ (MANDOL)

Международное наименование — *cefamandol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефамандол. Порошок для инъекций 0.5, 1.0, 2.0 г во флаконах.

Производитель. LILLY, США.

(см. ЦЕФАМАНДОЛ)

# МАНИНИЛ 5 (MANINIL 5)

Международное наименование — *glibenclamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — глибенкламид. Таблетки 0.005 г по 120 шт. в упаковке.

Производитель. AWD, Германия.

(см. ГЛИБЕНКЛАМИД)

# МАННИТОЛ (MANNITOL)

Международное наименование — *mannitol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — маннитол. Сухое вещество для в/в введения 20.0 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Осмотический диуретик. Вызывает экскрецию большого количества осмотически свободной воды, а также экскрецию с мочой ионов натрия. На экскрецию ионов калия существенно не влияет. Препарат эффективен только при наличии сохраненной фильтрационной функции почек.

Показания. Отек мозга, повышение внутричерепного давления, острый приступ глаукомы, острая почечная недостаточность, форсированный диурез.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Средняя разовая доза составляет 1–2 г/кг массы тела. Максимальная разовая доза составляет 3 г/кг. 10–20% инфузионный раствор следует готовить ех тепере. Для его приготовления используют воду для инъекций или 5% раствор глюкозы. Раствор вводят внутривенно капельно в течение 30–90 минут. При наличии слабого диуретического ответа (менее 100 мл мочи/час) суточная доза препарата не должна превышать 100 г. Противопоказания. Анурия, тяжелые заболевания почек, острая и хроническая сердечная недостаточность, особенно легочная; геморрагический инсульт, субарахноидальное кровоизлияние (кроме кровоотечений во время трепанации черепа); гипонатриемия, гипохлоремия, гипокалиемия.

Особые указания. В 20% растворе маннитола, особенно при его охлаждении, могут образовываться кристаллы, для растворения которых необходимо нагреть флакон в горячей воде или в автоклаве, периодически встряхивая. Перед применением охладить до температуры тела или ниже.

Производители. ECZACIABASI, Турция (по лиценции Mac Gan, Германия); PROMED EXPORTS, Индия

# МАПРОТИЛИН (MAPROTILIN)

Международное наименование — *maprotilin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — мапротилин гидрохлорид. Драже, суспензия, раствор для инъекций.



Фармакологическое действие. Тетрациклический антидепрессант. Значительно повышает настроение, уменьшает агрессивность, чувство страха, психомоторную заторможенность. Обладает адrenomитическим, холонитическим и антигипотензивным действием.

Показания. Депрессии различного генеза, депрессивные состояния, сопровождающиеся чувством страха, дисфорией, раздражительностью, апатия (особенно в старческом возрасте), психосоматические расстройства.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально. При выраженных депрессиях - по 0.05 г 3 раза в день или 0.15 г на ночь в течение нескольких недель. Амбулаторно назначают по 0.025 г 3 раза в день или 0.075 г 1 раз в день (вечером). При исчезновении основных симптомов заболевания можно уменьшить дозу. В резистентных случаях или при свежееквивалентных случаях тяжелых депрессий препарат назначают в/в в дозе 0.025-0.15 г/сут. Для капельной инфузии применяют изотонический раствор натрия хлорида или глюкозы в количестве 250-500 мл; продолжительность инфузии 1.5-3 ч. Для в/в струйных инъекций суточная доза составляет 0.025-0.05 г (разводит в 10-20 мл 0.9% р-ра натрия хлорида). Вольным пожилым возрасту и детям назначают по 0.01 г 3 раза в день; при необходимости разовую дозу постепенно увеличивают до 0.025 г.

Побочное действие. В первые дни лечения - усталость, сухость во рту, запор, нарушение аккомодации, головокружение. Редко - снижение артериального давления, тахикардия, диспепсические явления, задержка мочеиспускания, обратимые изменения зубца Т и нарушения проводимости, приступы судорог.

Противопоказания. Тяжелые нарушения функций печени и почек, глаукома, заболевания предстательной железой, эпилепсия, беременность, лактация.

Особые указания. Во время лечения препаратом не допускается выполнение работы, требующей быстрой психоэмоциональной реакции. При склонности к ортостатической гипотонии показан регулярный контроль артериального давления. Марафоник может потенцировать действие адреналина и норадреналина на сердечно-сосудистую систему, а также эффекты антихолинэргических средств, гипотензивное действие адреноблокаторов. Не следует комбинировать препарат с антидепрессантами, этиловым спиртом.

Производители. Лудомил (Ladomil) *CIBA-GEIGY*, Швейцария; Лудомил (Ladomil) *PLIVA*, Хорватия (в сотрудничестве с *Ciba-Geigy*, Швейцария).

## МАРАТОНИК (MARATONIK)

Состав и форма выпуска. 1 драже или 1 десертная ложка содержит: глюкозы 7.0 г, фруктозы 0.7 г, натрия (в виде цитрата и хлорида натрия) 0.04 г, лимонной кислоты, сахараина, красителя и ароматические вещества. Гранулят по 70.0 г или 1 кг в упаковке.

Фармакологическое действие. Напиток для спортсменов. Быстро восполняет потерю жидкости, соли и энергии.

Показания. Физическое перенапряжение при занятиях спортом, тяжелой физической нагрузке, работе в условиях высокой температуры.

Режим дозирования. Одна десертная ложка гранулята растворяется в 100-200 мл воды. Принимать по мере необходимости.

Побочное действие. Аллергические реакции на компоненты препарата.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к аниаминам на какой-либо из компонентов препарата.

Особые указания. Препарат имеет вкус лимона.

Производитель. KRKA, Словения.

## МАРВЕЛОН (MARVELON)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - дезогестрил

этинилэстрадиол. Таблетки (1 таблетка содержит 0.15 г и 0.03 г активных веществ соответственно) по 21 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Является монофазным контрацептивным препаратом. Подавляет гонадотропную функцию гипофиза и развитие фолликулы, препятствует процессу овуляции. Контрацептивный эффект усиливается за счет воздействия на цервикальную слизь. Препарат вызывает регулярные маточные кровотечения, имитирующие нормальные менструальные кровотечения. Практическое отсутствие аденогенной активности, по сравнению с некоторыми другими протестеронами. Кроме того, марвелон улучшает состояние кожи при вульгарных угрях, устраняет явления гирсутизма. Повышает содержание в крови липопротеинов высокой плотности, не влияя при этом на содержание липопротеинов низкой плотности.

Показания. Оральная контрацепция.

Режим дозирования. Начинать прием марвелона следует в первый день менструации. Принимают по 1 таблетке в одно и то же время в течение 21 дня, затем следует 7-дневный перерыв, во время которого препарат не принимается, и во время которого должно произойти вагинальное кровотечение. Прием каждой следующей упаковки следует начинать по истечении 7-дневного перерыва в приеме таблеток. После родов прием препарата следует начинать в 1-й день самостоятельной менструации.

Побочное действие. Межменструальные кровянистые выделения, аменорея после отмены препарата, изменения в цервикальной секреции, увеличение размеров миомы, прогрессирование эндометриоза, кандидоз влагалища, нагрубание молочных желез, тошнота, рвота, головная боль, повышение АД, тромбозомиметические процессы, задержка жидкости в организме, изменение массы тела, снижение толерантности к глюкозе, кожная сыпь, хлоазма, при ношении контактных линз - появление неприятных ощущений в ротовой полости. Возможны холестическая желтуха, обострение желче-каменной болезни, депрессия.

Противопоказания. Беременность, тяжелые формы артериальной гипертензии, нарушения мозгового кровообращения, тромбофлебит, тромбозомиметическая болезнь, тяжелые заболевания печени, влагалищное кровотечение неясной этиологии, наличие эстрогензависимой опухоли, гиперплазия эндометрия, порфирия, гиперлипидемия. Сильный зуд или герпес, холестическая желтуха, возникшие во время беременности или лечения стероидными препаратами.

Особые указания. В процессе назначения марвелона показано систематическое медицинское обследование. Курящие женщины после 35 лет не должны использовать комбинированные оральные контрацептивы. С особой осторожностью следует назначать марвелон женщинам, имеющим признаки сердечной недостаточности, нарушения функции почек, артериальную гипертензию, эпилепсию, мигрень, серповидно-клеточную анемию, эстрогензависимые гинекологические заболевания (миома матки, эндометриоз). Эстрогенсодержащие препараты могут на время увеличить опасность возникновения тромбоза у пациентов, подвергшихся оперативному вмешательству или длительной иммобилизации. Гепатоцеллюлярные анемии, редко встречающиеся у женщин, применяющих оральные контрацептивы, должны быть исключены для пациенток, имеющих опухолевидные образования в брюшной полости и/или острые боли в животе. Женщины, у которых наблюдается хлоазма (при применении эстрогено- и/или протестерогенсодержащих препаратов), должны избегать пребывания на солнце. Эффективность препарата может снижаться в случае пропуска приема таблетки, при диарее и/или рвоте, возникших в первые 4 часа после приема препарата, при одновременном назначении барбитуратов, рифампицина, тетрациклинов, активированного угля, слабительных средств.

Производитель. ORGANON, Нидерланды.



**МЕБЕНДАЗОЛ (MEBENDAZOL)**Международное наименование — *mebendazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — мепбендазол. Таблетки 0,1 г по 6 шт. в упаковке. Сироп (1 мл — 0,1 г) 30 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Антигельминтный препарат широкого спектра действия; наиболее эффективен при энтеробиозе. Вызывает необратимое нарушение утилизации глюкозы в органических гельминтах и тормозит синтез АТФ. Препарат не всасывается в кишечнике и практически полностью выделяется с калом.

Показания. Энтеробиоз, аскаридоз, анкилостомидоз, стронгилоидоз, трихоцефалез, трихинеллез, тениоз, эхинококкоз, смешанные гельминтозы.

Режим дозирования. При энтеробиозе назначают взрослым и детям старше 10 лет однократно по 1 таблетке или 1 чайной ложке сиропа с небольшим количеством воды. Детям в возрасте от 2 до 10 лет назначают однократно по 1/4–1/2 таблетки.

В случае высокой вероятности повторной инвазии прием препарата повторяют через 2–4 недели в той же дозе. Рекомендуют проводить одновременное лечение всех членов семьи.

При аскаридозе, трихоцефалезе, анкилостомидозе, тениозе, стронгилоидозе и смешанных гельминтозах назначают утром и вечером по 1 таблетке или 1 чайной ложке сиропа в течение 3 дней. При трихинеллезе рекомендуют принимать 3 раза в день по 2–4 таблетки или по 2–4 чайные ложки сиропа в течение 3 дней, а с 4-го по 10-й день препарат принимают 3 раза по 4–5 таблеток или 4–5 чайных ложек. При эхинококкозе в первые 3 дня рекомендуется доза по 5 таблеток или 5 чайных ложек 2 раза в день, в последующие 3 дня дозу увеличивают до 5 таблеток или 5 чайных ложек 3 раза в день; в дальнейшем дозу увеличивают до максимальной (из расчета 25–30 мг/кг в сутки) и принимают в 3–4 приема.

Побочное действие. При однократном назначении препарата побочных эффектов, как правило, не наблюдается. В редких случаях — тошнота, боли в животе. При применении высоких доз в течение длительного времени возможны рвота, диарея, головная боль, аллергические реакции, транзиторное повышение концентрации печеночных трансаминаз в сыворотке крови, лейкопения, анемия, эозинофилия, выпадение волос, гематурия, цилиндрурия.

Противопоказания. Беременность, лактация, выраженные нарушения функции печени, детский возраст (до 2-х лет), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Следует избегать совместного назначения мепбендазола с липофильными веществами. В течение суток после приема препарата запрещается употребление алкоголя. После приема мепбендазола слабительное не назначают. При длительном приеме необходимо контролировать картину периферической крови, функцию печени и почек. Прием препарата понижает потребность в инсулине больных сахарным диабетом.

Производители. Вермокс (Vermox) GEDEON RICHTER, Венгерская республика; Вормин (Wormin) CADILA, Индия; Солтрик (Solitrin) ICN GALENKA, Югославия.

**МЕВАКОР (MEVACOR)**Международное наименование — *lovastatin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ловастатин. Таблетки 0,01 г, 0,02 г или 0,04 г по 60 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Гиполипидемическое средство. Ингибирует синтез холестерина в печени. Понижает содержание холестерина, триглицеридов, липопротеинов низкой плотности и липопротеинов очень низкой плотности в крови; умеренно повышает содержание липопротеинов высокой плотности.

Показания. Гиперлипидемии, не корригирующиеся специальной диетой и физической нагрузкой.

Режим дозирования. Начальная доза — 10–20 мг 1 раз в сутки

вечером во время еды. При необходимости увеличивают дозу 1 раз в 4 недели. Максимальная суточная доза — 80 мг, 1 или 2 приема (во время завтрака и ужина). В случае снижения концентрации в плазме общего холестерина до 140 мг/100 мл (3,6 ммоль/л) или ЛПНП-холестерина до 75 мг/100 мл (1,94 ммоль/л) дозу препарата следует уменьшить. При одновременном назначении мевакора и препаратов, подавляющих иммунитет, суточная доза мевакора не должна превышать 20 мг.

Побочное действие. Препарат обычно хорошо переносится. Возможны тошнота, диарея, запор, метеоризм, сухость во рту, расстройство вкуса, анорексия, повышение уровня печеночных трансаминаз в крови, транзиторное повышение содержания креатинфосфокиназы (КФК) в крови, головкружение, головная боль, бессонница, судороги, парестезии. Редко — миалгии, миопатии, гепатит. Имеются сообщения о возникновении холестатической желтухи, психических нарушений, крапивницы, отека Квинке, токсического эпидермального некролиза, гемолитической анемии, лейкопении, тромбоцитопении. У больных, получающих одновременно диализоперин, гемфиброзил или никотиновую кислоту, имели место случаи рабдомиолиза, приведшего к возникновению острой почечной недостаточности.

Противопоказания. Острые заболевания печени, постоянное повышение концентрации печеночных трансаминаз в сыворотке крови неясной этиологии, беременность или ее возможность, лактация, тяжелое общее состояние пациента, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат пациентам, имеющим в анамнезе заболевания печени, а также пациентам, злоупотреблявшим алкоголем. В случае стойкого повышения содержания в крови печеночных трансаминаз и/или КФК показана отмена препарата. Терапия мевакором должна быть прервана на длительное время или прекращена при общем тяжелом состоянии пациента вследствие какого-либо заболевания.

Производитель. MERCK SHARP & DOHME, США.

**МЕГЕЙС (MEGACE)**Международное наименование — *megestrol acetat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — мегестрола ацетат. Таблетки 0,04 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает противоопухолевым эффектом. Механизм действия обуславливает антилигандизирующий эффект препарата, реализующийся через гипофию.

Показания. Паллиативное лечение поздних стадий карциномы молочной железы или эндометрия (т.е. рецидивирующая неоперабельная или метастазирующая форма заболевания). Не должен использоваться вместо хирургического, химиотерапевтического или лучевого лечения.

Режим дозирования. Рак молочной железы: 160 мг/день (по 40 мг 4 раза в день). Карцинома эндометрия: 40–320 мг/день, кратность приема 4 раза. Для решения вопроса об эффективности действия достаточным периодом считается, по крайней мере, два месяца непрерывного лечения.

Побочное действие. Крайне редко — туннельный синдром запястья, тромбозы глубоких вен, алопеция.

Противопоказания. Не используют в качестве диагностического средства на беременность.

Особые указания. Препарат не должен использоваться вместо хирургического, химиотерапевтического или лучевого лечения.

Использование при других типах опухолей не рекомендуется. Есть указания на потенциальное повреждающее действие прогестагенов на плод при применении на протяжении первых 4-х месяцев беременности. В нескольких сообщениях приводились указания на связь между внутриматочным воздействием женских половых гормонов и врожденными аномалиями,

включая врожденные дефекты миокарда и редукцию конечности (на фоне применения пероральных противозачаточных средств, гормональных тестов на беременность, попытке лечения угрожающего выкидыша).

Производитель. **BRISTOL-MYERS SQUIBB**, США.

#### МЕДАЗЕПАМ (MEDAZEPAM)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - медазепам гидрохлорид. Капсулы, таблетки.

Фармакологическое действие. Дневной транквилизатор из группы бензодиазепинов. Оказывает анксиолитическое, миорелаксирующее и противосудорожное действие, обладает незначительно выраженным тимолептическим эффектом. Устраняет состояние тревоги, восстанавливает эмоциональное спокойствие и оказывает стабилизирующее воздействие на вегетативную нервную систему.

Показания. Неврозы, психопатии, сопровождающиеся тревогой, возбуждением, напряженностью, повышенной раздражительностью, бессонницей, функциональные неврозы сердечно-сосудистой системы, желудочно-кишечного тракта, мигрени, климактерический синдром, алкоголизм.

Режим дозирования. Препарат назначают, начиная с дозы 5 мг 2-3 раза в день, постепенно повышая дозу до 30 мг/сут. В амбулаторных условиях рекомендуется назначать препарат по 5 мг утром и в полдень и 10 мг вечером. При необходимости дозу можно увеличить до 40 мг/сут. Лицам пожилого возраста и подросткам препарат назначают по 10-20 мг/сут.; детям - в дозе 2 мг/кг массы тела в сутки. Максимальная суточная доза для взрослых - 60-70 мг. При лечении алкоголизма препарат назначают в средней суточной дозе в течение 1-2 нед.

Побочное действие. Слабость, сонливость, головкружение, запоры, нарушение аккомодации, тахикардия. Возможно развитие привыкания и лекарственной зависимости (психической и физической).

Противопоказания. Миастения, беременность, повышенная чувствительность к препарату и другим бензодиазепинам, острые заболевания печени и почек.

Особые указания. При применении препарата не следует заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания, быстрой психической и двигательной реакции. Медазепам потенцирует действие средств, угнетающих функции ЦНС. Для предотвращения развития абстинентного синдрома отменять препарат следует постепенно.

Производители. Медазепам (Medazepam) **PHARMACHIM**, Болгария; Нобриум (Nobrium) **ICN GALENIKA**, Югославия; Нобриум (Nobrium) **ROCHE**, Швейцария; Рудотель (Rudotel) **BYK GULDEN**, Германия.

#### МЕДАЗЕПАМ (MEDAZEPAM).

Международное наименование — *medazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - медазепам. Таблетки 0.01 г по 40 шт. в упаковке.

Производитель. **PHARMACHIM**, Болгария.  
(см. МЕДАЗЕПАМ)

#### МЕДРОКСИПРОГЕСТЕРОНА АЦЕТАТ (MEDROXYPROGESTERON ACETAT)

Международное наименование — *medroxyprogesteron acetat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - медроксипрогестерона ацетат. Таблетки, суспензия для внутримышечного введения.

Фармакологическое действие. Производное прогестерона, оказывающее прогестогенное действие и не обладающее андрогенной и эстрогенной активностью. Подавляет секрецию гипофизных гонадотропинов, вследствие чего у женщин предотвращается созревание фолликулов, уменьшаются вазомоторные симптомы в период менопаузы, наступают прогестационные изменения в слизистой оболочке шейки матки с увеличением числа промежуточных клеток в индексе

созревания алакалического эпителия. У мужчин происходит угнетение выработки тестостерона. При пероральном назначении препарата больным с синдромом Пиквика, хронической горной болезнью, некоторым больным с хроническими obstructивными заболеваниями легких происходит уменьшение гиперкапнии, как следствие центральной стимуляции дыхания. Действие препарата на злокачественные новообразования может зависеть от действия на гипофиз, на эстрогенные рецепторы и от метаболизма гормонов на тканевом уровне.

Показания. Дополнительное и паллиативное лечение рецидивирующего и метастатического рака эндометрия или рака почки. Паллиативное лечение при гормонально зависимых формах рецидивирующего рака молочной желез у женщин в постменопаузном периоде. Карцинома простаты, некоторые формы аденомы простаты.

Режим дозирования. Рак эндометрия и рак почки: по 200-600 мг в день внутрь; при внутримышечном введении депо-формы назначают по 500-1000 мг в неделю, поддерживающая доза - 500 мг 1 раз в неделю. Рак молочной желез: по 400-1200 мг в день внутрь; внутримышечно - 500 мг в сутки в течение 28 дней, затем переходят на поддерживающую дозу 500 мг 1 раз в 2 недели. Результаты лечения могут проявиться через 8-10 недель.

Побочное действие. Редко - анафилактические реакции, тромбоэмболические нарушения, раздражительность, бессонница, сонливость, чувство усталости, депрессия, головокружение, головная боль, крапивница, зуд, сыпь, акне, оволосение, тошнота, повышенная чувствительность молочной желез, галакторея, эрозия и изменение секреции шейки матки, гипертермия, увеличение веса тела, появление лунообразного лица. Кортикостероидоподобная активность препарата наблюдается при назначении очень высоких доз - 500 мг в день и более.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата, беременность.

Особые указания. Особую осторожность при применении препарата следует соблюдать у больных с тромбофлебитом, тромбоэмболическими осложнениями, тяжелыми нарушениями функции печени, гиперкальциемией. Результаты могут появиться и через 8-10 недель после начала лечения. Если наблюдается быстрое прогрессирование заболевания, то лечение препаратом надо прекратить. Назначать препарат для основной терапии не рекомендуется, а только как дополнительное или паллиативное лечение в далеко зашедших неоперабельных случаях. У некоторых больных наблюдается снижение толерантности к глюкозе. При проведении патогистологического исследования определенных органов и тканей необходимо предупредить гистолога о предыдущем лечении прогестогенами. При применении препарата возможны изменения при проведении следующих исследований: определение уровня гонадотропинов; определение уровня прогестерона, кортизола, тестостерона (у мужчин), эстрогенов (у женщин) в плазме крови; определение уровня прегнадиола в моче; проведение пробы с сахарной нагрузкой; проведение теста с метирином. Препарат не влияет на лактацию, выводится с материнским молоком в очень незначительных концентрациях, при этом отрицательных явлений в развитии детей, получающих это молоко, не наблюдается. Производители. Провера-100 (Provera-100) **UPIOHN**, США; Депо-провера (Depo-Provera) **UPIOHN**, США; Провера (Provera) **HEMOFARM**, Югославия (по лицензиям *Upjohn*, США); Депо-Провера (Depo-Provera) **HEMOFARM**, Югославия; Фарлутал (Farlutal) **FARMITALIA CARLO ERBA**, Италия.

#### МЕДРОЛ (MEDROL)

Международное наименование — *methylprednisolon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метилпредни-

золов. Таблетки (1 таблетка содержит 0.004 г, 0.016 г, 0.032 г или 0.1 активных веществ соответственно). Таблетки 0.004 г по 30 или 100 шт. в упаковке. Таблетки 0.016 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки 0.032 г по 20 шт. в упаковке. Таблетки 0.1 г по 10, 20 или 100 шт. в упаковке.

Производитель: **UPJOHN, США.**

(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН таблетки).

## МЕЗАКОЛ (MESAKOL)

Международное наименование — *salazodol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аминosalicyловая кислота. Таблетки 0.4 г по 6 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Сульфаниламидный препарат. Оказывает противовоспалительное действие. Специальное покрытие таблетки обеспечивает высвобождение активной части препарата в дистальном отделе подвздошной кишки.

Показания. Неспецифический язвенный колит; лечение и профилактика.

Режим дозирования. 1-2 таблетки 3 раза в день.

Побочное действие. Диарея, тошнота, боль в эпигастрии, изжога, анорексия, рвота, головная боль, депрессия, аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд, алопеция, дисурия, повышение уровня трансаминаз в сыворотке крови.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к салицилатам, возраст до 2 лет, беременность, лактация.

Особые указания. При одновременном назначении с кумаринами, метотрексатом, пробенецидом, спиронолактоном, фуросемидом, рифампицином необходимо корректировать дозу.

Производитель: **SUN PHARMACEUTICAL, Индия.**

## МЕЗИМ ФОРТЕ (MEZYM-FORTE)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит панкреатина 140 мг (минимальная активность амилазы 4200 МЕ, липазы 3500 МЕ, протеазы 250 МЕ). Таблетки, покрытые оболочкой, по 40 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат. Входящие в его состав панкреатические ферменты облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железой, желудка и тонкого кишечника. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения.

Показания. Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительных-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости. Режим дозирования. Назначать по 1-3 таблетки перед едой, не разжевывая и запивая небольшим количеством воды. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

Побочное действие. При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. Редко - диарея. Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Производитель: **BERLIN-CHEMIE, Германия.**

## МЕКСАВИТ (MEKSAVIT)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол, аскорбиновая кислота, сахарин Na, лактоза, сорбит. Шипучие таблетки (1 таблетка содержит 0.5 г, 0.2 г, 0.015 г, 0.105 г, 0.105 г активных веществ соответственно) по 10 или 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает жаропонижающее, противовоспалительное, умеренно выраженное анальгетическое действие.

Показания. Лихорадочные состояния при инфекционных и простудных заболеваниях.

Режим дозирования. Дети школьного возраста - 1/2 таблетки 1-4 раза в сутки; подростки (вес тела более 50 кг) и взрослые - 1 таблетка 1-4 раза в сутки.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Особые указания. При назначении пациентам, страдающим сахарным диабетом, необходимо учитывать входящий в состав препарата сахар.

Производитель: **LUDWIG MERCKLE, Австрия.**

## МЕКСАЛЕН (MEKSALEN)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол. Таблетки 0.5 г по 10, 20 и 50 шт. в упаковке. Суппозитории 0.125, 0.25, 0.5 и 1.0 г по 6 шт. в упаковке. Сироп по 100 мл во флаконах (в 5 мл сиропа содержится 0.2 г активного вещества).

Производитель: **LUDWIG MERCKLE, Австрия.**

(см. ПАРАЦЕТАМОЛ, ПАРАЦЕТАМОЛ свечи ректальные)

## МЕКСАТ (MEKSA)

Международное наименование — *methotrexat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метотрексат. Порошок для инъекций 0.015 г во флаконе 3 мл, 0.05 г во флаконе 2 мл, 0.25 г во флаконе 10 мл.

Производитель: **CADILA, Индия.**

(см. МЕТОТРЕКСАТ)

## МЕКСИКОРД (MEXICORD)

Международное наименование — *mexiletin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хлористодородная соль мексилетина. Капсулы 0.2 г по 50 или 100 шт. в упаковке.

Производитель: **POLFA, Польша.**

(см. МЕКСИЛЕТИН)

## МЕКСИЛЕТИН (MEXILETIN)

Международное наименование — *mexiletin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - мексилетина гидрохлорид. Капсулы 0.05, 0.2 и 0.25 г. Капсулы-депо 0.36 г. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.025 г активного вещества) в ампулах.

Фармакологическое действие. Антиаритмический препарат I в класса. Оказывает мембраностабилизирующее действие.

Уменьшает продолжительность потенциала действия и эффективного рефрактерного периода в волокнах Пуркине, подавляет их автоматизм. При применении в средних терапевтических дозах не влияет на сократимость миокарда, не вызывает замедления АВ проводимости.

Показания. Желудочковая экстрасистолия, желудочковая тахикардия, фибрилляция желудочков (в том числе, в остром периоде инфаркта миокарда).

Режим дозирования. В неотложных ситуациях препарат вводят внутривенно капельно или струйно. Начальная доза составляет 0.17 мг/кг/мин (при массе тела пациента 75 кг это соответствует введению 3/4 ампулы в течение 15 минут). За-

тем в течение 3-х часов проводят вливание в дозе 0.03 мг/кг/мин, что соответствует 450 мг при массе тела пациента 75 кг. После этого до 12 часов или более вводят препарат в дозе 0.008 мг/кг/мин, т.е. 37.5 мг/час. За 1 час до окончания в/в инфузии назначают 200 мг. При переходе на пероральное лечение первую дозу мексилетина 200 мг назначают за 1 час до окончания вливания. Средняя суточная поддерживающая доза при пероральном назначении составляет 600 мг (720 мг для капсул-депо); максимальная доза - 1200 мг. Кратность назначения зависит от вида лекарственной формы: для капсул средней продолжительности действия - 3-4 раза в сутки; для капсул-депо - 2 раза в сутки.

**Побочное действие.** Нарушение вкуса, тошнота, рвота, диарея, сонливость, нарушение артикуляции речи, нистагм, диплопия, нарушение аккомодации, атаксия, тремор, парестезии, спутанность сознания. В редких случаях - брадикардия, артериальная гипотония, аритмогенное действие (мерцание предсердий, желудочковая экстрасистолия), тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Выраженная брадикардия, выраженная артериальная гипотония, кардиогенный шок, тяжелые формы хронической сердечной недостаточности, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с мистической, эпилепсией, психическими заболеваниями, нарушениями функции печени и почек, АВ блокадой II и III степени, синдромом Вольфа-Паркинсона-Уайта. Беременным и кормящим женщинам препарат можно назначать только по жизненным показаниям. Пациенты, принимающие мексилетин, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций.

**Производители.** Мексикор (Mexicord) POLFA, Польша; Мекситил (Mexitil) BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; Мекситил-Депо (Mexitil depot) BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; Мекситил (Mexitil) ECZACIBASI, Турция (по лицензии Boehringer Ingelheim, Германия); Мекситил (Mexitil) ZDRAVLE, Югославия (по лицензии Boehringer Ingelheim, Германия).

#### МЕКСИТИЛ (Mexitil)

Международное наименование — *mexiletin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - мексилетина гидрохлорид. Капсулы 0.05 г, 0.2 г по 100 шт. в упаковке. 2.5% раствор для инъекций, ампулы 10 мл по 5 шт. в упаковке.

**Производитель.** BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.  
(см. МЕКСИЛЕТИН)

#### МЕКСИТИЛ (Mexitil)

Международное наименование — *mexiletin*.

**Состав и форма выпуска.** Капсулы по 0.05 г, 0.2 г по 30 шт. в упаковке. Депо-капсулы 0.36 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.025 г активного вещества), ампулы 10 мл по 5 шт. в упаковке.

**Производитель.** ZDRAVLE, Югославия (по лицензии Boehringer Ingelheim, Германия).  
(см. МЕКСИЛЕТИН)

#### МЕКСИТИЛ-ДЕПО (Mexitil depot)

Международное наименование — *mexiletin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - мекситил. Капсулы депо 0.36 г по 30 шт. в упаковке.  
**Производитель.** BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.  
(см. МЕКСИЛЕТИН)

#### МЕЛИПРАМИН (MELIPRAMIN)

Международное наименование — *imipramin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - имипрамина гидрохлорид. Драже 0.01 г, 0.02 г по 50 шт. в упаковке. Раствор

для инъекций (1 ампула содержит 0.025 г активного вещества) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** EGIS, Венгерская республика.

(см. ИМПРАМИН)

#### МЕЛЛЕРИЛ (MELLERIL)

Международное наименование — *thioridazin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тиаоридазина гидрохлорид. Капсулы 0.01, 0.025, 0.05 г по 30, 50 и 100 шт. в упаковке. Таблетки-ретард 0.05 и 0.1 г по 30, 50 и 100 шт. в упаковке. Суспensão (1 препарата содержит 0.01 г или 0.005 г активного вещества) по 60 мл во флаконах.

**Производитель.** BOSNALJEK, Босния и Герцеговина (а со-трудничество с Sandoz, Швейцария).

(см. ТИОРИДАЗИН)

#### МЕЛЛЕРИЛ (MELLERIL)

Международное наименование — *thioridazin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тиаоридазина гидрохлорид. Таблетки меллерил-30 ретард 0.03 г по 30, 50 и 100 шт. в упаковке. Таблетки меллерил-50 ретард 0.05 г по 30, 50 и 100 шт. в упаковке. Таблетки меллерил-100 ретард 0.1 г по 30, 50 и 100 шт. в упаковке. Капли 3% раствор. Суспensão (1 препарата содержит 0.005 г активного вещества) по 60 мл во флаконах.

**Производитель.** SANDOZ, Швейцария.

(см. ТИОРИДАЗИН)

#### МЕЛЛЕРИЛ (MELLERIL)

Международное наименование — *thioridazin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тиаоридазина гидрохлорид. Драже 0.025 г по 20 шт. в упаковке. Таблетки ретард 0.2 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** EGIS, Венгерская республика (по лицензии Sandoz, Швейцария).

(см. ТИОРИДАЗИН)

#### МЕНЗИМ (MENZIM)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит панкреатина 0.192 г, экстракта желчи 0.025 г, геммиделлолазы 0.05 г. Таблетки по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат. Входящие в его состав панкреатические ферменты (амилаза, протеаза, липаза) облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат также стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника, а также желчи. Входящий в состав препарата экстракт желчи действует холеретически, способствует эмульгированию жиров, увеличивает активность липазы, улучшает всасывание жиров и жирорастворимых витаминов А, Е, К. Фермент геммиделлолаза способствует расщеплению растительной клетчатки. Таблетки имеют кислотоустойчивую оболочку. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации пищеварения.

**Показания.** Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состоящих после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованию органов брюшной полости. Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке 3 раза в день во



время еды или сразу после еды. Таблетку следует проглатывать целиком. При необходимости разовую дозу можно увеличить до 2 таблеток. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии). При подготовке к рентгенологическому и ультразвуковому исследованию органов брюшной полости препарат назначают за 3 дня до исследования. Побочное действие. При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. Редко - тошнота, диарея, кожная сыпь.

**Противопоказания.** Гепатит, механическая желтуха, кишечная непроходимость, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Во время беременности препарат назначают только в случае крайней необходимости и на короткое время.

**Производитель.** MENON PHARMA, Индия.

## МЕРЛИТ (MERLIT)

Международное наименование — *lorazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лоразепам. Таблетки 0.002 г по 20 и 50 шт. в упаковке.

**Производитель.** EBWE, Австрия.  
(см. ЛОРАЗЕПАМ)

## МЕСТИНОН (MESTINON)

Международное наименование — *pyridostigmin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пиридостигмина бромид. Таблетки 0.01 г по 50 шт. в упаковке. Драже 0.06 г по 20 или 150 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.005 г активного вещества), ампулы 5 мл по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** ROCHE, Швейцария.  
(см. ПИРИДОСТИГМИНА БРОМИД)

## МЕСТРАНОЛ (MESTRANOL)

Международное наименование — *mestranol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - местранол. Таблетки 50 мкг, 80 мкг по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Синтетический препарат с эстрогенной активностью, эффективен при назначении внутрь. Оказывает специфическое действие, присущее эстрогенам: вызывает пролиферацию эндометрия, стимулирует развитие матки и вторичных половых признаков при их недоразвитии, смягчает и устраняет общие расстройства, возникающие в организме женщины в климактерическом периоде или после гинекологических операций. Препарат обладает стимулирующим действием на вегетативную нервную систему.

**Показания.** Вторичная аменорея, циклические дополнительные кровотечения функциональной природы, послеродовой эндометрит, эндометрит после аборта, климактерический синдром.

**Режим дозирования.** Вторичная аменорея - с 1 по 14 день цикла по 50 мкг 2-3 раза в день. Далее в течение 6-7 дней ежедневно 50 мкг и 1 таблетка хлормадона (2 мг), затем - недельный перерыв. Курс - 3-6 месяцев. Циклические дополнительные кровотечения функциональной природы - с 3 по 8 день цикла ежедневно по 50 мкг, за 3-4 дня до ожидаемого начала преждевременного кровотечения и продолжая до начала менструации по 1-2 таблетки в день. Овуляторные кровотечения - за 4 дня до ожидаемого повышения базальной температуры по 50 мкг в день в течение 6-7 дней. Послеродовой эндометрит и эндометрит после аборта - 50 мкг 1 раз в день в течение 10 дней. Климактерический синдром - в течение 10 дней 80 мкг в день, затем перерыв 10-20 дней. Курс - 6 месяцев. Побочное действие. Головная боль, тошнота, рвота, уменьшающиеся при назначении симптоматической терапии.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции паренхимы печени, эндометриоз, состояние после тромбоэмболических заболеваний, аденкарцинома, рак молочной железы (начало заболевания до менопаузы).  
**Особые указания.** С осторожностью назначать в период беременности и лактации.

**Производитель.** JENAPHARM, Германия.

## МЕТАМИЗОЛ (METAMIZOL)

Международное наименование — *metamizol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метамизол натрия. Таблетки 0.5 г. Раствор (1 мл препарата содержит 0.5 г активного вещества) по 2.0 и 5.0 мл в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Обладает анальгетическим, жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием. При парентеральном применении оказывает также спазмолитическое действие на гладкую мускулатуру мочевыводящих и желчевыводящих путей, матки.

**Показания.** Болевой синдром различного генеза (почечная и желчная колика, невралгия, миалгия; при травмах, ожогах, после операций; головная боль, зубная боль, мигрень). Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях.

**Режим дозирования.** При выраженном болевом синдроме препарат вводят внутримышечно глубоко в разовой дозе 2-5 мл в сутки; кратность введения - до 3 раз в сутки. При необходимости можно вводить в/в струйно медленно в разовой дозе от 0.5 до 2 мл; кратность введения - до 3 раз в сутки. Внутрь взрослым назначают по 0.25-0.5 г 2-3 раза в сутки. Максимальные дозы: разовая - 1 г; суточная - 3 г. Разовые дозы для приема внутрь для детей зависят от возраста и составляют: для детей в возрасте 2-3 лет - 0.05-0.1 г; 4-5 лет - 0.1-0.2 г; 6-7 лет - 0.2 г; 8-14 лет - 0.25-0.3 г; кратность назначения - 2-3 раза в сутки.

**Побочное действие.** Аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке; редко - анафилактический шок); при длительном назначении возможна лейкопения; редко - агранулоцитоз. При в/в введении возможны ифилтрираты в месте введения.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек и/или печени, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, заболевания крови, повышенная чувствительность к производным пиразолона.

**Особые указания.** С осторожностью назначают при беременности (особенно в первом триместре и в последние 6 недель), детям первых трех месяцев жизни. При в/м введении анальгина необходимо использовать длинную иглу. Раствор препарата в ампулах имеет желтоватый цвет. При длительном применении необходимо контролировать картину периферической крови.

**Производители.** Анальгин (Analgin) AGANALL TRADERS и J.R. SHARMA OVERSEAS, Индия; Анальгин (Analgin) ALKALOID, Македония; Анальгин (Analgin) ICN GALENKA, Югославия; Анальгин (Analgin) HEMOFARM, Югославия; Анальгин (Analgin) PHARMACHIM, Болгария; Анальгин 500 Берлин-Хеми (Analgin 500 Berlin-Chemie) BERLIN-CHEMIE, Германия; Нобол (Nobol) MENON PHARMA, Индия; Торалгин (Toralgin) TORRENT, Индия.

## МЕТЕРГИН (METERGIN)

Международное наименование — *methylethylmethylmetrin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метилэргометрина кислый малат. Таблетки 0.000125 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.00025 г активного вещества), ампулы 10 мл по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** SANDOZ, Швейцария.  
(см. МЕТИЛЭРГОМЕТРИН)

## МЕТИЗОЛ (METISOL)

Международное наименование — *tiamazol*.



**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - меркаптоминидозол. Таблетки 0.0005 г по 50 шт. в упаковке. Производитель. *POLFA*, Польша. (см. ТИАМАЗОЛ)

## МЕТИЛДИГОКСИН (METILDIGOXIN)

Международное наименование — *metildigoxin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метилдигосин. Таблетки 0.0001 и 0.00015 г. Раствор для приема внутрь (1 мл препарата содержит 0.0006 г активного вещества) во флаконах. Раствор 0.0002 г в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Сердечный гликозид, полусинтетическое производное дигосина. Увеличивает силу и скорость сердечных сокращений, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость. У больных с хронической сердечной недостаточностью вызывает опосредованный вазодилатирующий эффект. Оказывает умеренный диуретический эффект. При превышении терапевтических доз или в случае повышенной чувствительности больного к гликозидам может вызвать повышение возбудимости миокарда, что приводит к возникновению нарушений сердечного ритма.

**Показания.** Хроническая сердечная недостаточность при декомпенсированных клапанных пороках сердца, атеросклеротическом кардиосклерозе, перегрузке миокарда при артериальной гипертензии, особенно при наличии постоянной формы тахисистолической мерцательной аритмии или трепетания предсердий. Пароксизмальные наджелудочковые аритмии (мерцательная аритмия, трепетание предсердий, наджелудочковая тахикардия).

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально с учетом тяжести состояния больного, его чувствительности к сердечным гликозидам. При проведении насыщающей терапии в умеренно быстром темпе метилдигосин вводят в/в в суточной дозе 0.4 мг в течение 3-5 суток или назначают внутрь по 0.2 мг 2 раза в сутки. При медленной дигитализации лечение начинают с поддерживающей дозы - 0.1-0.3 мг/сут в 1-3 приема. Насыщение в этом случае достигается в среднем через 7-9 дней. После достижения насыщения метилдигосином переходят на поддерживающее лечение в дозе от 0.1 до 0.3 мг в сутки. При назначении метилдигосина в растворе для перорального применения следует учитывать, что 7 капель раствора соответствуют 1 таблетке дигосина (0.1 мг). Больным с нарушениями выделительной функции почек следует назначать более низкие дозы препарата.

**Побочное действие.** Брадикардия, АВ блокада, различные нарушения сердечного ритма (экстрасистолы, аритмии, желудочковая тахикардия, мерцание желудочков и др.), анорексия, тошнота, рвота, диарея, головная боль, усталость, головокружение. Редко - ощущение окрашивания окружающих предметов в зеленый и желтый цвет, мелкание "мушек" перед глазами, снижение остроты зрения, скоотомы, макро- и микропсия. В очень редких случаях возможны спутанность сознания, депрессия, бессонница, эйфория, делириозное состояние, синкопальное состояние, тромбоз мезентеральных сосудов. При длительном применении метилдигосина возможно развитие гинекомастии.

**Противопоказания.** Абсолютное противопоказание - гликозидная интоксикация. Относительные противопоказания - выраженная брадикардия, АВ блокада I и II степени, изолированный митральный стеноз, гипертрофический субаортальный стеноз, острый инфаркт миокарда, нестабильная стенокардия, синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта, тампонада сердца, экстрасистолия, желудочковая тахикардия.

**Особые указания.** Вероятность возникновения дигитализационной интоксикации повышается при гипокалиемии, гипомagneмизме, гиперкальциемии, гипонатриемии, гипотиреозе, выраженной дилатации полостей сердца, легочном сердце, миокардите, при алкалозе, у пожилых больных. При одновременном применении метилдигосина и диуретиков, глюко-

кортикоидов, инсулина, препаратов кальция повышается риск возникновения гликозидной интоксикации.

**Производители.** Бемекок (Bemesok) *LEK*, Словения; Димекор (Dimexor) *ICN GALENKA*, Югославия; Ланитоп (Lanitop) *BOEHRINGER MANNHEIM*, Австрия.

## МЕТИЛДОПА (METHYLDOPA)

Международное наименование — *methyldopa*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метилдопа. Таблетки 0.25 и 0.5 г.

**Фармакологическое действие.** Оказывает гипотензивное действие вследствие снижения общего периферического сосудистого сопротивления. Образующийся в ЦНС метаболит препарата альфа-метилдопадреналин стимулирует постсинаптические альфа-адренорецепторы продолговатого мозга, что приводит к торможению симпатической импульсации и снижению тонуса сосудов. Урежает ЧСС. Минутный объем кровообращения изменяется мало. Увеличивает почечный кровоток.

**Показания.** Артериальная гипертензия.

**Режим дозирования.** Назначают в начальной дозе по 0.25 г 2-3 раза в день. Каждые 2-3 дня разовую дозу увеличивают на 0.125 г до достижения оптимального гипотензивного эффекта, который обычно наблюдается при суточной дозе 1 г. Для уменьшения выраженности седативного эффекта сначала увеличивают вечернюю дозу препарата. Максимальная суточная доза - 2 г. При достижении стабильного гипотензивного эффекта дозу препарата постепенно уменьшают до достижения минимальной эффективной дозы. Больным с нарушением функции почек необходимо уменьшить разовую дозу. Детям назначают в начальной суточной дозе 10 мг/кг в 2-4 приема; максимальная суточная доза - 65 мг/кг (не более 3 г).

**Побочное действие.** Сонливость, вялость, заторможенность, ортостатическая гипотония, головная боль, головокружение, отек, сухость во рту, тошнота, покраснение верхней половины туловища, заложенность носа. Возможны также усиление стенокардии, рвота, диарея, нарушения функции печени, повышение активности печеночных трансаминаз, желтуха, лихорадка, синдром паркинсонизма, поташивание при ходьбе. Редко - гемолитическая анемия, лейкопения, агранулоцитоз, тромбоцитопения, миокардит, перикардит, миалгия, артралгия, сыпь, токсический эпидермальный некролиз, гинекомастия, гиперпролактинемия и галакторея, аменорея, импотенция, снижение либидо. При длительном (более 6 мес.) приеме препарата в суточной дозе более 1 г возможен положительный прямой тест Кумбса.

**Противопоказания.** Острые заболевания печени, нарушения функции печени, выраженные нарушения функции почек, коллагеновые и аллергические заболевания, паркинсонизм, депрессия, феохромоцитома, выраженный коронарный и церебральный атеросклероз, беременность, лактация, одновременный прием ингибиторов МАО, леводопы; повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с анамnestическими сведениями о гепатите, острой левожелудочковой недостаточности, больным с дисциркуляторным синдромом. В процессе лечения необходим контроль за функцией печени и картиной периферической крови. Моча больных, получающих метилдопу, при стоянии приобретает темный цвет. При появлении положительного прямого теста Кумбса необходимо сначала определить, имеет ли место гемолитическая анемия. В случае анемии требуется отмена препарата. Картина крови может нормализоваться самостоятельно; иногда требуется назначение глюкокортикостероидов. С осторожностью назначают метилдопу одновременно с нейротропиками, трициклическими антидепрессантами, хинидином, прокаинамидом, диакарбом. Пациентам, принимающим метилдопу, следует воздерживаться от потенциально опасных

видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрой психической и двигательной реакции.

Производитель. Альдомет (Aldomet) MERCK SHARP & DOHME, США; Догепит (Dopegit) EGIS, Венгерская республика; Метилдопа (Methyldopa) HEMOFARM, Югославия; Экибар (Ekibar) BIOGALENIQUE, Франция.

# МЕТИЛДОПА (METHYLDOPA)

Международное наименование — *methyldopa*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилдопа. Таблетки 0.25 г по 25 шт. в упаковке.

Производитель. HEMOFARM, Югославия.

(см. МЕТИЛДОПА)

# МЕТИЛОКСИТОЦИН (METHYLOXYTOSIN)

Международное наименование — *methyloxytocin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилтирозин-окситоцин. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 50 мкг активного вещества), ампулы 1 мл по 10 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Тонизирующее маточное средство (50 мкг соответствует по действию около 2.5 ЕД окситоцина). Препарат не ухудшает ни метаболического, ни циркуляторного состояния плода при затяжных родах, не повышает уровня кислых металлов в крови, оказывает минимальное влияние на быстрое выделение молока.

Показания. Стимуляция сокращения матки при затяжных родах вследствие первично или вторично вялых сокращений матки, усиление сокращений матки или вызывание родов при угрожающей гипоксии или другой внутриматочной угрозе для плода (гипотрофия, переизвешивание и пр.), а также у женщин с поздним гестозом, у беременных с гипертензивной болезнью, нефритом, пороками сердца, в частности, циркуляторно некомпенсированными.

Режим дозирования. Чаще всего применяется внутривенное капельное вливание, т.к. действие препарата при этом медленное и регулируемое. Только в исключительных случаях (обычно, когда родоразрешение предусмотрено после только 1 инъекции) препарат применяют внутримышечно. Для внутривенного вливания препарат разводят в 5% раствор глюкозы или в физиологическом растворе (1-2 ампулы на 500 мл). Скорость вливания — 10 капель/мин, при необходимости через 10-20 минут скорость можно повысить до 40 капель (0.4 мкг/мин). В резистентных случаях скорость вливания можно повысить еще больше. Внутримышечно вводит 25-50 мкг, при необходимости дозу можно повторить.

Побочное действие. Побочные явления, характерные для окситоцина, встречаются реже и с меньшей интенсивностью. Вазопрессорное действие минимально, а антидиуретическое действие отсутствует.

Противопоказания. Клинические узкий таз, патологическое положение плода и пупови, гипертонические сокращения матки. Относительные противопоказания: угрожающая руптура матки (кесарево сечение в анамнезе, энуклеация миом, у повторнородящих), угрожающая тромбоэмболия или аминтичная эмболия (мертвый плод, отрыв плаценты), тяжелый поздний токсикоз беременных, патологическое состояние плода.

Особые указания. Эстрогены повышают, а гестагены понижают реакцию матки на введение препарата. Метилтирозин и алактоны спорны: взаимно потенцируют тонизирующее маточное действие друг друга. Бета-симпатомиметики понижают тонизирующее действие метилокситоцина.

Производитель. LECHIVA, Чехия.

# МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН (METHYLPREDNISOLON) д-по

Международное наименование — *methylprednisolon acetat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилпреднизолон в виде ацетата. Флаконы, ампулы, шприцы.

Фармакологическое действие. Синтетический глюкокортикоид, обладающий выраженной и длительной противовоспалительной, антиаллергической и иммуносупрессивной активностью. Влияет на углеводный, белковый и липидный обмен.

Показания. 1. Для внутримышечного применения: первичная, вторичная и острая недостаточность функции надпочечников, врожденная гипоплазия надпочечников, коллагеновые болезни, пузырчатка, тяжелая мультиформная эритема, эксфолиативный дерматит, микозы, буллезный герпетический дерматит, тяжелый себорейный дерматит, тяжелый псориаз, тяжелые аллергические заболевания, не поддающиеся обычной терапии, тяжелые аллергические и воспалительные процессы с поражением глаза, при системной терапии в критический период язвенного колита и регионарного энтерита, симптоматический саркоидоз, бериллиоз, очаговый или диссеминированный легочный туберкулез (одновременно с противотуберкулезной химиотерапией), синдром Леффлера (не поддающийся другой терапии), приобретенная (аутоиммунная) гемолитическая анемия, вторичная тромбоцитопения у взрослых, эритроblastопения (эритроцитарная анемия), врожденная (эритроидная) гипопластическая анемия, паллиативная терапия при лейкозах и лимфомах, для достижения ремиссии при нефротическом синдроме, обострение рассеянного склероза, туберкулезный менингит с субарахноидальным блоком или с его угрозой (совместно с противотуберкулезной химиотерапией), трихинеллез с поражением нервной системы или миокарда. 2. Для введения в синовиальную жидкость или в мягкие ткани: вспомогательная терапия в остром периоде синовита, ревматоидного артрита, подагрического артрита, эпикондилита, неспецифического тендосиновита, посттравматического остеоартроза. 3. Для введения в патологические очаги: келоидные рубцы, локализованные гипертрофические, инфильтративные и воспалительные очаги при плоском лишае, псориазических бляшках, кольцевидных гранулемах, простом хроническом лишае (нейродермита), дискоидной красной волчанке, диабетическом липоидном некрозе, гнездной алопеции. Препарат также может быть полезен при кистозных опухолях апопексиса или суживания.

Режим дозирования. Рекомендованные способы введения: внутримышечный, внутрисуставной, периаптрискулярный, интрабурсальный, в мягкие ткани, в патологический очаг, инстилляция в прямую кишку. Применение для достижения местного эффекта: 1. Ревматоидный артрит или остеоартроз: доза для внутрисуставного применения зависит от размера сустава и тяжести заболевания, при необходимости инъекции можно повторять с интервалом 1-5 недель и более. Крупный сустав: доза 20-80 мг. Средний сустав: доза 10-40 мг. Мелкий сустав: доза 4-10 мг. Важно, чтобы инъекция была сделана в синовиальное пространство. 2. Бурсит: индивидуальный. 3. Прочие (пигрома, тендинит, эпикондилит): при тендините и тендосиновите препарат вводится в сухожильное влагалище. При кистах сухожильных влагалищ — непосредственно в кисту. Дозировка индивидуальная (4-30 мг). Возможны повторные инъекции. 4. Инъекции при кожных заболеваниях: 20-60 мг непосредственно в очаг. При больших очагах возможно распределение дозы (20-40 мг) на несколько локальных инъекций. При введении большой дозы очаг может болеть и возникнуть шелушение. Курс составляет 1-4 инъекции, интервалы индивидуальны. 5. Применение для достижения системного эффекта: дозировка зависит от заболевания. Если требуется пролонгированный эффект, можно рассчитать недельную дозу (суточная доза х 7) и ввести ее разовой внутримышечной инъекцией. Детям доза следует снижать в соответствии с возрастом и массой тела, но доза должна зависеть от тяжести состояния. Если препарат применялся несколько дней, то отмену производят постепенно. Если при хронических заболеваниях наступает период спонтанной ре-

миссии, то лечение надо прервать. Дозировка зависит, главным образом, от тяжести, прогноза и ожидаемой длительности лечения. Андроинитальный синдром: 40 мг внутримышечно каждые 2 недели. Ревматоидный артрит: 40-120 мг внутримышечно ежедневно. Кожные заболевания: 40-120 мг внутримышечно ежедневно, в течение 1-4 недель. Тяжелые острые дерматиты, вызванные токсиком пшеницы: 80-120 мг внутримышечно, эффект наступает через 8-12 часов. При хроническом контактом дерматите повторные инъекции возможны с интервалами 5-10 дней. Себорейный дерматит: 80 мг ежедневно. Астма: 80-120 мг внутримышечно, эффект наступает через 6-48 часов и сохраняется от нескольких до 14 дней. Аллергический ринит: 80-120 мг внутримышечно, эффект наступает через 6 часов и сохраняется от нескольких дней до 3 недель. При стрессах дозу следует повысить. Введение в прямую кишку (при язвенном колите): 40-120 мг в виде микроклизм или длительных ректальных капельных введений 3-7 раз в неделю (2 и более недель). Возможна доза 40 мг в 30-300 мл воды.

Побочное действие. Задержка натрия и жидкости, застойная сердечная недостаточность, потеря калия, гипокальциемический акалоз, стероидная миопатия, мышечная слабость, остеопороз, патологические переломы, асептический некроз, ulcerогенное действие, пикрерит, эзофит, реакция гиперчувствительности, ухудшение регенерации, петехии, экхимозы, истончение и хрупкость кожи, отрицательный азотистый баланс из-за катаболизма белков, повышение внутричерепного давления, псевдоопухоль мозга, психические нарушения, судорожные припадки, нарушение менструального цикла, синдром Иценко-Кушинга, подавление гипофизарно-надпочечниковой функции, понижение толерантности к углеводам, стероидный диабет, задержка субкапсулярная катаракта, повышение внутриглазного давления, экзодальмия, подавление роста у детей, снижение сопротивляемости к инфекциям. Реакции, связанные с парентеральной кортикостероидной терапией: редкие случаи слепоты (при введении в очни на голове), вифаляческие и алергические реакции, гипер- или гипопигментация, атрофия кожи и подкожной клетчатки, постинъекционное обострение после интрасиновиального применения, артропатия типа Шарко, стерильные абсцессы.

Противопоказания. Системные грибковые инфекции, аллергия к компонентам препарата, беременность, лактация. Препарат не назначают при тяжелых формах гипертонической болезни, при болезни Иценко-Кушинга, беременности, выраженной недостаточности кровообращения, остром эндокардите, психозах, нефрите, остеопорозе, язвенной болезни, сифилисе, активных формах туберкулеза, сахарном диабете. Особое указание. При наличии экссудатов и гипотонии перед введением препарата нужно провести пункцию. Внутримышечная инъекция делается глубоко в ягодичную область. Не вводит в нереконвальные способами (в том числе внутривенно). В период лечения не проводить любые виды вакцинации. Применять с осторожностью при герпетических инфекциях (опасность перфорации роговицы), при неспецифическом язвенном колите, дивертикулите, наличии свежих кишечных анастомозов, пептической язве, недостаточности функции почек, артериальной гипертензии, остеопорозе и миастении. Производители. Дено-Медрол (Depo-medrol) *UPJOHN*, США; Дено-Медрол (Depo-medrol) *ECZACIBASI*, Турция (по лицензиям фирмы *Upjohn*, США); Дено-Медрол (Depo-medrol) *HEMOFARM*, Югославия (по лицензиям фирмы *Upjohn*, США); Метипред (Methylpred) *ORION*, Финляндия; Урбазон Суспензия (Urbason suspensia) *HOECHST*, Германия.

**МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН (METHYLPREDNISOLON) таблетки**

Международное наименование — *methylprednisolon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилпреднизолон. Таблетки 0.004, 0.016, 0.032 и 0.1 г.

Фармакологическое действие. Синтетический глюкокортикостероид, обладающий противовоспалительной, антиаллергической и иммуносупрессивной активностью. Оказывает сильное влияние на углеводный, белковый и липидный обмен. Показания. Первичная или вторичная недостаточность функции надпочечников, врожденная гипоплазия надпочечников, негнойный тиреоидит, гиперкальциемия из-за опухолевого заболевания, ревматические заболевания, коллагеновые болезни, пемфиг, буллезный герпетический дерматит, тяжелая мультиформная эритема, эксфолиативный дерматит, тяжелый псориаз, тяжелый себорейный дерматит, тяжелые аллергические заболевания, тяжелые острые и хронические аллергические и воспалительные процессы с поражением глаза, симптоматический саркоидоз, синдром Лейффера (не поддающийся другой терапии), бериллоз, очаговый или диссеминированный легочный туберкулез (одновременно с соответствующей противотуберкулезной химиотерапией), идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура взрослых, вторичная тромбоцитопения у взрослых, приобретенная (аутоиммунная) гемолитическая анемия, эритробластопения (эритроцитарная анемия), врожденная (эритроидная) гипопластическая анемия, паллиативная терапия при лейкозах и лимфомах, для достижения ремиссии при нефротическом синдроме, в критическом периоде при язвенном колите и регионарном энтерите, обострение рассеянного склероза, отек головного мозга из-за опухоли, туберкулезный менингит с субарахноидальным блоком или с его угрозой (совместно с противотуберкулезной химиотерапией), трихинеллез с поражением нервной системы или миокарда, трансплантация органов.

Режим дозирования. В зависимости от заболевания суточная доза составляет 0.004-0.048 г метилпреднизолона (но она может быть как меньше, так и больше). Высокодозная терапия может требоваться при: рассеянном склерозе (0.2 г/день), отеке мозга (0.2 г/день), трансплантации органов (до 0.007 г/кг в день). Если препарат применялся длительно, то отмену производить постепенно. Дозы подбираются индивидуально. Возможна альтернирующая терапия, когда больной принимает по утрам через день дозу, равную удвоенной суточной дозе (при длительном лечении для достижения эффектов кортикостероидов при минимуме побочного действия).

Побочное действие. Задержка натрия и воды, застойная сердечная недостаточность, артериальная гипертензия, потеря калия, гипокальциемический акалоз, миопатия, мышечная слабость, остеопороз, патологические переломы, асептический некроз, ulcerогенное действие, пикрерит, эзофит, нарушение регенерации, петехии, экхимозы, истончение и хрупкость кожи, отрицательный азотистый баланс вследствие катаболизма белков, повышение внутричерепного давления, псевдоопухоль мозга, психические нарушения, судорожные припадки, нарушения менструального цикла, синдром Иценко-Кушинга, подавление гипофизарно-надпочечниковой функции, снижение толерантности к углеводам, стероидный диабет, подавление роста у детей, задержка субкапсулярная катаракта, повышение внутриглазного давления, экзодальмия, снижение сопротивляемости к инфекциям, реакция гиперчувствительности.

Противопоказания. Системные грибковые и другие инфекции, гиперчувствительность к препарату, беременность, лактация, остеопороз.

Особые указания. При возникновении во время терапии стрессов показано применение быстродействующих кортикостероидов в повышенных дозах. Во время лечения нельзя проводить любые виды вакцинации и другие процедуры иммунизации из-за возможности неврологических осложнений и отсутствия антителоблагования. У пациентов, страда-

ющих гипотиреозом или циррозом печени, эффекты кортикостероидов сильнее. При герпетическом поражении глаз кортикостероиды применять с осторожностью из-за возможности перфорации роговицы. Осторожности требует одновременное применение местноразводимых противовоспалительных препаратов и кортикостероидов у больных с гипотиреозом. Также соблюдать осторожность при неспецифическом язвенном колите, гнойной инфекции, дивертикулите, свежих кишечных анастомах, язвенной болезни, недостаточности функции почек, артериальной гипертензии, остеопорозе и миастении. Производители. Медрол (Medrol) UPJOHN, США; Метипред (Methylpred) ORION, Финляндия; Урбазон (Urbason) HOECHST, Германия.

# **МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН (METHYLPREDNISOLON) инъекция**

Международное наименование — *methylprednisolon sodium succinat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метилпреднизолон. Сухое вещество в ампулах.

Фармакологическое действие. Синтетический глюкокортикостероид для парентерального введения, обладающий противовоспалительной, иммуносупрессивной и противоаллергической активностью; воздействует на углеводный, белковый и липидный обмен. Эффекты: уменьшение количества иммунокомпетентных клеток в очаге воспаления, уменьшение васодилатации, стабилизация лизосомальных мембран, уменьшение продукции простагландинов.

Показания. Первичная или вторичная недостаточность функции надпочечников, в том числе острая, врожденная гипоплазия надпочечников, негнойный тиреоидит, гиперкальциемия вследствие опухолевого заболевания; в качестве вспомогательной терапии (кратковременно) при посттравматическом остеопорозе, синуите при остеопорозе, ревматоидном артрите (в том числе, ювенильном), остром и подостром бурсите, эпикондилите, остром неспецифическом теносиновиите, остром подкарильном артрите, спондилоартрите, анкилозирующем спондилите; коллагеновые болезни, тяжелые аллергические состояния, критический период при язвенном колите, регионарном нерите (системная терапия); тяжелые острые и хронические аллергические и воспалительные процессы с поражением глаз; респираторные заболевания: саркоидоз, бериллиоз, синдром Леффлера (не подающийся другой терапией), болезни крови: приобретенная (аутоиммунная) гемолитическая анемия, идиопатическая тромбоцитопеническая пурпура взрослых (только внутривенно), вторичная тромбоцитопения взрослых, эритробластопения (эритроцитарная анемия), врожденная (эритроидная) гипопластическая анемия; трихинеллез с поражением нервной системы миокарда; для паллиативного лечения при лейкозах и лимфомах взрослых, острых лейкозах детей, терминальных стадиях у раковых больных (для улучшения самочувствия); профилактика тошноты и рвоты (при противоопухолевой химиотерапии); для стимуляции диуреза или достижения ремиссии при нефротическом синдроме (без уремии), идиопатического типа или связанного с системной красной волчанкой; пересадка органов; отек мозга вследствие опухоли, связанный с хирургическим вмешательством, лучевой терапией или травмой головы; shock вследствие адренкортикостероидной недостаточности или резистентный к стандартной терапии; туберкулезный менингит с субарахноидальным блоком или его угрозы (комбинированная терапия).

Режим дозирования. Применяют в дозе 20-40 мг в сутки в виде внутривенных инъекций или внутримышечных инъекций инфузий с 5% раствором глюкозы. При необходимости внутривенные инъекции можно повторять с интервалом в 30 минут. Детям препарат назначают в дозе 8-20 мг в сутки. Вспомогательная терапия при опасных для жизни состояниях: рекомендо-

дуемая доза - 30 мг/кг массы тела (внутривенно, в течение, как минимум, 30 мин). Введения можно повторять каждые 4-6 часов в течение 48 часов. Пульс-терапия при заболеваниях, чувствительных к кортикостероидам, в фазе обострения или при неэффективности стандартной терапии: ревматоидный артрит - 1 г/день от 1 до 4 дней или 1 г/месца в течение 6 месяцев внутривенно; системная красная волчанка - 1 г/день внутривенно в течение 3 дней; рассеянный склероз - 1 г/день внутривенно в течение 3 или 5 дней; острые состояния (например, гломерулонефрит, волчаночный нефрит) - 30 мг/кг внутривенно в течение 4 дней через день или 1 г/день в течение 3, 5 или 7 дней, внутривенно. Терминальные стадии опухолевых заболеваний: 125 мг/день внутривенно (а сроки до 2 недель). Введение в течение, как минимум, 30 минут. Введения повторять в зависимости от состояния больного. При других показаниях: начальная доза - 10-500 мг в зависимости от характера заболевания. Для кратковременной терапии тяжелых острых состояний могут требоваться более высокие дозы. Начальная доза до 250 мг вводится внутривенно, как минимум, 5 мин, доза более 250 мг - не менее 30 мин. Последующие дозы вводятся внутривенно или внутримышечно с индивидуальными интервалами. У детей и новорожденных доза может снижаться. Доза не должна быть менее 0,5 мг/кг каждые 24 часа. Раствор для инъекций готовится в соответствии с инструкцией.

Побочное действие. При применении препарата редко отмечаются водно-электролитные нарушения и психозы. При длительном применении препарата в высоких дозах возможны гипергликемия, усиление выведения кальция и остеопороз, замедление процессов регенерации, угнетенное действие, повышение свертываемости крови с возможностью тромбообразования, появление лунообразного лица, ожирение.

Побочное действие. Задержка натрия, застойная сердечная недостаточность, артериальная гипертензия, задержка жидкости, потеря калия, гипокальциемический алкалоз. При длительном применении препарата в высоких дозах возможны стероидная миопатия, мышечная слабость, остеопороз, патологические переломы, компрессионные переломы позвонков и асептический некроз, образование пептических язв с возможностью перфорации и кровотечения, желудочно-кишечные кровотечения, пилорит, эзофагит, перфорация кишки, нарушения заживления ран, пелтихи, экхимозы, истончение и хрупкость кожи, отрицательный азотистый баланс из-за белкового катаболизма, повышение внутричерепного давления, псевдоопухоль мозга, психические нарушения, судорожные припадки, нарушения менструального цикла, синдром Иценко-Кушинга, подавление роста у детей, задняя субкапсулярная катаракта, повышение внутриглазного давления, экзофтальм, стирание клинической картины инфекций, активизация латентных инфекций, оппортунистические инфекции, реакции гиперчувствительности, аллергические реакции анафилактического типа, остановка сердца, бронхоспазм, аритмия, артериальная гипотензия.

Противопоказания. Системные грибковые инфекции, гиперчувствительность к составляющим препарата, беременность, лактация.

Особые указания. Препарат не эффективен при септическом shock (возможно повышение летальности); при стрессах во время кортикостероидной терапии показано увеличение дозы препарата; во время кортикостероидной терапии не следует проводить любые виды вакцинации; при туберкулезе применение препарата возможно только в сочетании с соответствующей противотуберкулезной терапией; кортикостероиды следует применять с осторожностью при герпетических поражениях глаз из-за возможности перфорации роговицы, при неспецифическом язвенном колите, дивертикулите, наличии свежих кишечных анастомозов, активной или латентной язве желудка или двенадцатиперстной кишки, недостаточности



функции почек, артериальной гипертензии, остеопорозе и миастении.

Производители. Метипред (Methypred) *ORION*, Финляндия; Солу-Медрол (Solu-medrol) *UPJOHN*, США; Солу-медрол (Solu-medrol) *HEMOFARM*, Югославия (по лицензии *Upjohn*, США); Урбасон растворимый (Urbason soluble) *HOECHST*, Германия; Урбасон растворимый форте (Urbason soluble forte) *HOECHST*, Германия.

# МЕТИЛЭРГОБРЕВИН (METHYLERGOBREVIN).

Международное наименование — *methylergometrin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилэргометрин бромидат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.0001 или 0.0002 г активного вещества) в ампулах по 5 шт. в упаковке. 0.025% раствор для приема внутрь по 10 мл во флаконах.

Производитель. *HEMOFARM*, Югославия.  
(см. МЕТИЛЭРГОМЕТРИН)

# МЕТИЛЭРГОМЕТРИН (METHYLERGOMETRIN) объединенный препарат

Международное наименование — *methylergometrin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилэргометрин. Таблетки, раствор для инъекций.

Фармакологическое действие. Полусинтетическое производное природного алкалоида эрготрина. Повышает тонус матки. Оказывает слабое действие на периферические сосуды, практически не повышает артериальное давление. Максимальная концентрация препарата в плазме крови после перорального или внутримышечного введения достигается через 30 минут после приема. Терапевтическое действие проявляется через 30–60 секунд после внутривенного введения, через 2–5 минут после внутримышечного введения и через 5–10 минут после перорального приема. Продолжительность действия 4–6 часов.

Показания. Второй период родов, атонические маточные кровотечения, субинволюция матки, лохометрия.

Режим дозирования. При активном ведении второго периода родов вводят в виде внутривенной инъекции от 0.5 до 1 мл метилэргометрина после появления передней части плеча. Для родов в условиях общего обезболивания рекомендуется введение 1 мл метилэргометрина. При атоническом маточном кровотечении назначают 1 мл внутримышечно или 0.5–1 мл внутривенно. При необходимости инъекции можно повторять с интервалом в 2 часа. При терапии субинволюции, лохометрии применяют 0.125–0.25 мг препарата перорально или 0.5–1 мл подкожно или внутримышечно до 3 раз в день. При кесаревом сечении препарат вводят после извлечения ребенка: внутривенно по 0.05–0.1 мг или внутримышечно по 0.2 мг. При абортax назначают после расширения канала шейки матки внутривенно 0.1–0.2 мг. При спонтанных абортах показано внутривенное введение 0.05–0.1 мг.

Побочное действие. Абдоминальные боли, тошнота, рвота, повышенное потоотделение, головокружение, головная боль, аллергические реакции в виде кожной сыпи. Редко — повышение АД, брадикардия или тахикардия, спазм периферических сосудов. Метилэргометрин снижает секрецию молока. Крайне редко — анафилактический шок.

Противопоказания. Беременность, 1-й период родов, тяжелая гипертензия, окклюзивные заболевания сосудов, сепсис, повышенная чувствительность к препаратам спорыньи.

Особые указания. Метилэргометрин может усиливать сужающие и вазопрессорные эффекты симпатомиметиков и эрготамин. При лечении и профилактике атонических маточных кровотечений эффективна комбинация метилэргометрина с окситоцином.

Производители. Метергин (Methergin) *SANDOZ*, Швейцария; Метилэргобревин (Methylergobrevin) *HEMOFARM*, Югославия; Метилэргометрин (Methylergometrin)

*PHARMACHIM*, Болгария; Метилэргометрин (Methylergometrin) *LECHIVA*, Чехия.

# МЕТИЛЭРГОМЕТРИН (METHYLERGOMETRIN)

Международное наименование — *methylergometrin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилэргометрин тартрат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.0002 г активного вещества), ампулы 1 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *LECHIVA*, Чехия.  
(см. МЕТИЛЭРГОМЕТРИН)

# МЕТИЛЭРГОМЕТРИН (METHYLERGOMETRIN)

Международное наименование — *methylergometrin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилэргометрин тартрат. Раствор для инъекций (0.02% — 1 мл) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.  
(см. МЕТИЛЭРГОМЕТРИН)

# МЕТИНДОЛ (METINDOL)

Международное наименование — *indomethacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — индометацин. Дреже 0.025 г по 30 шт. в упаковке. Таблетки-ретард 0.075 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.03 г активного вещества), ампулы 1 или 2 мл по 10 или 50 шт. в упаковке. Свечи 0.05 и 0.1 г по 10 шт. в упаковке. Мазь 5%, 30 г в тубах.

Производитель. *POLFA*, Польша.  
(см. ИНДОМЕТАЦИН, ИНДОМЕТАЦИН ректальные свечи, ИНДОМЕТАЦИН для наружного применения)

# МЕТИПРЕД (METIPRED) депо

Международное наименование — *methylprednisolon acetat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилпреднизолон ацетат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.04 г активного вещества) 1 или 2 мл в ампулах по 5 или 25 шт. в упаковке.

Производитель. *ORION*, Финляндия.  
(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН депо)

# МЕТИПРЕД (METIPRED) инъекции

Международное наименование — *methylprednisolon sodium succinat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилпреднизолон натрий сукцинат. Сухое вещество для инъекций 0.125 г в ампулах + 2 мл растворителя; 0.25 г + 4 мл растворителя и 1.0 г + 16 мл растворителя.

Производитель. *ORION*, Финляндия.  
(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН инъекции)

# МЕТИПРЕД (METIPRED) таблетки.

Международное наименование — *methylprednisolon*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — метилпреднизолон. Таблетки по 0.004 и 0.016 г по 30 и 100 шт. в упаковке. Производитель. *ORION*, Финляндия.  
(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН таблетки)

# МЕТОКЛОПРАМИД (METOCLOPRAMID) объединенный препарат

Международное наименование — *metoclopramid*. Состав и формы выпуска. Активное вещество — метоклопрамид гидрохлорид. Таблетки. Раствор в ампулах. Раствор для приема внутрь во флаконах. Сироп во флаконах.

Фармакологическое действие. Оказывает противорвотное действие, успокаивает икоту и устраняет в некоторых случаях тошноту. Оказывает регулирующее и нормализующее влияние на функции ЖКТ, повышает двигательную активность пищевода, ускоряет опорожнение желудка, а также ускоряет



продвижение пищи по тонкой кишке, не усиливая значительно перистальтику и не вызывая диарею. Механизм действия связан с влиянием на триггерные зоны ствола мозга. Препарат является антагонистом дофаминовых рецепторов.

**Показания.** Рвота, тошнота, икота, разлад органов глотки (при токсемии, лучевой терапии, нарушениях диеты, приеме некоторых лекарственных средств (морфина, аллопурина), эндоскопических и рентгеноконтрастных методах исследования ЖКТ). Атония и гипотония желудка и кишечника (в частности, послеоперационная); дискинезия желчевыводящих путей; рефлюкс-эзофагит; метеоризм; в составе комплексной терапии обострений язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки; ускорение перистальтики при проведении рентгеноконтрастных исследований ЖКТ.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 5-10 мг 3-4 раза в сутки. При рвоте, выраженной тошноте препарат вводят в/м или в/в в дозе 10 мг. Максимальная разовая доза составляет 20 мг; суточная - 60 мг (для всех путей введения). Детям старше 6 лет назначают по 5 мг 1-3 раза в день (в виде таблеток, капель, инъекций). Детям младше 6 лет назначают препарат внутрь в каплях или парентерально. Суточная доза для парентерального введения составляет 0.5-1 мг/кг массы тела; кратность - 1-3 раза. Внутрь назначают в следующих разовых дозах в зависимости от возраста: от 3 до 6 лет - 10-15 капель; от 1 до 3 лет - 8-12 капель; детям до 1 года - 5-10 капель; кратность назначения 3 раза в день. Препарат принимают внутрь до еды. Побочное действие. В начале лечения возможны чувство усталости, сонливость, головокружение, головная боль, депрессия, акатизия. При длительном применении, чаще у пациентов пожилого возраста, возможны явления паркинсонизма, дискинезии. В редких случаях при длительном приеме препарата в высоких дозах - галакторея, гинекомастия, нарушение менструального цикла.

**Противопоказания.** Кровотечение из ЖКТ, механическая кишечная непроходимость, перфорация желудка или кишечника, феохромоцитомы, экстрапиримидные нарушения, эпилепсия, пролактинозависимые опухоли, беременность, повышение чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С особой осторожностью следует назначать детям, особенно раннего возраста, так как у них значительно выше риск возникновения дискинетического синдрома. Не следует назначать метоклопрамид одновременно с нейролептиками (особенно фенотиазинового ряда и бутирофенонами), так как повышается риск возникновения экстрапиримидных реакций. В случае возникновения судорог показано введение акинетона или валиума. Метоклопрамид в некоторых случаях может быть эффективен при рвоте, вызванной приемом цитостатиков. Препарат усиливает всасывание ацетилсалициловой кислоты, парацетамола, этанола, леводопы, тетрациклина, ампициллина; уменьшает всасывание дигоксина и хинидина. При приеме препарата следует избегать потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрой психической и двигательной реакции.

**Производители.** Клометол (Klometol) JCN GALENIKA, Югославия; Метоклопрамид (Metoclopramid) POLFA, Польша; Метоклопрамид-Эбве (Metoclopramid-Ebwe) EBWE, Австрия; Метпамид (Metipamid) SIFAR, Турция; Паспертин (Paspertin) SOLVAY PHARMA, Нидерланды; Реглан (Reglan) ALKALOID, Македония; Церукал (Ceruleal) AWD, Германия; Метоклопрамид (Metoclopramid) WEIMER PHARMA, Германия.

#### МЕТОКЛОПРАМИД (METOCLOPRAMID)

Международное наименование — *metoclopramid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метоклопрамид. Таблетки 0.01 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь (1 мл препарата содержит 0.005 г активного вещества), ампулы 2 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. POLFA, Польша.

(см. МЕТОКЛОПРАМИД)

#### МЕТОКЛОПРАМИД (METOCLOPRAMID)

Международное наименование — *metoclopramid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метоклопрамид гидрохлорид. Раствор для инъекций 0.5% в ампулах по 1, 2 и 10 мл.

Производитель. WEIMER PHARMA, Германия.

(см. МЕТОКЛОПРАМИД)

#### МЕТОКЛОПРАМИД-ЭБВЕ (METOCLOPRAMID-EBWE)

Международное наименование — *metoclopramid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метоклопрамид гидрохлорид. Раствор для приема внутрь (1 мл раствора содержит 0.01 г активного вещества), ампулы 5 мл по 5 шт в упаковке.

Производитель. EBWE, Австрия.

(см. МЕТОКЛОПРАМИД)

#### МЕТОЛОЛ (METOLOL)

Международное наименование — *metoprolol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метопролола тартрат. Таблетки 0.05 г, 0.1 г.

Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия.

(см. МЕТОПРОЛОЛ)

#### МЕТОПРОЛОЛ (METOPROLOL)

Международное наименование — *metoprolol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метопролола тартрат. Таблетки 0.05 и 0.1 г. Таблетки джулус 0.2 г. Таблетки ретард 0.2 г. Раствор 1 мл (1 мг) в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Кардиоселективный бета-адреноблокатор. Обладает антиангинальным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Уменьшает автоматизм синусового узла, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость, снижает сократимость и возбудимость миокарда, сердечный выброс, снижает потребность миокарда в кислороде. Подавляет стимулирующий эффект катехоламинов на сердце при физической и психоэмоциональной нагрузке. Оказывает гипотензивный эффект, который стабилизируется к концу 2-й недели курсового назначения препарата. При стенокардии напряжения метопролол снижает частоту и тяжесть приступов. Нормализует сердечный ритм при наджелудочковой тахикардии и мерцании предсердий. На фоне приема метопролола у больных с инфарктом миокарда вследствие ограничения его зоны и уменьшения риска развития фатальных аритмий снижается смертность и возможность возникновения рецидивов инфаркта миокарда. При применении в средних терапевтических дозах оказывает менее выраженное влияние на гладкую мускулатуру бронхов и периферических артерий, чем неселективные бета-адреноблокаторы.

**Показания.** Артериальная гипертония, профилактика приступов стенокардии, нарушения ритма сердца (наджелудочковая тахикардия, экстрасистолия), вторичная профилактика после перенесенного инфаркта миокарда, гиперкинетический кардинальный синдром (при гипертиреозе, нейро-циркуляторной дистонии и др.); профилактика приступов мигрени.

**Режим дозирования.** Назначают внутрь в средней суточной дозе 100 мг в 1-2 приема. При недостаточной выраженности эффекта суточную дозу постепенно увеличивают до 200 мг; максимальная суточная доза 400 мг. Таблетки джулус (0.2 г) назначают однократно утром; таблетки следует проглатывать целиком. Для купирования пароксизмальной наджелудочковой тахикардии вводят внутривенно в разовой дозе 2-5 мг со скоростью 1 мг/мин. При отсутствии эффекта введение можно повторить через 5 мин. Максимальная доза при внутривенном

введении - 15-20 мг. После купирования аритмии переходят на назначение препарата внутрь в дозе 50 мг 4 раза в сутки, причем первую дозу назначают через 15 мин после прекращения парентерального введения.

**Побочное действие.** В начале терапии возможны слабость, утомляемость, головокружение, головная боль, мышечные судороги, ощущение холода и парестезии в конечностях, снижение реакционной способности пациента. Возможны также брадикардия, гипотония, нарушения АВ проводимости, появление симптомов сердечной недостаточности, уменьшение секреции слезной жидкости, конъюнктивит, ринит, депрессия, нарушения сна, кошмарные сновидения, сухость во рту, гипогликемические состояния у больных сахарным диабетом, зрота, диарея, запор. У предрасположенных пациентов возможно появление симптомов бронхиальной обструкции. Отмечены отдельные случаи нарушения функции печени, тромбоцитопения.

**Противопоказания.** АВ блокада II, III степени, синоурикулярная блокада, брадикардия (ЧСС менее 50 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, гипотензия, хроническая сердечная недостаточность IIБ-III стадии, острая сердечная недостаточность, метаболический ацидоз, бронхиальная астма, тяжелые расстройства периферического кровообращения, повышенная чувствительность к метопрололу.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным сахарным диабетом (особенно при его либидом тении), болезнью Рейно и различными облитерирующими заболеваниями периферических артерий, феохромоцитомой (в этом случае необходимо предварительное лечение альфа-адреноблокаторами), выраженными нарушениями функции почек и печени, а также беременным и кормящим женщинами. Больные, пользующиеся контактными линзами, должны учитывать, что на фоне лечения метопрололом возможно уменьшение продукции слезной жидкости. Прекращение продолжительного курса лечения должно происходить постепенно (минимум в течение 10 дней) под наблюдением врача. За несколько дней перед проведением наркоза хлороформом или эфиром необходимо прекратить прием препарата. Если больной принял препарат перед операцией, ему следует подобрать наркотическое средство с минимальным отрицательным инотропным действием.

**Производители.** Беталок (Betolac), ASTRA, Швеция; Беталок Дурулес (Betolac Durules) ASTRA, Швеция; Белок (Belok) ECZACIBASI, Турция (по лицензии ASTRA, Швеция); Беталок (Betolac) EGIS, Венгерская республика (по лицензии Astra, Швеция); Лопресор (Lopresor) CIBA-GEIGY, Швейцария; Метолол (Metolol) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Пресолол (Presolol) HEMOFARM, Югославия (по лицензии Ciba-Geigy, Швейцария); Спескор (Speisacor) LEIRAS, Финляндия.

## МЕТОТРЕКАТ (METHOTREXAT)

Международное наименование — *methotrexat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метотрекат. Таблетки 0.0025, 0.01 г по 100 шт. в упаковке. Лиофилизированный порошок 0.005, 0.01, 0.05, 0.5, 1.0 г во флаконах по 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0.005 г или 1 г активного вещества) ампулы по 10 шт. в упаковке. Таблетки 0.0025, 0.01 г по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Противоопухолевое средство. Угнетает гидрофолатредуктазу и этим препятствует синтезу пуриновых нуклеотидов и тимидилата. Препарат активен в S-фазе. Пригоден для внутривенного, внутримышечного, перорального, интралиомбального введения.

**Показания.** Острый лимфобластный, трофобластическая болезнь, рак кожи, рак шейки матки и вульвы, рак пищевода, плоскоклеточный рак головы и шеи, рак почечной лоханки и мочеочечника, остеогенная и мягкотканчатая саркома, саркома Юинга, рак легкого, рак молочной железы, герминогенные

опухоли яичка и яичников, рак печени, рак почки, ретинобластома, медуллобластома, рак полового члена, лимфограулематоз.

**Режим дозирования.** Применяются следующие режимы дозирования:

1. 2.5-5 мг внутрь ежедневно до появления дозотоксичности.
2. 15-20 мг внутрь ежедневно в течение 4 дней в виде однократной дозы.
3. 25-30 мг внутрь через день - 4 дозы.
4. 0.4 мг/кг внутривенно или внутримышечно ежедневно 4 дня.
5. 0.4 мг/кг 1 раз в 5 дней в течение 4 недель.
6. 30-40 мг/кв.м поверхности тела 1 раз в неделю.
7. 12 мг интратекально.

**Побочное действие.** Мукозиты, диарея, угнетение гемопоэза. При применении высоких доз - язвенное поражение слизистой ЖКТ, дерматит, алоpecia, выраженное нарушение функции печени и/или почек.

**Противопоказания.** Беременность, выраженное нарушение функции печени и/или почек, лейкопения, тромбоцитопения.

**Особые указания.** При передозировке рекомендуется применение лейковорина. Не следует назначать препарат одновременно с салцилатами, тетрациклинами, парааминобензойной кислотой, хлорамфениколом.

**Производители.** Мексат (Meksa) CADILA, Индия; Метотрекат (Methotrexat) LACHEMA, Чехия; Метотрекат-Эбеве (Methotrexat-Ebewe) EBWE, Австрия; Трексан (Trexan) FARMOS, Финляндия.

## МЕТОТРЕКАТ (METHOTREXAT)

Международное наименование — *methotrexat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метотрекат. Лиофилизированный порошок 0.005, 0.05, 0.5 или 1.0 г во флаконах по 10 шт. в упаковке. Инъекционный раствор (1 ампула содержит 0.005 или 1.0 г активного вещества) в ампулах по 10 шт. в упаковке. Таблетки 0.0025 или 0.01 г по 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** LACHEMA, Чехия.

(см. МЕТОТРЕКАТ)

## МЕТОТРЕКАТ-ЭБЕВЕ (METHOTREXAT-EBEWE)

Международное наименование — *methotrexat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метотрекат. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0.01 г активного вещества), ампулы 1 мл, 5 мл по 5 или 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** EBWE, Австрия.

(см. МЕТОТРЕКАТ)

## МЕТПАМИД (METRAMID)

Международное наименование — *metoclopramide*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метоклопрамид гидрохлорид. Таблетки 0.01 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для перорального применения (1 мл содержит 0.005 г активного вещества), ампулы 2 мл по 5 шт. в упаковке.

**Производитель.** SFIFA, Турция.

(см. МЕТОКЛОПРАМИД)

## МЕТРОДИН (METRODIN)

МЕТРОДИН ВЫСОКОЧУВСТВИТЕЛЬНЫЙ (METRODIN HP)

Международное наименование — *urofolitropin*.

**Состав и форма выпуска.** Метродин - гормон, полученный из мочи женщин в период менопаузы, обладающий действием только ФСГ (фолликулостимулирующего гормона). Ампулы по 75 МЕ сублимированного препарата вместе с ампулами, содержащими 1 мл растворителя, для в/м применения.

**Фармакологическое действие.** Метродин стимулирует рост и созревание фолликулов, вызывая увеличение уровня эстро-

генов и пролиферацию эндометрия. Не обладает лютеинизирующим действием.

**Показания.** Метродин показан для стимулирования роста фолликула в яичниках у женщин, страдающих бесплодием. Используется для стимулирования роста доминирующего фолликула у пациенток с нарушением гипоталамо-гипофизарных взаимоотношений; стимулирует роста множественных фолликулов при проведении вспомогательных репродуктивных методик, для наступления зачатия.

**Режим дозирования.** Метродин вводят внутримышечно. Раствор для инъекций следует готовить непосредственно перед использованием с помощью разведенного растворителя. До 5 ампул метродина может быть растворено в 1 мл растворителя. Первая схема - ежедневное введение препарата. Лечение начинается ежедневно с 75 МЕ инъекции метродина, это лечение начинается в первые 7 дней цикла у менструирующих женщин. Ежедневные инъекции метродина продолжают до достижения адекватного ответа, судить о котором можно по ежедневным анализам уровней эстрогенов, прямой визуализации величины фолликулов с помощью ультразвукового исследования и клиническим данным. Созревание фолликулов обычно достигается в течение лечебного цикла продолжительностью 7-12 дней (за исключением пациенток, подвергшихся созданию состояния суперовуляции для проведения экстракорпорального оплодотворения, у которых продолжительность лечения может быть больше). При отсутствии реакции яичников на введение препарата ежедневная доза метродина может быть постепенно увеличена, хотя ежедневные дозы, превышающие 150 МЕ, не рекомендуются для обычной практики.

Вторая схема - введение препарата через день. Метродин вводится в одинаковых количествах через день. Начальная доза составляет 225-375 МЕ на введение в течение недели. Если адекватная стимуляция не достигается, доза может быть постепенно увеличена.

После проведения лечения по любой из схем и наличии адекватного, но не чрезмерного ответа яичников, по данным клинических и биохимических исследований, через 24-48 часов после введения последней дозы метродина производится однократная инъекция 10 000 МЕ препарата прогестина. При наличии овуляции и отсутствии наступления беременности, введение Метродина может быть повторено по одной из приведенных методик, по крайней мере, еще в течение 2-х циклов.

**Побочное действие.** Возможны раздражения в месте инъекции, диаррея и артралгия. Невыраженное или умеренное увеличение яичников и образование кист яичников. Могут отмечаться желудочно-кишечные расстройства, а также зуд в области живота, боли в эпигастрии, нижних отделах живота, молочных железах.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к метродину, персистирующее увеличение яичников или возникновение кист яичников, не обусловленное наличием синдрома поликистозных яичников, аномалии развития половых органов или миомы матки, несовместимые с беременностью; гинекологические кровотечения не выясненной этиологии, рак яичников, матки и молочной железы, первичная недостаточность яичников.

**Особые указания.** Вероятность возникновения многоплодной беременности. Метродин не следует принимать беременным и кормящим грудью женщинам. Несовместимость Метродина с другими лекарствами не отмечено.

Производитель. *ARES-SERONO*, Швейцария.

**МЕТРОНИДАЗОЛ (METRONIDAZOL) объединенный препарат**

Международное наименование — *metronidazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метронидазол. Таблетки 0.25 и 0.5 г. Раствор для инфузий 20 мл (0.1 г) в

ампулах. Раствор для инфузий 100 мл (0.5 г) во флаконах. Свечи вагинальные 0.5 г. Шарик вагинальные 0.5 г.

**Фармакологическое действие.** Оказывает бактерицидное действие в отношении анаэробных микроорганизмов (трихомонады, гiardии, амеба дизентерийная, лямблии, бактерии, фузобактерии). Не активен в отношении аэробных микроорганизмов. Назначение метронидазола лицам, страдающим алкоголизмом, приводит к формированию у них отвращения к алкоголю (антабусоподобная реакция).

**Показания.** Трихомонадный вагинит и уретрит у женщин, трихомонадный уретрит у мужчин, лямблиоз, амебная дизентерия, анаэробные инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Комбинированная терапия тяжелых смешанных аэробно-анаэробных инфекций. Профилактика анаэробной инфекции при хирургических вмешательствах (особенно на органах брюшной полости, мочевыводящих путях). Хронический алкоголизм.

**Режим дозирования.** Для лечения амебной дизентерии взрослым назначают внутрь в суточной дозе 1.5 г в 3 приема. Детям назначают в суточной дозе 30-40 мг/кг массы тела в 3 приема. Продолжительность лечения - 7 дней. Для лечения лямблиоза назначают в следующих суточных дозах: взрослым и подросткам старше 15 лет - 0.75-1.0 г; детям в возрасте 10-15 лет - 0.5 г; детям 5-10 лет - 0.375 г; детям 2-5 лет - 0.25 г; продолжительность лечения - 5 дней. Для лечения трихомонадного вагинита у женщин и трихомонадного уретрита у мужчин метронидазол назначают по 0.25-0.5 г 2 раза в сутки (утром и вечером во время или после еды) в течение 10 дней. (Женщинам одновременно каждый вечер следует вводить по 1 вагинальному суппозиторию или по 1 вагинальной таблетке.) При неспецифических вагинитах назначают по 0.5 г 2 раза в сутки в течение 7 дней. При анаэробных инфекциях суточная доза для взрослых составляет 1.0-1.5 г; для детей - 20-30 мг/кг массы тела. Внутреннее введение метронидазола показано при тяжелом течении инфекций, а также при невозможности его приема внутрь. Взрослым и детям старше 12 лет препарат вводят в/в капельно в разовой дозе 0.5 г (100 мл) каждые 8 часов со скоростью 5 мл/мин. С целью профилактики анаэробной инфекции при хирургических вмешательствах взрослым и детям старше 12 лет вводят внутривенно 0.5 г препарата (100 мл) за 5-10 минут до операции. После операции препарат вводят в той же дозе внутривенно каждые 8 часов, затем переходят на пероральный прием метронидазола. Для лечения хронического алкоголизма назначают по 0.5 г 2 раза в сутки течение 2 недель. Через 4-6 недель проводят повторный курс лечения.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, отсутствие аппетита, неприятный металлический привкус во рту; головная боль, головокружение, нарушения сознания, повышенная возбудимость, депрессия, бессонница; артралгия; слабость; ощущение жжения в мочеиспускательном канале; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, крапивница); лейкопения.

**Противопоказания.** Органические поражения центральной нервной системы, болезни крови, первый триместр беременности, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Во втором и третьем триместрах беременности метронидазол назначают только по жизненным показаниям. Во время применения препарата наблюдается более темное окрашивание мочи. Во время приема препарата нельзя употреблять алкоголь. Во время лечения трихомонадного вагинита у женщин и трихомонадного уретрита у мужчин рекомендуется воздерживаться от половой жизни; одновременное лечение обоих партнеров является обязательным. В процессе лечения необходим систематический контроль картины периферической крови.

Производитель. Клон (*Clon*) *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика; Метронидазол (*Metronidazol*) *POLFA*, Польша; Метронидазол (*Metronidazol*) *WATSON LABORATORIES*, США; Орвагил (*Orvagil*) *ICN GALENKA*,

Югославия; Трихопол (Trichopol) *POLFA*, Польша; Флагил (Flagyl) *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

## МЕТРОНИДАЗОЛ (METRONIDAZOL)

Международное наименование — *metronidazol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - метронидазол. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.005 г активного вещества), ампулы 20 мл по 10 шт. в упаковке. Производитель. *POLFA*, Польша. (см. МЕТРОНИДАЗОЛ)

## МЕТРОНИДАЗОЛ (METRONIDAZOL)

Международное наименование — *metronidazol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - метронидазол. Таблетки 0.25 г. Производитель. *WATSON LABORATORIES*, США (см. МЕТРОНИДАЗОЛ)

## МЕТФОРМИН (METFORMIN)

Международное наименование — *metformin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - метформина гидрохлорид. Таблетки 0.5 г. Фармакологическое действие. Синтетический противодиабетический препарат для приема внутрь. Механизм действия метформина, как и других производных гуанидина, выяснен недостаточно. По-видимому, усиливается утилизация глюкозы мышцами, тормозится глюконеогенез в печени, задерживается всасывание углеводов в кишечнике.

Показания. Инсулинонезависимый сахарный диабет в случае неэффективности одной диетотерапии, особенно у тучных пациентов. Применяется также в качестве дополнения к инсулинотерапии; в сочетании с производными сульфонилмочевины.

Режим дозирования. Обычно препарат назначают в дозе 0.5 г 3 раза в день во время или после еды. В случае необходимости возможно повышение дозы до 3 г в день, после достижения компенсации доза может быть уменьшена.

Побочное действие. Возможны диспепсические явления (уменьшающиеся при назначении во время или после еды). В отдельных случаях может возникнуть молочно-кислый ацидоз, требующий прекращения лечения.

Противопоказания. Диабетическая кома, кетонацидоз, нарушение функции почек, хронические заболевания печени, сердечная недостаточность, свежий инфаркт миокарда, повышенная чувствительность к препарату, алкоголизм, молочно-кислый ацидоз или указания на него в анамнезе. Беременность.

Особые указания. При лечении препаратом необходим контроль за функцией почек. Не рекомендуется назначение метформина при серьезных инфекциях, травмах, опасности дегидратации. При сочетанном лечении с производными сульфонилмочевины необходим тщательный контроль уровня глюкозы в крови. Комбинированное применение с инсулином рекомендуется проводить в стационаре. С осторожностью назначать в сочетании с непрямыми антикоагулянтами и циметидином.

Производитель. *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия.

## МЕФОКСИН (MEFOXIN)

Международное наименование — *cefoxitin sodium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефокситин натрия. Порошок для внутривенных инфузий 1.0 г, 2.0 г во флаконах по 10 или 25 шт. в упаковке. Порошок для внутримышечных инфузий 1.0 г во флаконах по 10 или 25 шт. в упаковке.

Производитель. *MERCK SHARP & DOHME*, Германия. (см. ЦЕФОКСИТИН)

## МИАКАЛЬЦИК (MIACALCIC)

Международное наименование — *calcitonin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кальцитонин. Раствор для инъекций (1 мл содержит 50 МЕ активного вещества), ампулы 1 мл по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Кальцитонин является основным регуляторным фактором минерального обмена и метаболизма скелетной ткани. Препарат тормозит естественный процесс костной резорбции и способствует переходу кальция и фосфатов из крови в костную ткань. Повышает выделение кальция, фосфора и натрия с мочой за счет снижения их реабсорбции в канальцах. Уменьшает желудочную секрецию и экзокринную функцию поджелудочной железы.

Показания. Гиперкальциемия, боли в костях, связанные с остеолитом, болезнь Пажет, лечение остеопороза в период после менопаузы, алгодистрофия, а также сопутствующей терапии при острых панкреатитах.

Режим дозирования. Наиболее эффективным путем введения является внутривенное вливание, которое всегда следует использовать при нежелательных состояниях и в тяжелых случаях. Суточная доза препарата 5-10 мг/кг массы тела больного вводится внутривенно капельно в 500 мл физиологического раствора на протяжении 6 часов или в виде медленной внутривенной инъекции в 2-4 приема на протяжении дня. При хронических состояниях гиперкальциемии проводится лечение в дозе 5-10 мг/кг веса тела в день путем подкожной или внутримышечной инъекции в виде однократной дозы или в 2 приема.

Побочное действие. Тошнота, рвота, приливы к лицу, сопровождающиеся ощущением тепла. Эти эффекты зависят от дозы и являются более частыми при внутривенном способе введения препарата. В редких случаях могут иметь место полиурия, озноб, генерализованные кожные реакции, тахикардия, гипотония, коллапс.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Поскольку миакальцик представляет собой пептид, существует возможность системных аллергических реакций. Перед лечением необходимо поставить кожную пробу, особенно у пациентов с подозрением на гиперчувствительность к кальцитонину.

Производитель. *SANDOZ*, Швейцария.

## МИАНСАН (MIANSAN)

Международное наименование — *mianserin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - миансерина хлорид. Таблетки 0.01 и 0.03 г по 10 и 14 шт. в упаковке.

Производитель. *ZORKA-PHARMA*, Югославия (в сотрудничестве с *Organon*, Нидерланды). (см. МИАНСЕРИН)

## МИАНСЕРИН (MIANSERIN)

Международное наименование — *mianserin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - миансерина гидрохлорид. Таблетки.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает антидепрессивное и анксиолитическое действие. Может вызывать стонорный и седативный эффекты.

Показания. Депрессии различного генеза.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально и зависит от возраста больного, клинических особенностей заболевания и реакции на лечение. Начальная доза составляет 0.03-0.04 г/сут., при недостаточном клиническом эффекте дозу постепенно увеличивают до 0.09 г/сут. При стабилизации состояния начинают постепенное снижение дозы до минимальной поддерживающей. Суточная доза может быть разделена на 2-3 приема; возможен прием однократно на ночь. Побочное действие. Сонливость, агранулоцитоз, лихорадка, стоматит, желтуха, гипомания, судороги, гинекомастия, по-



стуальная гипотония, полиартропатия, кожные высыпания, судороги.

**Противопоказания.** Маньякальный синдром, выраженные нарушения функции печени, беременность, лактация, острый период инфаркта миокарда.

**Особые указания.** Во время лечения препаратом следует избегать приема алкоголя. Миансерин не комбинируют с ингибиторами МАО, начинают не ранее, чем через 2 нед. после окончания применения последних. С осторожностью комбинируют с гипотензивными средствами. Во время лечения препаратом не следует заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания и скорости реакций. Производитель, Леривон (Lerivon) ORGANON, Нидерланды; Миансан (Miansan) ZORKA-PHARMA, Югославия (в содружестве с Organon, Нидерланды); Серикад (Sericad) CADILA, Индия.

## МИДАЗОЛАМ (MIDAZOLAM)

Международное наименование — *midazolam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — мидазолам. Таблетки, раствор для инъекций в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Производное бензодиазепина. Обладает спазмолитическим, миорелаксирующим, анксиолитическим, противосудорожным действием. Оказывает некоторое депрессорное действие на сердечно-сосудистую систему, вызывает антеградную амнезию. Эффекты характеризуются быстрым наступлением и непродолжительностью.

**Показания.** Бессонница различного генеза. В качестве седативного средства для премедикации перед хирургическими операциями и диагностическими процедурами.

**Режим дозирования.** Обычная доза для взрослых составляет 7.5-15 мг. Препарат следует принимать непосредственно перед сном. Таблетки проглатывают целиком и запивают небольшим количеством жидкости. В качестве седативного средства для премедикации вводят 2.5 мг за 5-10 мин. до начала операции. При необходимости можно проводить дополнительные в/в инъекции малых доз препарата (по 1 мг). Пожилым назначают половину обычной дозы.

**Побочное действие.** Слабость, сонливость, усталость, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека. Редко — кратковременная антеградная амнезия.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к бензодиазепинам, миастения, беременность.

**Особые указания.** Препарат не назначают для первичного лечения бессонницы при психозах и тяжелых формах депрессии. С осторожностью применяют у больных с органическими повреждениями головного мозга, тяжелыми формами дыхательной недостаточности. Не следует комбинировать мидазолам с препаратами, оказывающими угнетающее влияние на функции ЦНС. Во время лечения не рекомендуется заниматься видами деятельности, требующими концентрации внимания, быстрой реакции.

Производители. Дормикум (Dormicum) EGIS, Венгерская республика; Дормикум (Dormicum) ROCHE, Швейцария; Флормидал (Flormidal) JCN GALENIKA, Югославия.

## МИДОКАЛМ (MYDOCALM)

Международное наименование — *tolperison*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — толперизона гидрохлорид. Драже 0.05 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах (1 ампула содержит 0.1 г толперизона гидрохлорида и 0.0025 г лидокаина гидрохлорида), в упаковке 5 ампул.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает избирательное угнетающее влияние на каудальную часть ретикулярной формации мозга, обладает центральными и холинолитическими свойствами. Не оказывает влияния на

периферические отделы нервно-мышечной системы, оказывает слабое спазмолитическое и сосудорасширяющее действие.

**Показания.** Заболевания, сопровождающиеся патологическим повышением тонуса поперечно-полосатой мускулатуры: при спинно-мозговых и церебральных параличах с повышением тонуса, спазмами, спинальным автоматизмом, при контрактурах конечностей, при заболеваниях с дистонией, ригидностью, спазмами.

**Режим дозирования.** По 1-2 ампулы в/м или в/в медленно; в/а вводится содержимое 1 ампулы, разведенной в 10 мл физиологического раствора. Драже принимают по 1-3 штуки 3 раза в день. Детям в возрасте от 2 месяцев до 6 лет препарат назначают из расчета 5 мг/кг массы тела в сутки в 3 приема; в возрасте 7-14 лет — 4-2 мг/кг массы тела в сутки в 3 приема.

**Побочное действие.** Ощущение легкого онемения, головная боль, раздражительность, нарушение сна.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Комбинация мидазолама с мепробаматом требует осторожности.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## МИДОЛ (MIDOL)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0.25, 0.5 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. HEMOFARM, Югославия.  
(см. АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА)

## МИЕЛОВРОМОЛ (MYELOBROMOL)

Международное наименование — *mitobronitol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — митобронол. Таблетки 0.25 г по 10 или 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат для лечения злокачественных новообразований. Оказывает тормозящее влияние на миелоидную ткань и применяется для лечения хронического миеломелоза. Препарат эффективен при устойчивости к миелосану.

**Показания.** Хронический миелоидный лейкоз, полицитемия. **Режим дозирования.** Назначают внутрь ежедневно по 0.25 г в день в течение 3-6 недель до появления клинических признаков ремиссии. При быстром уменьшении количества лейкоцитов дозу снижают до 0.125 г в сутки. При количестве лейкоцитов в периферической крови ниже 20 000 в 1 мл переходят на поддерживающую терапию в дозах 0.125-0.25 г 2 раза в 7-10 дней. Курсовая доза составляет обычно 6-7 г.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, диарея, тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Геморрагический диатез, прием других противопухольных препаратов, лучевая терапия.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат при одновременном лечении кортикостероидами, фенилбутоном. При снижении количества тромбоцитов менее 100 000 препарат необходимо отменить.

Производитель. CHINOIN, Венгерская республика.

## МИКАЛИТ (MICALIT)

Международное наименование — *litii carbonas*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — лития карбонат. Таблетки, покрытые оболочкой, 0.3 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

(см. ЛИТИЯ КАРБОНАТ)

## МИКОБУТОЛ (MYCUBUTOL)

Международное наименование — *ethambutol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — этамбутол гидрохлорид. Таблетки 0.2, 0.4, 0.6 и 0.8 г по 1000 шт. в



металлическом контейнере или контейнере из высокоплотного полиэтилена.

Производитель. CADILA, Индия.  
(см. ЭТАМБУТОЛ)

## МИКОЗОЛОН (MYCOSOLON)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - мазипредона гидрохлорид и миконазол. Мазь (1 г мази содержит мазипредона гидрохлорид 0.00205 г и миконазола 0.02 г) по 15 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** Оказывает противогрибковое действие в отношении дерматофитов. Активен также в отношении грамположительных микроорганизмов; обладает противовоспалительным действием.

**Показания.** Грибковые поражения кожи, ногтей, грибковые опрелости, микоз наружного слухового прохода.

**Режим дозирования.** Мазь наносят на пораженные участки кожи 1-2 раза в день. При поражении ногтей мазь применяют с наложением окклюзионной повязки до полной регенерации ногтей. При поражении наружного слухового прохода 2 раза в день вводят пропитанную мазью марлевую повязку в слуховой проход.

**Побочное действие.** Редко - аллергические реакции в виде жжения и гиперемии в месте нанесения мази.

**Противопоказания.** Туберкулез кожи, вирусные заболевания кожи и слизистых оболочек, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** В процессе лечения препаратом особое внимание следует уделять соблюдению правил личной гигиены и ухода за кожей.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## МИКОНАЗОЛ (MICONAZOL)

Международное наименование — *miconazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - миконазола раствор. Крем 2% по 15 и 30 г в тубах. Оральный гель 2% по 40 г в тубах. Таблетки вагинальные 0.2 г. Свечи вагинальные 0.1 г.

**Фармакологическое действие.** Противогрибковое средство, обладающее активностью в отношении дерматофитов, дрожжевых грибов и некоторых других. Механизм действия связан с ингибированием биосинтеза эргостерола и изменением липидного состава мембран. Обладает также антибактериальной активностью в отношении грамположительных микроорганизмов.

**Показания.** Грибковые поражения кожных покровов, слизистой влагалища, наружных половых органов, вызванные чувствительными к препарату грибами, в том числе и вторично инфицированные грамположительными микроорганизмами. Лечение и профилактика кандидозов слизистой оболочки полости рта и желудочно-кишечного тракта (для применения орального геля).

**Режим дозирования.** Крем наносят 2 раза в день на пораженную поверхность. Курс лечения - от 2 до 6 недель. Оральный гель назначают взрослым пациентам по 1/2 мерной ложки 4 раза в сутки. Препарат необходимо задерживать в ротовой полости как можно дольше. Вагинальные свечи или таблетки вводят глубоко во влагалище по 1 шт. 1 раз в сутки на ночь; лечение продолжают еще в течение 2 недель после исчезновения симптомов заболевания.

**Побочное действие.** В редких случаях - местные реакции в виде жжения, зуда, раздражения кожи или слизистой оболочек.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность пациента к препарату, второй и третий триместры беременности (для применения вагинальных форм).

**Особые указания.** Следует избегать попадания препарата в

глаза. С осторожностью назначают препарат кормящим матерям.

Производители. Гнио-Дактанол (Gyno-Daktanol) ICN GALENIKA, Югославия; Гнио-Дактарин (Gyno-Daktarin) JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия; Дактанол (Daktanol) ICN GALENIKA, Югославия; Дактарин (Daktarin) JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия.

## МИКОСЕПТИН (MYKOSOPTIN)

**Состав и форма выпуска.** Мазь по 30 г (1.5 г ундециленовой кислоты и 4.5 г цинка ундецилената) в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Фунгистатическое действие в отношении дерматофитов родов *Trichophyton*, *Epidermophyton* и *Microsporum*; на дрожжевые микроорганизмы микосептин не действует.

**Показания.** Профилактика и терапия дерматомикозов, в частности, эпидермофитий, гиперкератотических и сквамозных трихофитий нижних конечностей.

**Режим дозирования.** Мазь наносят 2 раза в день на пораженный участок, после исчезновения клинических симптомов применяют 1 раз в день, в профилактических целях достаточно применения 2 раза в неделю.

**Побочное действие.** Реакции гиперчувствительности.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к янтарину. **Особые указания.** При прерывании курса без рекомендации врача часто наблюдаются рецидивы дерматомикозов.

Производитель. LECHIVA, Чехия.

## МИКОСПОР (MYCOSPOR)

Международное наименование — *bifonazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - бифоназол. Раствор для наружного применения 1% по 10 и 25 мл во флаконе. Аэрозоль 0.015 г в аэрозольной упаковке. Мазь 1% по 10 и 25 г в тубах. Гель 1% по 10 и 25 г в тубах. Пудра 1% по 20 г в банке.

**Фармакологическое действие.** Противогрибковый препарат широкого спектра действия. Оказывает фунгицидное действие в отношении дерматофитов, дрожжей, плесневых грибов.

**Показания.** Грибковые заболевания кожи, вызванные чувствительными к препарату возбудителями, разноцветный лишай, эризматизм.

**Режим дозирования.** Назначают 1 раз в сутки (желательно перед сном). Препарат наносят тонким слоем на инфицированные участки кожи и втирают. Продолжительность лечения зависит от тяжести поражения и состояния пациента. Раствор и аэрозоль применяют для лечения ороговевших и покрытых волосами кожных покровов, а также лечения обширных пораженных поверхностей. Гель предпочтительно применять при инфекциях кожи, сопровождающихся опрелостями.

**Побочное действие.** Покраснение, жжение, шелушение, раздражение кожи в месте нанесения препарата.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к бифоназолу.

**Особые указания.** Лечение грудных детей проводится только под строгим врачебным контролем.

Производитель. BAYER, Германия.

## МИКРОНОР (MIKRONOR)

Международное наименование — *norethisteron*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - норэтистерон. Таблетки 0.00035 г по 28 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Гормональное контрацептивное средство. Эффект препарата достигается в результате опосредованного воздействия на эндометрий и цервикальную слизь.

**Показания.** Контрацепция, терапия прогестивной недостаточности.

**Режим дозирования.** Применяется внутрь по 1 таблетке с пер-

вого дня менструального цикла в одно и то же время. В первые 14 дней необходимо использовать дополнительные методы контрацепции.

**Побочное действие.** Головная боль, тошнота, нагнание молочных желез, нарушение менструального цикла.

**Противопоказания.** Тромбофлебит, тромбоэмболия, заболевания сосудов головного мозга, выраженное нарушение функции печени, гормонально зависимые опухоли, маточное кровотечение неизвестной этиологии, опухоли молочной железы, беременность.

**Особые указания.** Если пациентка забыла принять очередную таблетку, то пропущенную таблетку необходимо принять как можно быстрее и в этом случае необходимо применить дополнительные методы контрацепции. В случае терапии эндометриоза, дисфункциональных маточных кровотечений, недостаточности лютеиновой фазы доза препарата подбирается врачом индивидуально в каждом случае.

Производитель. **CILAG, США.**

#### МИКРОФОЛЛИН (MICROFOLLIN)

Международное наименование — *ethinylestradiol*.

**Состав и форма выпуска.** Таблетки 0.00001, 0.00005 г по 20, 40 или 60 шт. в упаковке.

Производитель. **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика. (см. ЭТИНИЛЭСТРАДИОЛ)

#### МИЛ-ПАР (MIL-PAR)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - гидроокиси магния и жидкий парафин. Эмульсия (1 мл содержит 3.75 и 1.25 мг активных веществ соответственно) в пластиковых бутылках.

**Фармакологическое действие.** Слабительное средство.

**Показания.** Запоры, обусловленные гипотонией и вялой перистальтикой толстой кишки. Регулирование стула при геморрое, проктите, анальных трещинах.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 1-2 ст.ложки перед завтраком или перед сном. Детям старше 7 лет назначают по 1/2 - 1 ст. ложке; детям в возрасте от 3 до 7 лет - по 1-2 ст.ложки перед сном. Перед применением дозу препарата следует смешать с половиной стакана молока или воды.

**Побочное действие.** При применении препарата по показаниям в рекомендуемых дозах побочное действие не выявлено.

**Противопоказания.** Детский возраст до 3 лет.

**Особые указания.** Не рекомендуется применять препарат длительно. Нельзя допускать замораживания препарата.

Производитель. **STERLING HEALTH**, Великобритания.

#### МИЛДИВЕ (MILDIVE)

**Состав и форма выпуска.** Порошок, в 100 г которого содержится: белков - 12.5%; углеводов - 56.1% (сахароза); минеральных веществ - 1.9%; калорийность - 513 ккал. Содержание витаминов в 100 мл готового к употреблению раствора: витамин А - 0.052 мг; витамин В1 - 0.031 мг; витамин В2 - 0.052 мг; амид никотиновой кислоты - 0.650 мг; витамин В6 - 0.090 мг; витамин Е - 0.380 мг; пантотенат кальция - 0.320 мг; фолиевая кислота - 0.320 мг; витамин В12 - 0.260 мг; витамин С - 4.800 мг; железо - 0.650 мг. Порошок 500 г в коробке.

**Фармакологическое действие.** Детская питательная смесь, заменяющая грудное молоко.

**Показания.** Кормление детей от 1 недели жизни (вес более 2600 г) до 6 месяцев в случае неспособности матери к кормлению грудью.

**Режим дозирования.** Обычная дозировка: 150 мл/кг, разведенная на 5-6 порций. Количество, необходимое на 1 кормление: для ребенка весом 3 кг - 2 ложки порошка на 75 мл воды 6 раз в сутки; для ребенка весом 4 кг - 4 ложки порошка на 150 мл воды 6 раз в сутки; для ребенка весом 5 кг - 5 ложек порошка

на 175 мл воды 5 раз в сутки. Дозирующая ложка содержит 5 г порошка.

**Побочное действие.** Реакции гиперчувствительности.

**Противопоказания.** Непереносимость какого-либо компонента смеси.

**Особые указания.** Смесь не предназначена для кормления детей весом более 5 кг. Содержимое вскрытой коробки должно быть использовано в течение 14 дней. Всегда употребляется только свежий раствор.

Производитель. **EGIS**, Венгерская республика.

#### МИЛК ОФ МАГНЕЗИЯ ЛИКВИД (MILK OF MAGNESIA LIQUID)

#### ТАБЛЕТКИ МИЛК ОФ МАГНЕЗИЯ (MILK OF MAGNESIA IN TAB)

Международное наименование — *magnesium oxydum*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гидроокись магния. Таблетки 0.3 г по 24 шт. в упаковке. Суспензия (1 мл содержит 0.083 г активного вещества) по 100 и 200 мл в пластиковых флаконах.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает антацидное и послабляющее действие. Нейтрализует свободную соляную кислоту в желудке, понижает пептическую активность желудочного сока. Действие препарата не сопровождается вторичной гиперсекрецией соляной кислоты и изменениями кислотно-щелочного равновесия.

**Показания.** Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, приема лекарственных средств, погрешностей в диете.

**Режим дозирования.** При изжоге или других диспептических явлениях разовая доза препарата для взрослых составляет 2-4 таблетки или 1-3 чайные ложки суспензии. Разовая доза препарата для детей в возрасте от 3 до 12 лет составляет 1 чайную ложку суспензии. Детям старше 6 лет можно назначать препарат в таблетках (разовая доза 1-2 таблетки). При запорах препарат назначают перед сном, увеличивая дозу ежедневно до получения желаемого эффекта. Таблетки следует медленно разжевывать. Суспензию препарата можно принимать с молоком или водой, перед употреблением необходимо взбалтывать.

**Побочное действие.** Не выявлено.

**Противопоказания.** Детский возраст до 3 лет (для таблеток - до 6 лет).

**Особые указания.** После вскрытия флакона препарат можно использовать в течение 6 месяцев.

Производитель. **STERLING HEALTH**, Великобритания.

#### МИНАЛГАН (MINALGAN)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - аналгин, дифенилпиперидиноэтилэтилэтилбромометилат, пиперидино-этилэтилхлорид. Таблетки (1 таблетка содержит 0.5 г, 0.005 г, 0.0001 г активных веществ соответственно) по 10 шт. в стрипе, 10 стрип в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.5 г, 0.002 г, 0.0002 г активных веществ соответственно), ампулы 2 мл по 10 шт. в упаковке, ампулы 5 мл по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Спазмолитическое средство центрального действия. Обладает антихолинергической активностью.

**Показания.** Почечная колика, желчная колика, спастические боли в ЖКТ, спастическая дисменорея.

**Режим дозирования.** При острой колике 5 мл препарата вводят внутривенно медленно. При необходимости инъекцию можно повторить через 6-8 часов. В менее тяжелых случаях

препарат можно вводить внутримышечно от 2 до 5 мл 2-3 раза в день. Таблетки назначают по 1-2 шт. 3 раза в день.  
Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуда, ангионевротического отека.  
Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.  
Особые указания. Лечение препаратом проводится под контролем картины крови из-за опасности атранулоцитоза.  
Производитель. *MENON PHARMA*, Индия.

## МИНИДИАБ (MINIDIAB)

Международное наименование — *glipizid*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - глипизид, Таблетки 0.005 г по 30 шт. в упаковке.  
Производитель. *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия.  
(см. ГЛИПИЗИД)

## МИНИДИАБ (MINIDIAB)

Международное наименование — *glipizid*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - глипизид, Таблетки 0.005 г по 30 шт. в упаковке.  
Производитель. *LECHIVA*, Чехия (по лицензии *Farmitalia Carlo Erba*, Италия).  
(см. ГЛИПИЗИД)

## МИНИДИАБ (MINIDIAB)

Международное наименование — *glipizid*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - глипизид, Таблетки 0.005 г по 10 шт. в упаковке.  
Производитель. *TORRENT*, Индия (по лицензии *Farmitalia Carlo Erba*, Италия).  
(см. ГЛИПИЗИД)

## МИНИЗИСТОН (MINIZISTON)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - левоноргестрел и этинэстрадиол. Драже (0.000125 г и 0.00003 г активных веществ соответственно) по 21 шт. в упаковке; 3 x 21 шт. в упаковке; 6 x 21 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Левоноргестрел обладает сильным гестагенным действием. Происходит торможение гипофизарной секреции гонадотропина. Аналогично действует этинэстрадиол. Таким образом, предотвращается созревание фолликула и овуляция. При приеме препарата отсутствует циклические изменения эндометрия.

Показания. Временная контрацепция.  
Режим дозирования. Первый цикл приема начинается с приема препарата на 1-ый день кровотечения. Ежедневное применение по 1 драже в течение 21 дня прерывается интервалом в 7 дней, свободным от приема, во время которого происходит менструальноподобное кровотечение. Чтобы обеспечить надежное действие гормонов, желательно принимать их приблизительно в одно и то же время. Интервал между двумя приемами не должен превышать 36 часов.

Побочное действие. В первые месяцы применения возможны промежуточные кровотечения (наличие промежуточных кровотечений после трех циклов лечения - основание для замены препарата). Редко - нагрубание молочных желез, изменение либидо, депрессия, сильные головные боли, острое расстройство зрения, флебит, тромбоэмболия, холестаз, повышение артериального давления. Крайне редко - гепатит, первичная опухоль печени.

Противопоказания. Беременность, гормонально зависимые опухоли, нарушение функции печени, облитерирующий эндоефит печени, венозные, серповидно-клеточная анемия, тромбоз, тромбоэмболические процессы, идиопатические гиперлипидемии, гиперхолестеринемия.

Особые указания. При применении препарата каждые полгода женщина должна быть осмотрена гинекологом, исследованы функции печени, содержание холестерина в крови,

артериальное давление, взяты анализы мочи, проведена пальпация молочных желез. Не рекомендуется принимать женщинам, профессия которых связана с высокими требованиями к голосовому аппарату.

Производитель. *JENAPHARM*, Германия.

## МИНИПРЕСС (MINIPRESS)

Международное наименование — *prazosin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - празозина гидрохлорид. Таблетки 0.001 г по 30 или 100 шт. в упаковке. Таблетки 0.002, 0.005 г по 100 шт. в упаковке.  
Производитель. *BIOGAL*, Венгерская республика.  
(см. ПРАЗОЗИН)

## МИНИПРЕСС (MINIPRESS)

Международное наименование — *prazosin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - празозина гидрохлорид. Таблетки 0.001 г по 30 или 100 шт. в упаковке. Таблетки 0.002 и 0.005 г по 100 шт. в упаковке.  
Производитель. *PFIZER*, США.  
(см. ПРАЗОЗИН)

## МИНИФАЖ (MINIFAG)

Международное наименование — *fenfluramin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - фенфлурамина гидрохлорид. Капсулы 0.06 г по 30 шт. в упаковке.  
Фармакологическое действие. Анорексигенное средство. Оказывает сильное стимулирующее влияние на адренергические и дофаминергические рецепторы в области ствола головного мозга. Обладает также периферической адренергической активностью, вызывает сужение периферических сосудов, усиление сокращений сердца, повышение артериального давления, расслабление мускулатуры бронхов, расширение зрачков.

Показания. Ожирение у взрослых пациентов, лечение, комбинируемое с диетотерапией, при простом и сложном ожирении, ожирение в сочетании с артериальной гипертензией, сахарным диабетом, гиперлипидемией, тревожным синдромом.

Режим дозирования. Назначают по 1 капсуле в сутки, желательно применять препарат после обеда или вечером. При неэффективности препарата в данной дозировке в течение 3-4 недель доза препарата может быть увеличена до 2-6 таблеток в день. При отмене препарата доза уменьшается постепенно.

Побочное действие. Седативное действие, головокружение, тошнота, диарея, учащенное мочеиспускание, головная боль, астенический синдром. Резкая отмена препарата может вызвать возникновение депрессивных состояний. В редких случаях при длительном применении - развитие легочной гипертензии, которая исчезает при прекращении лечения.  
Противопоказания. Психические заболевания в анамнезе, депрессивное состояние, злоупотребление алкоголем или токсикомания, эпилепсия, первый триместр беременности.

Особые указания. Минифаж не назначают одновременно с ингибиторами моноаминоксидазы. При одновременном назначении с препаратами, обладающими анорексигенным, гипотензивным, гипогликемическим и седативным действием, необходима коррекция дозы.

Производитель. *SERVIER*, Франция.

## МИНОКСИДИЛ (MINOXIDIL) для наружного применения

Состав и форма выпуска. Активное вещество - миноксидил. 2% раствор и лосьон по 50 и 60 мл во флаконах или в бутылках с дозирующими аппликаторами.

Фармакологическое действие. Периферический вазодилатор; при местном применении стимулирует рост волос при андрогенетическом облысении. Улучшает микроциркуляцию, стимулирует переход волосных клеток в активную рас-

тушую фазу, изменяет воздействие андрогенов на волосные мешочки. Возможно, опосредованно приводит к уменьшению образования 5-альфа-дегидростерона, который играет существенную роль в формировании облысения. Наилучший эффект миноксидил оказывает при небольшой давности заболевания (не более 10 лет), молодом возрасте пациентов, лысине в области теменной не более 10 см, наличии в центре лысины более 100 пушковых и терминальных волос. Начало стимуляции роста волос начинается не ранее, чем через 4 месяца после начала лечения. После отмены миноксидила рост волос прекращается и через 3-4 месяца можно ожидать восстановления прежнего облика.

**Показания.** Андрогенетическая алоpecia.

**Режим дозирования.** Препарат в общей дозе 1 мл 2 раза в день наносится на кожу головы в центр очага облысения и интенсивно втирается (от центра к периферии). Длительность лечения в среднем около 1 года.

**Побочное действие.** Зуд, сухость и шелушение кожи головы, аллергические реакции в виде дерматита на месте применения препарата.

**Противопоказания.** Нарушение целостности кожных покровов, дерматозы волосистой части головы, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Избегать попадания препарата в глаза. После применения препарата тщательно мыть руки. Применять миноксидил с осторожностью у больных с сердечной патологией в анамнезе и у пациентов, которым проводится лечение гипотензивными препаратами, так как нельзя полностью исключить возможность системного действия (как периферического вазодилатора).

**Производители.** Громай (Grooman) CADILA, Индия; Пилфуд (Pifud) BOSNALIJEK, Босния и Герцеговина; Регин (Regain) UPIJOHN, США.

## МИНОКСИДИЛ (MINOXIDIL) для приема внутрь

Международное наименование — *minoxidil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — миноксидил. Таблетки 0.005 и 0.1 г.

**Фармакологическое действие.** Периферический артериальный вазодилатор миотропного действия. Снижает АД. При применении миноксидила вследствие артериальной вазодилатации может возникать рефлекторная тахикардия, увеличение ударного выброса, повышение потребности миокарда в кислороде. Вызывает увеличение легочного кровотока, которое не сопровождается повышением давления в легочной артерии благодаря уменьшению сопротивления легочных сосудов. Может вызвать задержку натрия и воды в организме, связанную с активацией ренин-ангиотензин-альдостероновой системы.

**Показания.** Артериальная гипертензия (особенно тяжелые формы, резистентные к комбинированной терапии бета-адреноблокатором и диуретиком).

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. Взрослым и подросткам старше 12 лет назначают в начальной суточной дозе 5 мг; кратность назначения 1-2 раза в сутки. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта каждые 3 дня суточную дозу увеличивают на 5-10 мг. Средняя терапевтическая доза составляет 20-40 мг/сут; максимальная доза — 100 мг/сут (в один или несколько приемов). Детям в возрасте младше 12 лет назначают в суточной дозе из расчета 0.2 мг/кг массы тела; кратность назначения 1 раз в сутки. Средняя терапевтическая доза составляет 0.25-1.0 мг/кг; максимальная доза — 50 мг/сут. При почечной недостаточности дозу препарата следует уменьшать.

**Побочное действие.** Тахикардия, задержка натрия и воды в организме, гипертрихоз, истончение и усиление пигментации волос на теле, аллергические реакции, инверсия зубца Т на ЭКГ. В редких случаях у больных с сердечной недостаточностью возможно развитие гипотонии и гиперперикарда. У

больных с ИБС, стенокардией возможно учащение ангинозных приступов.

**Противопоказания.** Феохромоцитомы, митральный стеноз, вторичная легочная гипертензия, беременность, лактация. **Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с ИБС, стенокардией; сердечной недостаточностью. Не следует назначать миноксидил одновременно с гуанетидином из-за опасности развития ортостатической гипотонии. **Производители.** Лонгитен (Loniten) UPIJOHN, США; Минона (Minona) FARMOS, Финляндия.

## МИНОНА (MINONA)

Международное наименование — *minoxidil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — миноксидил. Таблетки 0.005 г, 0.01 г.

**Производитель.** FARMOS, Финляндия. (см. МИНОКСИДИЛ)

## МИНУЛЕТ (MINULET)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — гестаген и этинилэстрадиол. Драже (0.000075 г и 0.00003 г активных веществ соответственно) по 21 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает противозачаточное действие при приеме внутрь, обусловленное нарушением созревания фолликулов, торможением овуляции, изменением секреторной фазы менструального цикла.

**Показания.** Контрацепция.

**Режим дозирования.** Внутрь по 1 драже в день в течение 21 дня, начиная с первого дня менструального цикла, затем перерыв в 7 дней. Желательно принимать препарат в одно и то же время суток.

**Побочное действие.** Чувство напряжения в молочных железах, изменения веса тела, депрессивные состояния, изменения либидо, боли в желудке, тошнота, головная боль, плохая переносимость контактных линз, появление коричневых пятен на коже, межменструальные кровотечения.

**Противопоказания.** Беременность, тяжелые заболевания печени, перенесенные или имеющиеся нарушения свертывания крови (тромбоз, эмболия), выраженная гипертензия, тяжелый сахарный диабет, серповидно-лунчатая анемия, нарушения жирового обмена, злокачественные опухоли молочной железы и матки, отосклероз с ухудшением во время предыдущей беременности, мигрень.

**Особые указания.** Риск возникновения сердечно-сосудистых осложнений повышается при курении (особенно после 35 лет). Перед началом приема препарата, а также регулярно на фоне его применения необходим гинекологический осмотр. Прием препарата немедленно прекращается в случае появления следующих симптомов: ранние признаки фибитов, тромбозов, эмболий (вздутие вен, непривычные боли в ногах, боли в грудной клетке при дыхании или кашле, чувство сжатия в груди). Впервые появившиеся мигреноподобные головные боли, внезапные нарушения слуха и зрения, двигательные нарушения. Прием препарата прекращается за 6 недель до запланированных хирургических операций. Риск возникновения тромбозов повышается при высоком артериальном давлении. Препарат отменяют при гепатите, желтухе, зуде, холестазах, учащении приступов эпилепсии, первичном или повторном появлении порфирии. При одновременном применении с барбитуратами, рифампицином, ампициллином, гризеофульвином, бутандионом, противоэпилептическими средствами эффективность препарата снижается. При приеме минулета на фоне противодиабетической терапии возможно изменение толерантности к глюкозе.

**Производитель.** WYETH GROUP, Германия.

## МИОВИН (MIOVIN)

Международное наименование — *nitroglycerin*.



Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. 2% мазь по 30 г или 60 г в тубах.  
Производитель. CADILA, Индия.  
(см. НИТРОГЛИЦЕРИН МАЗЬ)

## МИОЛАСТАН (MYOLASTAN)

Международное наименование — *tetrazepam*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - тетразепам. Таблетки 0,05 г по 20 шт. в упаковке.  
Фармакологическое действие. Миорелаксант из класса бензодиазепинов. Обладает также седативным, анксиолитическим и противосудорожным действием.

Показания. В составе комплексной терапии при лечении мышечных контрактур, неврологических контрактур со спазмами, в восстановительной терапевтической практике.

Режим дозирования. В амбулаторных условиях: начальная доза - 1 таблетка вечером; постепенно увеличивать ежедневную дозу на 1/2-1 таблетку, распределяя ее на несколько приемов, до достижения эффективной терапевтической дозы (обычно 150 мг, т.е. по 1 таблетке утром, в обед и вечером; но в некоторых случаях эта доза может достигать 6-8 таблеток в день); в случаях тяжелых болей последний прием должен осуществляться перед сном. При амбулаторном лечении: начальная доза - 1/2 таблетки вечером; постепенно увеличивать дозу, назначая дополнительно 1/2 таблетки каждый день, распределяя ее на несколько приемов; эффективная доза обычно составляет 75-100 мг/сут.; в случае тяжелых болей последний прием осуществляется перед сном. Детям: 4 мг/кг веса в день, распределяя дозу на несколько приемов; необходимо назначать препарат лишь в исключительных случаях. Престарелым пациентам дозу следует уменьшить (например, наполовину). Лечение препаратом не должно быть длительным. Отмену препарата необходимо производить постепенно.

Побочное действие. Сонливость, мышечная слабость, эйфория, парадоксальные реакции (например, агрессивность, раздражительность), кожные высыпания и зуд; при резкой отмене препарата - раздражительность, тревожные состояния, мышечные боли, дрожание, бессонница, кошмары, тошнота, рвота, миоклонические судороги.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к бензодиазепинам, тяжелая дыхательная недостаточность, первый триместр беременности, лактация.

Особые указания. При частом применении бензодиазепинов возможно лишь при усиленном медицинском контроле. При умеренной дыхательной недостаточности рекомендуется понижение дозировки у взрослых, детям в этом случае препарат не назначается. При недостаточности функции печени и почек рекомендуется понижение дозировки. Во время лечения не следует употреблять алкоголь, а также заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций.  
Производитель. SANOFI, Франция.

## МИОСПРЕЙ (MIOSPRAY)

Состав и форма выпуска. 150 г раствора в спрее содержит 0,18 г бензилникотината, 0,18 г никотинамида, 0,16 г ментола. 150 г раствора в баллоне-распылителе.

Фармакологическое действие. Основным активным веществом препарата миоспрей является бензил никотинат, который вызывает местную дилатацию артерий и капилляров и, таким образом, улучшает кровоснабжение поврежденной ткани. Никотинамид усиливает действие бензил никотината. Ментол оказывает легкое местное анестезирующее действие, за счет испарения охлаждает раневую поверхность.

Показания. Миалгии, миозиты, мышечные спазмы, спортивные травмы, контузии.

Режим дозирования. Миоспрей распыляется на кожу с расстояния 10-15 см до образования толстого влажного слоя препарата. Затем обработанная поверхность массируется по

легкой гиперемии кожи. Препарат можно применять несколько раз в день.

Побочное действие. Аллергические реакции на какой-либо компонент препарата в виде легкого зуда, гиперемии. Эти явления, как правило, легкие и не требуют отмены препарата. Противопоказания. Миоспрей нельзя применять на пораженном или поврежденном участке кожи, распылять на слизистых оболочках.

Особые указания. Необходимо соблюдать осторожность при применении препарата вблизи глаз, носа, рта, ушей, половых органов, ануса.

Производитель. LEK, Словения.

## МИРАЛГАН (MIRALGAN)

Международное наименование — *paracetamol*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол. Сироп (5 мл - 0,2 г). Свечи ректальные.  
Производитель. ZORKA-PHARMA, Югославия.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ, ПАРАЦЕТАМОЛ свечи ректальные)

## МИРЕНИЛ (MIRENİL)

Международное наименование — *fluphenazin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - флуфеназин диэтилохлорид. Драже 0,0025 г и 0,001 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0,001 г активного вещества), ампулы 1 мл по 10 шт. в упаковке.  
Производитель. POLFA, Польша.  
(см. ФЛУФЕНАЗИН)

## МИРОНАЛ (MIRONAL)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - ацетилсалициловая кислота, фенцетин, кофеин. Таблетки (1 таблетка содержит 0,225 г, 0,15 г, 0,03 г активных веществ соответственно) по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает анальгетическое действие, особенно при болях воспалительного характера, обладает жаропонижающим действием, нормализует тонус кровеносных сосудов.

Показания. Головная боль, зубная боль, боли в суставах (особенно при ревматизме), боли в позвоночнике, невралгии, простудные заболевания.

Режим дозирования. Назначают в дозе 1-2 (не более 3) таблеток на прием, при необходимости - несколько раз в день, обычно в сутки 3-6 таблеток. Детям от 1 до 6 лет - 1/4-1/2 таблетки, от 6 до 15 лет - 1/2-3/4 таблетки 1-4 раза в день. Препарат принимают во время или после еды, запивая жидкостью или щелочной минеральной водой.

Побочное действие. Возможны чувство тяжести в эпигастриальной области, изжога, тошнота, рвота, головкружение, повышенная кровоточивость, кровотечения из желудочно-кишечного тракта, аллергические реакции. При длительном применении в высоких дозах могут возникнуть нарушения функции почек, анемия, нарушения целостности слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта, нарушения функции печени.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата; хирургические вмешательства, сопровождающиеся обильным кровотечением; язвенная болезнь; подагра; бронхиальная астма; нарушения функции почек; лактация; младенческий возраст (до 3 месяцев).

Особые указания. Препарат уменьшает всасывание ионде-тамина в желудочно-кишечном тракте, увеличивает действие лекарственных средств, понижающих свертываемость крови и гипотензивных средств. В период лечения препаратом не рекомендуется употребление алкогольных напитков.  
Производитель. SLOVAKFARMA, Словакия.

## МИРОЦЕФ (MIROCEP)

Международное наименование — *cefazidime*.



**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цефтазидим (в виде цефтазидрата с карбонатом натрия). Порошок для инъекций 0,5 г, 1 г во флаконах для внутримышечного или внутривенного введения. Порошок для инъекций 2 г во флаконах для внутривенного введения.

**Производитель.** *PLIVA*, Хорватия (в сотрудничестве с *Glaxo*, Великобритания).  
(см. ЦЕФТАЗИДИМ)

#### МИСВЕНГАЛ (MISVENGAL)

**Состав и форма выпуска.** Мазь (в 100 г мази содержится 66,6 г экстракта смеси лекарственных растений: шелухи семени дикого каштана, цветков ноготков, корня живокости, травы тысячелистника, цветка ромашки, травы пастушьей сумки, корня горечавки) по 30 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат растительного происхождения; уменьшает проницаемость и ломкость сосудистой стенки, улучшает венозное кровообращение, устраняет боль в месте нанесения, уменьшает отеочный синдром, способствует эпителизации. Обладает противовоспалительным и дезинфицирующим действием.

**Показания.** Нарушения венозного кровообращения в конечностях, сопровождающиеся болью, отеком, парестезиями; болевой синдром и отечность ног вследствие длительного напряжения; отечность, боль в ногах в период беременности; травмы конечностей; длительная иммобилизация.

**Режим дозирования.** Мазь наносит на поврежденные участки кожи тонким слоем и слегка втирают до полного всасывания препарата. Процедуру необходимо повторять несколько раз в день.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде гиперемии, жжения, зуда.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Препарат необходимо хранить при температуре не выше 25°C.

**Производитель.** *ICN GALENIKA*, Югославия.

#### МИСТАБРОН (MISTABRON)

**Международное наименование** — *месна*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - месна. Раствор для инъекций 20% (1 мл препарата содержит 0,2 г активного вещества), ампулы по 3 мл.

**Фармакологическое действие.** Муколитическое средство, разжижающее трахеобронхиальный секрет и облегчающее его удаление из дыхательных путей. Эффективно применяется при синуситах и отитах.

**Показания.** Послеоперационное ведение пациентов при нейрохирургических операциях, операциях на грудной клетке, в отделении реанимации; муковисцидоз, бронхиальная астма, астматический бронхит, хронический бронхит, эмфизема легких, бронхоэктатическая болезнь, ателектаз легкого, протекающий со спущением мокроты и слизи и закупоркой ими бронхов; синусит, серозное воспаление слизистой среднего уха, бронхоальвеолярный лаваж для облегчения очистки бронхов от слизи; в качестве профилактического средства, предотвращающего уротоксическое действие цитостатиков из группы оксифосфорина.

**Режим дозирования.** Ингаляции препарата проводятся через мундштук или маску при помощи аппаратов для ингаляций, в положении сидя. В аппарат водится 1-2 ампулы без разведения или в разведении 1:1 дистиллированной водой или физиологическим раствором 2-4 раза в сутки курсом длительностью от 2 до 24 дней в зависимости от течения заболевания и полученного эффекта. Капельное введение препарата через интратрахеальную трубку применяется в количестве 1-2 мл, растворенного в таком же количестве дистиллированной воды или физиологического раствора ежедневно, до момента разжижения или выведения секрета. При воспалении гаймо-

ровой пазухи после ее промывания возможно введение 2-3 мл препарата 1 раз в 2-3 дня. При среднем отите применяют такой же режим дозирования. Внутривенные инъекции проводят только с целью предотвращения уротоксического действия цитостатиков. При этом доза составляет 20% от разовой стандартной дозы препарата.

**Побочное действие.** При бронхиальной астме в случае особой чувствительности к аэрозолям из-за резко выраженной гиперреактивности бронхов возможно появление раздражающего кашля и бронхоспазма. 20% раствор без разведения может вызвать жгучую загрузочную боль. В этом случае препарат необходимо разбавить до 10% концентрации.

**Противопоказания.** Бронхиальная астма без спущения слизи в бронхиальном дереве, непереносимость аэрозолей, сильная слабость пациента, приводящая к неэффективности кашля (в этом случае препарат назначают только при наличии возможности отсасывания слизи).

**Особые указания.** Возможно одновременное назначение препарата с антибиотиками (за исключением аминогликозидов), бронхолитиками, кортикостероидами. Больным, страдающим бронхиальной астмой, введение препарата проводится только в присутствии врача.

**Производитель.** *UCB*, Бельгия; *POLFA*, Польша.

#### МИСХЕМГАЛ (MISHEMGAL)

**Состав и форма выпуска.** Мазь (100 г мази содержит 12 г экстракта смеси лекарственных растений: шелухи семени дикого каштана, цветков ноготков, корня живокости, травы тысячелистника, цветков ромашки, травы пастушьей сумки, корня горечавки, травы зверобоя; 33,22 г меда цветочного; 6,91 г спиртового экстракта прополиса; 4,62 г глицерина) по 35 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат, обладающий антибактериальным, эпителизирующим, противозудным, анальгезирующим и противовоспалительным действием. Уменьшает проницаемость сосудистой стенки, устраняет отек, защищает кожу и слизистую оболочку от вредных внешних раздражителей.

**Показания.** Острый геморрой, острая анальная трещина, проктит, зуд в области ануса.

**Режим дозирования.** Мазь наносит тонким слоем на пораженное место несколько раз в день и слегка втирают до полного всасывания. Перед накладыванием мази при лечении геморроидальных узлов пораженное место необходимо тщательно вымыть.

**Побочное действие.** В редких случаях возможны реакции гиперчувствительности в виде зуда, гиперемии, чувства жжения.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата.

**Особые указания.** Препарат необходимо хранить при температуре до 25°C.

**Форма выпуска.** Мазь 35 г в тубе.

**Производитель.** *ICN GALENIKA*, Югославия.

#### МИТОКСАНТРОН (MITOXANTRON)

**Международное наименование** — *mitoxantron*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - митоксантрон. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0,002 г активного вещества) в ампулах. Порошок 0,02 г, 0,025 г во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Противоопухолевое средство из группы синтетических антрациклинов. Механизм действия заключается в торможении синтеза РНК и ДНК, ингибировании процесса митоза.

**Показания.** Рак молочной железы, рак печени, острый лейкоз, лимфома.

**Режим дозирования.** Используют следующие режимы дозирования препарата:

1. 10-14 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела внутривенно капельно в течение 30-40 мин 1 раз в 3-4 недели.
  2. 4-5 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в течение 3 дней каждые 4 недели.
  3. При лечении острого лейкоза вводят по 12 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в течение 3 дней с интервалами между курсами 3-4 недели.
- Побочное действие. Гранулоцитопения, тошнота, рвота, алопеция, диарея, флебит, мукозит, лейкопения, тромбоцитопения. Редко - аллергические реакции, кардиотоксическое действие.

**Противопоказания.** Острый период инфаркта миокарда, тяжелые заболевания сердечно-сосудистой системы, печеночная недостаточность, беременность, угнетение гемопоэза.

**Особые указания.** Нельзя применять препарат подкожно. При попадании на кожу или слизистые оболочки необходимо тщательно промыть теплой водой. Суммарная курсовая доза митоксантрона не должна превышать 200 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела.

**Производители.** Митоксантрон AWD (Mitoxantron AWD) AWD, Германия; Митоксантрон (Mitoxantron) POLFA, Польша.

## МИТОКСАНТРОН (MITOXANTRON)

Международное наименование — *mitoxantron*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - митоксантрон. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.01 активного вещества) во флаконах 10 мл по 1 или 10 шт. в упаковке. Производитель. POLFA, Польша.

(см. МИТОКСАНТРОН)

## МИТОКСАНТРОН AWD (MITOXANTRON AWD)

Международное наименование — *mitoxantron*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - митоксантрон. Порошок 0.001 г, 0.025 г во флаконах в комплекте с растворителем.

Производитель. AWD, Германия.

(см. МИТОКСАНТРОН)

## МОБИЛАТ (MOBILAT)

**Состав и форма выпуска.** Мазь (100 г мази содержит 0.2 г мукополисахаридного полиэфира серной кислоты, 2.0 г салициловой кислоты, 1.0 г экстракта надпочечника) по 50 или 100 г в упаковке. Гель (100 г геля содержит 0.2 г мукополисахаридного полиэфира серной кислоты, 2.0 г салициловой кислоты, 1.0 г экстракта надпочечника) по 50 или 100 г в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат обладает противовоспалительным действием, усиливает кровообращение и стимулирует обмен веществ, процессы регенерации в месте нанесения. Мобилат при местном применении быстро всасывается и оказывает анальгетическое действие.

**Показания.** Ревматоидное поражение мышечной ткани, спазмы мышц, перитрит лопатки, тендовагинит, воспалительные заболевания суставов, в качестве поддерживающей терапии при тяжелом суставном ревматизме и артрозах, туфых травмах, вывихах, ушибах, растяжениях, синяках.

**Режим дозирования.** Несколько раз в день наносят на больное место 5-15 см выдвинутой из тюбика мази. При наложении мази повязку дозу соответственно увеличивают. Препарат можно применять в сочетании с физиотерапевтическими процедурами.

**Побочное действие.** При применении по показаниям в указанной дозировке препарат хорошо переносится. В редких случаях могут иметь место аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуда, гиперемии.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к какому-либо из компонентов препарата. Препарат не назначают пациентам, страдающим ветряной, при послевирусных реакциях,

грибковых или бактериальных поражениях кожи, специфическом заболевании кожи. Не применяют длительно и на обширных участках кожи в период беременности, а также грудным детям и детям младшего возраста, пациентам с выраженным нарушением функции почек.

**Особые указания.** Следует избегать попадания препарата на открытую раневую поверхность, слизистые оболочки и в глаза.

**Производитель.** Мобилат гель (Mobilat gel) LUITPOLD PHARMA, Германия; Мобилат мазь (Mobilat unguentum) LUITPOLD PHARMA, Германия.

## МОБИЛИЗИН (MOBILIZIN)

**Состав и форма выпуска.** Мазь (100 г мази содержит 0.2 г мукополисахаридного полиэфира серной кислоты, 2.0 г салицилата, 3.0 г флуфенаминовой кислоты). Гель (100 г геля содержит 0.2 г мукополисахаридного полиэфира серной кислоты, 2 г салицилата, 3 г флуфенаминовой кислоты).

**Фармакологическое действие.** Препарат обладает противовоспалительным и анальгетическим действием, расслабляет мышечную ткань, улучшает кровообращение и стимулирует процессы регенерации в месте нанесения. Быстро и полностью всасывается в кожу.

**Показания.** Острые и хронические формы ревматоидных заболеваний, воспалительные и дегенеративные заболевания опорно-двигательного аппарата, спазмы мускулатуры, боли при движении, ригидность затылка, невралгии, люмбаго, миалгия.

**Режим дозирования.** Несколько раз в день 5-10 см мази выдвигают из тюбика и осторожно массирующими движениями наносят на кожу. Препарат можно применять в сочетании с физиотерапевтическими процедурами, такими как ионофорез и фонофорез. При ионофорезе препарат наносится под катод. Мазь можно применять во время массажа.

**Побочное действие.** При применении по показаниям в указанной дозировке препарат хорошо переносится. В редких случаях могут иметь место реакции гиперчувствительности в виде кожной сыпи, зуда.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата. Препарат не назначают длительное время на обширные участки кожи пациентам с уже имеющимися поражениями почек, в период беременности, новорожденным и детям младшего возраста.

**Особые указания.** Терапевтический эффект при применении препарата может быть достигнут только при регулярном его использовании. Применение мобилизина геля не рекомендуется для повязок. Необходимо избегать попадания препарата на открытую раневую поверхность, слизистые оболочки и в глаза.

**Производители.** Мобилизин мазь (Mobilizin unguentum) LUITPOLD PHARMA, Германия; Мобилизин гель (Mobilizin gel) LUITPOLD PHARMA, Германия.

## МОДИТЕН (MODITEN)

Международное наименование — *fluphenazin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - флуфеназин. Таблетки 0.005 г по 20, 100 и 1000 шт. в упаковке.

Производитель. BRISTOL-MYERS SQUIBB, США.

(см. ФЛУФЕНАЗИН)

## МОДИТЕН-ДЕПО (MODITEN-DEPOT)

Международное наименование — *fluphenazin decanoat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - флуфеназина деканоат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.025 г активного вещества), ампулы 1 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. BRISTOL-MYERS SQUIBB, США.

(см. ФЛУФЕНАЗИНА ДЕКАНОАТ)

**МОДИТЕН-ДЕПО (MODITEN-DEPOT)**

Международное наименование — *fluphenazin decanoat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флуфеназина деканоат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.025 г активного вещества), ампулы 1 мл по 5 шт. в упаковке. Производитель: KRKA, Словения, (в сотрудничестве с Squibb & Sons, США).

(см. ФЛУФЕНАЗИНА ДЕКАНОАТ)

**МОДУРЕТИК (MODURETIC)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества - гидрохлортиазид и амилорид гидрохлорид. Таблетки (1 таблетка содержит 0.05 г и 0.005 г активных веществ соответственно) по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает диуретическое и натрийуретическое действие средней силы, связанное с влиянием гипотиазидов. Не вызывает гипокальемии, что связано с калийсберегающим эффектом амилорида. Вызывает снижение АД.

Показания. Отечный синдром различного генеза (при хронической сердечной недостаточности, нефротическом синдроме и другой патологии почек, синдроме портальной гипертензии при циррозе печени). Артериальная гипертензия.

Режим дозирования. При отеочном синдроме величина начальной дозы определяется выраженностью нарушений водно-электролитного обмена и составляет 1-4 таблетки ежедневно. После уменьшения отеочного синдрома переходят на поддерживающую терапию, назначая по 1-2 таблетки препарата через 1-2-3 дня. При артериальной гипертензии назначают в начальной дозе 1/2-1 таблетку ежедневно. При достижении желаемого гипотензивного эффекта переходят на назначение 1/2 таблетки ежедневно или через день.

Побочное действие. Возможны гипонатриемия, сухость во рту, жажда, повышение концентрации в крови мочевой кислоты, мочевины, креатинина, ортостатическая гипотония, тахикардия. Редко - боли в груди, артриты, извращение вкуса, нарушения функции ЖКТ, головная боль, головокружение, нервозность, спутанность сознания, депрессия, бессонница, сонливость, астенция, нарушения зрения, парестезии, импотенция, реакция гиперчувствительности, миалгия, артралгия, заложенность носа, дисурия, никтурия, энурез.

Противопоказания. Гиперкальемия (уровень калия в плазме более 5.5 ммоль/л), выраженные нарушения функции почек, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата, сульфонамиды.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с заболеваниями печени, сахарным диабетом, при риске развития дыхательного или метаболического ацидоза. Применение молуретика у беременных показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное отрицательное влияние на плод. Не следует назначать одновременно калийсберегающий диуретик и калийсодержащие препараты.

Производитель: MERCK SHARP & DOHME, США.

**МОЛСИДОМИН (MOLSIDOMIN)**

Международное наименование — *molsidomin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - молсидомин. Таблетки 0.002 г. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.002 г активного вещества) в ампулах.

Фармакологическое действие. Антиаггантирующий препарат профилактированного действия. Уменьшает потребность миокарда в кислороде за счет уменьшения пред- и постнагрузки на сердце; вызывает перераспределение коронарного кровотока в субэндокардиальные отделы. Повышает толерантность к физическим нагрузкам у больных с ИБС, стенокардией. Обладая периферическим венодилатирующим действием и, следовательно, снижая преднагрузку, препарат улучшает системную и внутрисердечную гемодинамику у больных с

хронической сердечной недостаточностью, снижает давление в малом круге кровообращения. Действие при пероральном назначении наступает в течение 20 минут и продолжается 6-8 часов. При сублингальном приеме эффект препарата наступает через 5-10 минут.

Показания. Профилактика и купирование приступов стенокардии. Хроническая сердечная недостаточность (в составе комбинированной терапии).

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе по 1 таблетке 2 раза в сутки. При недостаточной выраженности эффекта кратность назначения увеличивают до 3-4 раз в сутки; при необходимости можно увеличить разовую дозу до 2 таблеток. Разовая доза для парентерального введения составляет 2 мг; в тяжелых случаях - 4 мг. При необходимости введение препарата можно повторять каждые 2 часа до максимальной суточной дозы 12 мг. Продолжительность лечения определяется индивидуально.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, тошнота, анорексия, слабость, тахикардия, понижение АД.

Противопоказания. Выраженная артериальная гипотония, коллапс, шок; острый инфаркт миокарда, протекающий с гипотонией; токсический отек легких; беременность (первый триместр), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями мозгового кровообращения (особенно геморагическим инсультом); с повышенным внутричерепным давлением, глаукомой; больным, склонным к гипотонии, пожилым пациентам, беременным и кормящим женщинам. В период лечения препаратом следует исключить употребление алкоголя.

Производители. Корватон (Corvaton) HOECHST, Германия; Сиднофарм (Sydnopharm) PHARMACHIM, Болгария.

**МОНИЗИД (MONISID)**

Международное наименование — *isosorbid mononitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид-5-моноститрат. Таблетки 0.02 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки 0.04 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель: PHARMACHIM, Болгария.

(см. ИЗОСОРБИД МОНОНИТРАТ)

**МОНИЗОЛ (MONISOL)**

Международное наименование — *isosorbid mononitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид-5-моноститрат. Таблетки 0.02 г, 0.04 г 20 и 60 шт. в упаковке.

Производитель: ZORKA PHARMA, Югославия.

(см. ИЗОСОРБИД МОНОНИТРАТ)

**МОНО МАК ДЕПО (MONO MACK DEPOT)**

Международное наименование — *isosorbid mononitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид-5-моноститрат. Таблетки депо 0.05 г, 0.1 г по 10, 20 или 100 шт. в упаковке.

Производитель: HEINRICH MACK, Германия.

(см. ИЗОСОРБИД МОНОНИТРАТ)

**МОНОНИТ (MONONIT)**

Международное наименование — *isosorbid mononitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид-5-моноститрат. Таблетки 0.01 г по 60 шт. в упаковке. Таблетки 0.02 г по 30 шт. в упаковке. Таблетки 0.04 г по 40 шт. в упаковке.

Производитель: POLFA, Польша.

(см. ИЗОСОРБИД МОНОНИТРАТ)

**МОНОТАРД МС (MONOTARD MC)**

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цинк-суспензия монокомпонентного свиного инсулина, содержащая 30%

аморфного и 70% кристаллического инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Особые указания.** Начало действия - 2,5 часа. Максимальный эффект - 7-15 часов. Продолжительность действия - 24 часа. Производитель. *NOVO NORDISK*, Дания. (см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

## МОНОТАРД НМ (MONOTARD NM)

Международное наименование — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цинк-суспензия инсулина, содержащая 30% аморфного и 70% кристаллического инсулина, идентичного человеческому. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Особые указания.** Начало действия - 2,5 часа. Максимальный эффект - 7-15 часов. Продолжительность действия - 24 часа. Производитель. *NOVO NORDISK*, Дания. (см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

## МОНОТАРД ЧМ (MONOTARD CM)

Международное наименование — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - инсулин-цинк суспензия, содержащая 30% аморфного и 70% кристаллического инсулина, идентичного человеческому. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД, 80 ЕД, 100 ЕД), флакон 10 мл по 1 или 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Относится к группе препаратов инсулина со средней продолжительностью действия. Активное вещество синтезировано на recombinantной основе и идентично инсулину человека. Действие препарата начинается через 2,5 часа после введения. Максимум действия препарата между 7 и 15 часами после введения. Продолжительность действия 22 часа.

**Показания.** Инсулинозависимая форма сахарного диабета; аллергические реакции или липодистрофия на другие виды инсулиновых препаратов.

**Режим дозирования.** Монотард ЧМ назначают 1-2 раза в сутки. Доза препарата определяется врачом в каждом случае индивидуально в соответствии с состоянием больного. Препарат вводится подкожно.

**Побочное действие.** Отсутствует при адекватном назначении препарата.

**Противопоказания.** Гипогликемия. Препарат не применяют для лечения диабетической комы.

**Особые указания.** Перед применением ампулу необходимо взболтать, содержимое быстро набрать в шприц и сразу делать инъекцию. Сопутствующее применение кортикостероидов, гормональных противозачаточных средств, терапия гормонами щитовидной железы может повлечь за собой повышение потребности в инсулине. Монотард можно смешивать в одном шприце с актрапидом, при этом инъекцию нужно делать немедленно. При смешивании с более длительно действующими инсулинами монотард необходимо набрать в шприц первым.

Производитель. *TORRENT*, Индия (по лицензии *Novo Nordisk*, Дания).

## МОРАДОЛ (MORADOL)

Международное наименование — *butorphanol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - буторфанол тартрат. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.002 г активного вещества) по 1 мл в ампулах.

Производитель. *ICN GALENKA*, Югославия (в сотрудничестве с *Bristol-Myers Squibb*, США). (см. БУТОРФАНОЛ)

## МОРИАМИН-С-2 (MORIAMIN-S-2)

**Состав и форма выпуска.** В 100 мл мориамин-С-2 содержит-

ся 9.12 г смеси аминокислот и 5 г сорбитола. Рецепт смеси аминокислот следующий: L-аргинин HCl- 8.77%; L-истидин HClxH<sub>2</sub>O 4.39%; L-изолейцин 6.03%; L-лейцин 13.49%; L-лизин HClx 2H<sub>2</sub>O 24.45%; L-метионин 7.79%; L-фенилаланин 9.54%; L-треонин 5.92%; L-триптофан 1.97%; L-валин 6.69%; Глицин 10.96%. Ампулы 20 мл по 50 штук в 1 упаковке. Флаконы 500 мл по 10 штук в 1 упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат для парентерального питания, содержащий аминокислоты и сорбитол как источник энергии и увеличения запасов гликогена в печени.

**Показания.** Расстройства переваривания или абсорбции белков из-за желудочно-кишечных заболеваний, потеря белка при ожогах, ранениях, переломах костей, операциях, нарушениях использования белка при циррозе печени, анорексии, отказ от приема пищи двусторонними, потеря белка при нефрозе, лихорадочные состояния, острые инфекционные заболевания.

**Режим дозирования.** Обычно вводится внутривенно капельно 200 мл препарата в сутки.

**Противопоказания.** Врожденные нарушения обмена аминокислот, тяжелая почечная или печеночная недостаточность, непереносимость фруктозы, отравление металлом.

**Особые указания.** Аминокислотные препараты имеют большую возможность преобразования в питательную среду для микроорганизмов, в связи с чем оборудование для внутривенного введения должно быть тщательно стерилизовано.

Производитель. *ROUSSEL MORISHITA*, Япония.

## МОРИСТЕРОЛ (MORISTEROL)

**Состав и форма выпуска.** Комбинированный препарат. Активное вещество - соестерол, который содержит растительные стерины, натуральные токоферолы, высшие ненасыщенные жирные кислоты. Капсулы 0.2 г по 100, 1000 и 5000 шт. в упаковке. Гранулы 1.0 г по 500 шт. в банке.

**Фармакологическое действие.** Гиполипидемическое средство растительного происхождения. Тормозит абсорбцию и реабсорбцию экзо- и эндогенного холестерина в ЖКТ, ускоряет выделение холестерина в желчь и его окисление, что приводит к снижению уровня холестерина в сыворотке крови. Снижает также концентрацию триглицеридов и бета-липопротеидов в сыворотке, угнетает агрегацию тромбоцитов, уменьшает хрупкость сосудистой стенки.

**Показания.** Гиперхолестеринемия при атеросклерозе, артериальной гипертензии.

**Режим дозирования.** Назначают по 6 капсул или 3 гранулы 3 раза в сутки.

**Побочное действие.** Возможны снижение аппетита, диспептические явления, диарея.

Производитель. *ROUSSEL MORISHITA*, Япония.

## МОТИЛИУМ (MOTILUIM)

Международное наименование — *domperidon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - домперидон. Таблетки 0.01 г по 30 или 100 шт. в упаковке. Гранулы (0.01 г активного в 3 г) по 20 шт. в упаковке. Капли для приема внутрь 1% (1 капля содержит 0.3 г активного вещества) по 200 мл во флаконе. Суспензия для приема внутрь 0.1% по 200 мл во флаконе. Суппозитории 0.01, 0.03 или 0.06 г по 6 шт. в упаковке.

Производитель. *JANSSEN PHARMACEUTICA*, Бельгия. (см. ДОМПЕРИДОН)

## МОТРИН (MOTRIN)

Международное наименование — *ibuprofen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ибупрофен. Таблетки 0.2, 0.4, 0.6 и 0.8 г по 50 или 100 шт. в упаковке. Производитель. *UPHON*, США.

(см. ИБУПРОФЕН)



**МУКАРТРИН (MUCARTHRIN)**Международное наименование — *mucarthrin*

Состав и форма выпуска. Активное вещество — мукартрин. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0,125 г активного вещества), ампулы 1 мл по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Влияет на начальные артрозные изменения. Подавляет ферментные системы, расщепляющие мукополисахариды. Восстанавливает обменные трофические процессы в суставах и эластичность суставного хряща.

Показания. Препарат применяют для лечения дегенеративно-дистрофических заболеваний при сравнительно сохранившемся суставном хряще и отсутствии воспалительной реакции, а также для лечения плечелопаточного периартрита. Режим дозирования. Внутримышечно 125–250 мг (1–2 ампулы). Вводит глубоко в мышцу ежедневно в течение первых 3 дней, затем через день в течение последующих 10 дней. Лечение продолжают в той же дозировке по 2 раза в неделю в течение 3 недель, затем 1 раз в неделю до прохождения полного курса (25–30 инъекций).

Противопоказания. Нельзя применять препарат при сопутствующем воспалительном процессе в суставах и полной деструкции покровного хряща сустава.

Особые указания. Препарат используют при сравнительно сохранном суставном хряще.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

**МУКОДИН (MUKODIN)**Международное наименование — *carbocistein*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — карбоксиметицистеин. Сироп 5% (1 мл препарата содержит 0,03 г активного вещества) во флаконах. Капсулы 0,375 г по 30 или 60 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Регулятор бронхиальной секреции. Разрушает дисульфидные связи мукополисахарида и изменяет заряд его ионов, благодаря этому состав изменяется, уменьшается роль нейтральных гликопептидов, а увеличивается сиагогликопротеидная фракция. Препарат уменьшает вязкость патологического бронхиального секрета, облегчает expectorацию, прекращает кашель и устраняет остальные симптомы бронхиальной обструкции.

Показания. Хронические бронхиальные и другие заболевания дыхательной системы с обильной и вязкой бронхиальной секрецией.

Режим дозирования. Для взрослых: сироп — в начале лечения по 15 мл (3 чайные ложки) 3 раза в день, после улучшения — по 10 мл (2 чайные ложки) 3 раза в день; капсулы — в начале лечения по 2 капсулы 3 раза в день, после улучшения — по 1 капсуле 3 раза в день. Дети: до 5 лет — 5–10 мл сиропа, разделенных на 3 дозы в день; от 5 до 12 лет — по 5 мл сиропа 3 раза в день.

Побочное действие. Редко — тошнота, диарея, головная боль. Противопоказания. Язвенная болезнь желудка и/или двенадцатиперстной кишки в стадии обострения, острый гломерулонефрит, цистит.

Производитель. *ZORKA PHARMA* Югославия (в сотрудничестве с *Pharmaceutical Corp.*, США).

**МУКОСОЛВАН-1000 (MUCOSOLVAN-1000)**Международное наименование — *ambroxol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — амброксол гидрохлорид. Концентрированный инфузионный раствор (50 мл раствора содержит 1 г активного вещества) во флаконах для инъекций 50 мл по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Концентрированный инфузионный раствор применяется для стимуляции пренатального развития легких. Стимулирует образование и выделение поверхностно-активного вещества (сурфактанта) в альвеолах и бронхах.

Показания. Для стимуляции пренатального созревания легких и профилактики респираторного дистресс-синдрома: при угрозе преждевременных родов в период между 28-й и 34-й неделями беременности, при показанных искусственных преждевременных родах в период между 28-й и 34-й неделями беременности при экстренной ситуации, угрожающей здоровью матери или плода (например реуз-конфликтная беременность, сахарный диабет, поздний токсикоз беременных), по имеющимся показаниям (контроль зрелости легочной ткани с помощью исследования амниотической жидкости) вплоть до 36-й недели беременности; преждевременный разрыв плодного пузыря если клиническая картина позволяет предполагать продление срока беременности еще минимум на 3 дня.

Режим дозирования. Суточная доза 1 000 мг при продолжительности лечения от 3 до 5 дней. Применяют в виде длительного внутривенного инфузия. 50 мл концентрированного раствора разводят в 500 мл инфузионного раствора, вводят внутривенно в течение 2–4 часов со скоростью 84 капли в минуту. При необходимости концентрированный инфузионный раствор можно разводить и в 250 мл раствора-носителя. В этом случае скорость инфузии 42 капли в минуту. В исключительных случаях (например при проведении токсикотической терапии с внутривенным введением высоких доз лекарственных веществ) концентрированный инфузионный раствор можно вводить и неразведенным внутривенно медленно в течение 2 часов. Повторное лечение по приведенной схеме может быть проведено через 14 дней (при сохранении показаний).

Побочное действие. Опухание оцепенения, тошнота, рвота, нарушение кровообращения, отек лица, одышка, повышение температуры тела с ознобом. Редко — аллергическая реакция в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека.

Противопоказания. Суворог любой этиологии. Особые указания. Приготовленный и готовый к употреблению раствор можно хранить не более 12 часов. Выбор того или иного раствора носителя определяется ситуацией, связанной с состоянием больной. Препарат может применяться одновременно с лекарственными препаратами, тормозящими родильную деятельность.

Производитель. *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия.

**МУКОФЛЮИД (MUCOFUID)**Международное наименование — *mesna*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — мезна. Раствор 12,5 мл в виде аэрозоля во флаконе с дозирующим устройством, обеспечивающим постоянный объем выделяемого препарата (1 мл).

Фармакологическое действие. Муколитическое действие.

Показания. Закупорка слизи носовых ходов.

Режим дозирования. Введение в виде озоли при необходимости, в среднем 4 раза в день.

Побочное действие. Легкое раздражение слизистой оболочки носа.

Особые указания. Препарат не содержит никаких возбуждающих веществ и может использоваться у детей и спортсменов. Следует избегать попадания препарата в глаза. Флакон не вскрывать, беречь от огня, хранить при комнатной температуре. Мукофлюид может применяться одновременно с антибиотиками, кортикостероидами и сосудосуживающими средствами. Неожидан при одновременном применении с мукофлюидом может потерять часть своей активности.

Производитель. *UCB*, Бельгия.

**МУЛЬТИВИТАМИН (MULTIVITAMIN)**

Состав и форма выпуска. 1 фильм-таблетка содержит витамин А 5000 МЕ, витамин Д3 400 МЕ, витамин Е 30 МЕ, витамин С 0,06 г, фолиевой кислоты 0,0004 г, тиамин 1,5 г, рибофлавина 0,0017 г, никотиновой кислоты 0,02 г, витамин



B6 0.002 г, витамина B12 0.000006 г, пантотеновой кислоты 0.01 г, йода 0.000015 г, железа 0.018 г, сульфата меди 0.002 г, цинка 0.015 г, кальция фосфата 0.1 г, магния сульфата 0.001 г, калия 0.005 г; по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Определяется действием витаминов, макро- и микроэлементов, входящих в состав препарата.

**Показания.** Неполноценное питание, гиповитаминоз, отставание в росте, ослабленный аппетит, потеря массы тела, патологические состояния, при которых увеличивается потребность в витаминах и микроэлементах, период реконвалесценции после заболеваний, сопровождающихся высокой температурой, беременность, лактация.

**Режим дозирования.** 1-2 фильм-таблетки в сутки.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека, гипертанзивного.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата, гипervитаминоз.

**Производитель.** DABUR, Индия.

## МУЛЬТИФИТ (MULTIFIT)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит витамина A 10000 ME, витамина D 1000 ME, тиамина мононитрата 10 мг, рибофлавина 10 мг, пиридоксина гидрохлорида 3 мг, цианокобаламина 15 мг, никотинамида 100 мг, пантотената кальция 16.3 мг, аскорбиновой кислоты 150 мг, сульфата железа 32.04 мг, фосфата кальция 129.0 мг, сульфата меди 3.39 мг, сульфата цинка 2.2 мг, окиси магния 60.0 мг, витамина E 25.0 мг, сульфата марганца 2.03 мг, молибдата натрия 0.25 мг, бората натрия 0.80 мг, фосфора 25.80 мг. По 50 и 100 таблеток в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Определяется комплексом витаминов, макро- и микроэлементов, входящих в состав препарата.

**Показания.** Лечение и профилактика гипо- и авитаминоза. Препарат применяют при длительных хронических заболеваниях, после перенесенных инфекций, при ожоговой болезни, в пред- и послеоперационные периоды.

**Режим дозирования.** Принимают по 1 таблетке 1 раз в день.

**Побочное действие.** Аллергические реакции на отдельные компоненты препарата.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** При приеме мультифита не следует превышать указанную дозировку.

**Производитель.** TORRENT, Индия.

## МУТАМИЦИН (MUTAMYCIN)

**Международное наименование —** mitomycin.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - митоминин. Порошок 0.005 г, 0.02 г во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Антибактериальное средство с противоопухолевой активностью, выделенное из культуры гриба *Streptomyces caesariensis*. Прерывает синтез ДНК, подавляет синтез белка и РНК. Активен в поздней G1 и S фазах митоза. Является трехфункциональным алкилатором.

**Показания.** Рак пищевода, желудка, печени, желчного пузыря, рак толстой кишки, рак шейки матки, рак вульвы, рак легкого, мезотелиома, рак почечной лоханки и мочеточников, рак мочевого пузыря и простаты.

**Режим дозирования.** Используют следующие схемы дозирования: 1. 20 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела внутривенно 1 раз в 4-6 недель;

2. 2 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела внутривенно 5 дней в неделю в течение 2 недель;

3. 20-40 мг мочевого пузыря вводит от 20 до 60 мг митоминина в 20-40 мл физиологического раствора 1 раз в неделю в течение 6-8 недель.

**Препарат растворяют в физиологическом растворе.**

**Побочное действие.** Тромбоцитопения, лейкопения, анемия; поздние выпсыпания на коже, образование язв, целлюлиты, стоматит, алоpecia; повышение концентрации креатинина в сыворотке крови; одышка, непродуктивный кашель, инфильтраты в легких; синдром макроангиопатической гемолитической анемии; повышение температуры, анорексия, тошнота, рвота. Другие эффекты, которые не были однозначно связаны с препаратом и не зависели от дозы: головные боли, синкопы, диарея, отечность, тромбофлебиты.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность или идиосинкрия к препарату, тромбоцитопения, коагулопатии, повышенная кровоточивость, беременность.

**Особые указания.** Во время курса лечения и на протяжении 7 недель после его окончания необходимо проводить анализы тромбоцитов, лейкоцитов, формулы крови, гемоглобина. Содержание тромбоцитов 150000/мм<sup>3</sup>, лейкоцитов менее 4000/мм<sup>3</sup> или же прогрессирующее уменьшение содержания этих форменных элементов крови является показанием к прекращению лечения. Больные должны быть проинформированы о потенциальной токсичности препарата (подавление костного мозга). Сообщалось о летальных исходах, обусловленных сепсисом, развившимся в результате лейкопении. Препарат не следует назначать больным с концентрацией креатинина в сыворотке более чем 1.7 мг%. При применении различных растворителей стабильность раствора меняется: 5% раствор глюкозы - стабильность 3 часа, 0.9% раствор хлористого натрия - 12 часа, лактат натрия для инъекций - 24 часа.

**Производитель.** BRISTOL-MYERS SQUIBB, США.

# Н

## НАВЕЛЬБИН (NAVELBIN)

**Международное наименование —** vinorelbine.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - дитартрат вилорелбина. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0.01385 г активного вещества) в ампулах 1, 5 мл по 1 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Цитостатическое средство из группы полусинтетических винкалкалоидов. Механизм действия препарата - ингибирование полимеризации тубулина.

**Показания.** Рак легкого, рак молочной железы.

**Режим дозирования.** Вводят только внутривенно. При монотерапии суточная доза препарата 25-30 мг/м<sup>2</sup> вводится ежедневно. Инъекционная доза разводится в физиологическом

растворе и вводится в виде перфузии довольно быстро в течение 15-20 минут.

**Побочное действие.** Гранулоцитопения, анемия, снижение суживательных рефлексов, парестезии, атония кишечника, запор, бронхоспазм, алоpecia; редко - тошнота, рвота; очень редко - паралитическая непроходимость кишечника.

**Противопоказания.** Рентгенотерапия зон, захватывающих печень, выраженное нарушение функции печени, беременность, лактация.

**Особые указания.** Перед инъекцией вилорелбина необходимо убедиться, что игла находится в вене. Нельзя допускать попадания препарата в окружающие ткани.

**Производитель.** PIERRE FABRE, Франция.

# **НАВОБАН (NAVOBAN)**

Международное наименование — *tropisetron hydrochlorid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - трописетрон гидрохлорид. Капсулы 0.005 г по 10 шт. в блистерной упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.001 г активного вещества) в ампулах по 5 мл.

Фармакологическое действие. Высокоактивный, селективный, конкурентный антагонист одного из подклассов серотониновых рецепторов. Препарат быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 3 часа после введения. Продолжительность действия препарата 24 часа.

Показания. Профилактика тошноты и рвоты при химиотерапии опухолей.

Режим дозирования. Принимают в течение шести дней. Суточная доза 5 мг. В первый день препарат вводят внутривенно незадолго перед началом курса химиотерапии. Со 2 по 6 день назначают перорально, принимают утром натощак.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, запор, усталость, боль в эпигастрии. Редко - диарея.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, беременность.

Особые указания. При одновременном применении новобана с рифампицином, фенотербалом необходимо повысить дозу. Одновременное назначение новобана с циметидином не требует корректировки дозы.

Производитель. SANDOZ, Швейцария.

# **НАКЛОФЕН (NAKLOFEN)**

Международное наименование — *diclofenac sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Таблетки 0.05 г по 20 шт. в упаковке. Таблетки ретард 0.1 г по 20 шт. в упаковке. Суппозитории 0.05 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 3 мл (0.075 г), в упаковке 5 ампул.

Производитель. KRKA, Словения.

(см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

# **НАКОМ (NAKOM)**

Состав и форма выпуска. Таблетки по 100 шт. в упаковке. 1 таблетка содержит 25 мг карбидона и 250 мг леводопы.

Фармакологическое действие. Наком - комплексный препарат для лечения паркинсонизма. Карбидона ингибирует разложение леводопы в крови и в органах, снижая таким образом периферическое содержание дофамина и повышая уровень леводопы, а значит и дофамина, в головном мозге. Карбидона уменьшает такие симптомы паркинсонизма, как тремор, затруднение глотания, пускание слюны, самопроизвольные движения, психические реакции.

Показания. Болезнь Паркинсона, симптоматический паркинсонизм.

Режим дозирования. Назначают внутрь во время или после еды, начиная с 1/2 таблетки 1-2 раза в сутки, при необходимости дневную дозу увеличивают, добавляя по 1/2 таблетки через каждые 2-3 дня, до достижения оптимального эффекта. Обычно удовлетворительный терапевтический эффект достигают при приеме 3-6 таблеток препарата в сутки. Максимальная суточная доза составляет 8 таблеток.

Побочное действие. Тошнота, рвота, потеря аппетита, запор, диарея, боли в эпигастрии, метеоризм, затруднение глотания, сухость во рту, головная боль, головокружение. Реже возможно желудочно-кишечное кровотечение, образование язвенного дефекта 12-перстной кишки, ортостатическая гипотония, выраженные психические расстройства. Некоторые побочные явления исчезают при уменьшении дозы или в ходе лечения. При появлении мышечных судорог и бифасарпазма необходимо уменьшить дозу препарата.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-

либо из компонентов препарата, глаукома, беременность, лактация.

Особые указания. Препарат не назначают при подозрении на меланому кожи или при указании на данное заболевание в анамнезе. В процессе лечения не следует заниматься видами деятельности, требующими концентрации внимания. Наком потенцирует действие препаратов, угнетающих деятельность центральной нервной системы. При лечении препаратом рекомендуется воздерживаться от употребления алкоголя.

Производитель. LEK, Словения (в сотрудничестве с MERCK SHARP & DOHME, США).

# **НАКСОЛ (NAKSOL)**

Состав и форма выпуска. Флакон содержит спиртовой раствор веществ, экстрагированных из растительного сырья: 0.005-0.025 г углеводов, 0.01-0.03 г крахмалов, 0.0002-0.006 г воска и воскоподобные вещества, 0.00001-0.0001 г эфирного масла, 0.001-0.0023 г витаминов, 0.00022 г неорганических компонентов и микроэлементов, 0.00004-0.00008 г ферментов и гормонов. Раствор 140 мл во флаконе с распылительной головкой.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат для наружного применения, обладающий антисептическим, десенсибилизирующим, противовоспалительным эффектом. Препарат оказывает дубильное действие. Ускоряет процессы регенерации и способствует более быстрому восстановлению поврежденных тканей и поверхности.

Показания. Ожоги различной этиологии, трофические язвы, пролежни, ссадины, укусы насекомых.

Режим дозирования. Препарат наносится на поврежденные участки кожи, предварительно очищенные от гноя и крупных пузырей, путем опрыскивания с расстояния 20 см. В зависимости от тяжести повреждения обработку следует проводить до 5 раз в день.

Побочное действие. В начале лечения при обработке поврежденной поверхности отмечается жгучая боль, которая вскоре проходит.

Противопоказания. Повреждения слизистых оболочек.

Особые указания. При обработке пораженной поверхности необходимо предохранять слизистые оболочки от попадания препарата. Применять перезачисные материалы при использовании наксол нецельно.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

# **НАЛИДИКСОВАЯ КИСЛОТА (ACIDUM NALIDIXICUM)**

Международное наименование — *acidum nalidixicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - налидиксовая кислота. Таблетки 0.5 г. Капсулы. Суспензия.

Фармакологическое действие. Антибактериальное средство, эффективно в отношении грамотрицательных микроорганизмов: кишечной палочки, сальмонеллы, шигеллы, протей, палочки Фридендлера. Действует бактерицидно или бактериостатически в зависимости от чувствительности микроорганизма и концентрации. К препарату чувствительны штаммы микроорганизмов, устойчивые к антибиотикам и сульфаниламидам. Препарат не активен в отношении грамположительных микроорганизмов и анаэробов.

Показания. Пилелонит, цистит, уретрит, простатит; инфекции ЖКТ, холестистит и др. - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика инфекций при операциях на почках, мочеточниках, мочевом пузыре.

Режим дозирования. Назначают по 1.0 г 4 раза в сутки в течение 7 дней. При проведении более длительного лечения доза может быть снижена до 0.5 г 4 раза в сутки. Детям назначают в суточной дозе 60 мг/кг массы тела в 3-4 приема.

Побочное действие. Возможны - тошнота, рвота, диарея, боли в эпигастрии. Редко - желудочно-кишечные кровотечения,

## НАЛОКСОН (NALOXON)

холестаз; сонливость, головная боль, нарушение зрения, миалгия; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, отек Квинке). В отдельных случаях при длительном применении возможны тромбоцитопения, лейкопения, гемолитическая анемия, фотосенсибилизация, судороги.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени и почек, эпилепсия, тяжелая форма церебрального атеросклероза, первый триместр беременности, возраст до 2-х лет, повышенная чувствительность к наллоксидовой кислоте.

**Особые указания.** Не следует назначать одновременно с нитрофурановыми препаратами, непрямыми антикоагулянтами. Препарат может оказывать угнетающее воздействие на ЦНС, особенно в случае одновременного применения с алкоголем или препаратами, обладающими угнетающим воздействием на ЦНС. На фоне приема препарата возможна ложноположительная реакция мочи на сахар.

**Производители.** Невиграмон (Nevigram) *CHINOIN*, Венгерская республика; Неграм (Negram) *SANOFI-WINTHROP*, Франция; Неграм (Negram) *KRKA*, Словения (в сотрудничестве с *Sterling-Winthrop*, Великобритания).

## НАЛОКСОН (NALOXON)

Международное наименование — *naloxon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — налоксона гидрохлорид. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.4 мг), в упаковке 10 ампул.

**Фармакологическое действие.** Синтетический антагонист опиоидных препаратов и пентазоцина. Устраняет центральное и периферическое действие опиоидов, в том числе депрессивное влияние на дыхание. Препарат проникает через гематоэнцефалический и плацентарный барьеры, выделяется с мочой в виде метаболитов.

**Показания.** Передозировка наркотических анальгетиков, послеоперационное применение.

**Режим дозирования.** При передозировке наркотических анальгетиков налоксон вводят взрослым в дозе 0.4 мг, детям 0.01 мг/кг массы тела. Если применение в указанной дозе не приносит ожидаемого эффекта, введение в той же дозе повторяют через 2-3 мин. Послеоперационное введение препарата проводят в дозе 0.1-0.2 мг в/в взрослым, 0.001-0.002 мг/кг массы в/в детям, через 2-3 мин. введение этой же дозы повторяют до восстановления у пациента удовлетворительного дыхания. Затем при необходимости в течение нескольких часов продолжают применять препарат в/м.

**Побочное действие.** Дрожь, потливость, тахикардия, тошнота, рвота — при слишком быстром введении, реакции гиперчувствительности к препарату.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Препарат может использоваться в качестве средства для дифференциальной диагностики отравления наркотическими анальгетиками. При применении препарата необходимо осуществлять постоянный врачебный надзор за пациентом. С осторожностью назначают в период беременности.

**Производители.** Интрон (Intrepon) *CHEMAPOL*, Чехия; Налоксон (Naloxon) *POLFA*, Польша.

## НАЛОКСОН (NALOXON)

Международное наименование — *naloxon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — налоксона гидрохлорид. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.4 мг), в упаковке 10 ампул.

**Производитель.** *POLFA*, Польша.  
(см. НАЛОКСОН)

## НАЛОРФИН (NALORFIN)

Международное наименование — *nalorfin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — налорфина

гидрохлорид. Раствор для инъекций в ампулах (1 мл раствора содержит 0.005 г активного вещества), в упаковке 5 или 50 ампул.

**Фармакологическое действие.** Антагонист наркотических анальгетиков.

**Показания.** Передозировка наркотических анальгетиков.

**Режим дозирования.** Применять в/м или в/в. Разовая доза для взрослых: 5-10 мг (1-2 ампулы); если после этого дыхание не восстанавливается, то через 10-15 мин. эту же дозу препарата вводят повторно. Эффект препарата сохраняется 3-4 ч. Разовая доза для детей — 0.1 мг/кг массы тела.

**Побочное действие.** При применении в больших дозах — тошнота, мигрень, сонливость, головная боль, психическое возбуждение.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Для лечения хронического морфинизма налорфин не назначают.

**Производитель.** *CHINOIN*, Венгерская республика.

## НАНДРОЛОНА ДЕКАНОАТ (NANDROLON DECANOAT)

Международное наименование — *nandrolon decanoat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — нандролон деканат. Масляный раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.025 г или 0.05 г активного вещества) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Нандролон относится по химической структуре к мужским половым гормонам. По сравнению с тестостероном обладает более высокой, продолжительной (3-4 недели) анаболической и низкой андрогенной активностью. Длительность эффекта обеспечивается наличием эфира деканоата. Стимулирует синтез белка в организме, что связано с задержкой в организме азота, фосфора, серы, калия. Способствует фиксации кальция в костях, увеличению костной массы при остеопорозе. Применение препарата приводит к повышению аппетита, увеличению массы мышц с соответствующим увеличением массы тела. У женщин с диссеминированной карциномой молочных желез препарат вызывает улучшение состояния в течение многих месяцев.

**Показания.** Кахексия различной этиологии; астения; остеопороз; необходимость ускорения регенераторных процессов (например, при переломах, травмах); нарушения белкового анаболизма после тяжелых травм, операций, ожогов, лучевой терапии, при инфекционных заболеваниях, сопровождающихся потерей белка; стимуляция роста у детей с задержкой роста; необходимость длительной анаболической терапии при прогрессирующей мышечной дистрофии, остеопорозе и раке, диссеминированный рак молочных желез у женщин.

**Режим дозирования.** Назначают в дозе 50 мг внутримышечно 1 раз в 3 недели. В случаях нарушений белкового анаболизма возможно применение меньших доз (по 25 мг 1 раз в 3 недели). Для достижения оптимального терапевтического эффекта одновременно с назначением препарата больной должен получать с пищей адекватные количества белков, жиров, углеводов, витаминов, минеральных веществ.

**Побочное действие.** При применении высоких доз препарата, частом введении или длительном назначении — вирилизация девочек, женщин (огрубение голоса, оволосение по мужскому типу) и мальчиков в препубертатном периоде; аменорея, нарушение сперматогенеза; преждевременное окостенение эпифизов и задержка роста; задержка жидкости в организме. **Противопоказания.** Беременность, лактация, рак предстательной железы, острый и хронический простатит, рак молочной железы у мужчин, гепатит, острая дистрофия печени.

**Особые указания.** В случае появления признаков вирилизации показана отмена препарата. У больных диабетом может снизиться потребность в инсулине или других противодиабе-

тических средствах. Применение анаболических стероидов с целью стимуляции атлетических качеств может нанести серьезный вред здоровью и является недопустимым.

Производители. Дека-Дурабол (Deka-Durabol) ORGANON, Нидерланды; Туринабол-депо (Turinabol-depo), JENAPHARM, Германия; Ретаболл (Retabolil) GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### НАНДРОЛОНА ФЕНИЛПРОПИОНАТ (NANDROLON PHENYLPROPIONAT)

Международное наименование — *nandrolon phenylpropionat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - нандролон фенилпропионат. Масляный раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.025 г активного вещества) ампулы по 3 и 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Гормональный препарат из группы анаболических стероидов. Стимулирует синтез белка в организме, оказывает положительное влияние на азотистый обмен, вызывает задержку в организме азота и уменьшает выделение мочевины, задерживает выведение из организма необходимых для синтеза белка калия, серы, фосфора, способствует фиксации кальция в костях. Клиническое действие препарата проявляется повышением аппетита, увеличением мышечной массы, благоприятным влиянием на регенераторные процессы, улучшением общего состояния. Ускоряется кальцификация костей.

Показания. Нарушения белкового обмена при кахексии различного происхождения; астеня, остеопороз, хронические заболевания печени и почек, период реконвалесценции после тяжелых травм, операций, ожогов; тяжелые инфекционные заболевания, сопровождающиеся потерей белка; коррекция катаболических эффектов глюкокортикоидов.

Режим дозирования. Нандролонфенилпропионат назначают взрослым по 25-50 мг в неделю, детям - в дозе 12,5-25 мг в неделю внутримышечно.

Побочное действие. Редко - диспепсические нарушения, изменение функциональных проб печени, отек, нарушение менструального цикла, преждевременное оственение; у женщин и детей - проявление андрогенной активности препарата в виде огрубения голоса, оволосения по мужскому типу.

Противопоказания. Рак предстательной железы, рак молочной железы, острый и хронический простатит, острые заболевания печени, беременность, лактация.

Особые указания. Препарат применяют осторожно при одновременном назначении с антикоагулянтами, пероральными гипогликемическими препаратами.

Производители. Нероболл (Herobolli) GEDEON RICHTER, Венгерская республика; Туринабол (Turinabol) JENAPHARM, Германия.

#### НАНИПРУС (NANIPRUS)

Международное наименование — *nitroprussid natrium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитропруссид натрия. Лиофилизированный порошок для инъекций (стабилизированный натрия цитратом) в ампулах по 10 мл (0.03 г); к каждой ампуле с препаратом приложена ампула с 5 мл растворителя.

Производитель. PHARMACSIUM, Болгария.  
(см. НИТРОПРУССИД НАТРИЯ)

#### НАПРОБЕНЕ (NAPROBENE).

Международное наименование — *naproxen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - напроксен. Таблетки, покрытые оболочкой, 0,25 и 0,5 г. Суппозитории 0,25 и 0,5 г.

Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия.  
(см. НАПРОКСЕН)

#### НАПРОКСЕН (NAPROXEN)

Международное наименование — *naproxen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - напроксен. Таблетки 0,125, 0,25, 0,375, 0,5, 0,75, 1,0 г. Суппозитории для перорального применения (5 мл - 0,125 г) во флаконах. Свечи ректальные 0,25, 0,5 г.

Фармакологическое действие. Противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее. Подавляет провоспалительные факторы. Вызывает ослабление или исчезновение болевого синдрома, в том числе и болей в суставах в покое и при движении, уменьшение утренней скованности и припухлости суставов, способствует увеличению объема движений. Противовоспалительный эффект наступает к концу первой недели лечения. Подавляет агрегацию тромбоцитов. При длительном применении оказывает десенсибилизирующее действие.

Показания. Ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, суставной синдром при обострении подагры; боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата. Как вспомогательное средство при инфекционно-воспалительных заболеваниях ЛОР-органов, аднексите, первичной дисменорее, головной и зубной боли.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально с учетом тяжести течения заболевания. Взрослым назначают препарат в суточной дозе 0,5-1,0 г в 2 приема. Максимальная суточная доза - 1,75 г. Суточная доза для поддерживающего лечения составляет 0,5 г. Ректальные свечи назначают обычно на ночь (по 1 свече 0,5 г). При необходимости применения высоких доз напроксена можно сочетать назначение препарата в свечах и в таблетках. При обострении подагрического артрита назначают в первой дозе 0,75 г, затем назначают по 0,375 г 3 раза в сутки до купирования болевого синдрома, затем переходят на поддерживающее лечение. Детям в возрасте от 1 года до 5 лет назначают в суточной дозе 2,5-5,0 мг массы тела в 1-3 приема; курс лечения не должен превышать 14 дней. При ювенильном артрите у детей старше 5 лет суточная доза составляет 10 мг/кг. Предпочтительной лекарственной формой для детей является суспензия.

Побочное действие. Наиболее часто наблюдаются расстройства со стороны ЖКТ (тошнота, рвота, ощущение дискомфорта в эпигастрии). Возможны - кожная сыпь, крапивница, отек Квинке; головная боль, сонливость, замедление скорости реакций. В редких случаях - возникновение эрозивно-язвенных поражений, кровотечения и перфорации ЖКТ; эозинофильная пневмония; тромбоцитопения, гранулоцитопения, апластическая анемия, гемолитическая анемия; нарушения слуха, нарушение функции почек или печени. При применении свечей возможно местное раздражение, появление слизистых выделений с примесью крови, болезненная дефекация.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "астриновая" астма, нарушения крововетения, выраженные нарушения функции почек (клиренс креатинина менее 20 мл/мин), выраженные нарушения функции печени, равный детский возраст (до 1 года); повышенная чувствительность к напроксену, другим нестероидным противовоспалительным препаратам.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат при беременности (особенно в первом и третьем триместрах) и лактации, больным с заболеваниями печени и почек, заболеваниями ЖКТ в анамнезе, диспепсическими симптомами в момент назначения препарата, артериальной гипертензией, сердечной недостаточностью, сразу после серьезных хирургических вмешательств. В процессе лечения препаратом необходим систематический контроль за функцией печени и почек, картиной периферической крови. Напроксен при одновременном назначении может вызвать уменьшение диуретического эффекта фуросемида; усиление эффекта непрямых антикоагулянтов. Антагонисты препараты, содержащие маг-



ний и алюминий, уменьшают абсорбцию напроксена. При необходимости определения концентрации 17-кетостероидов напроксен следует отменить за 48 часов до исследования. Производители. Апо-Напроксен (Apo-Naproxen) *APOTEX*, Канада; Дарпокс Энтеро (Darprox Entero) *HAFSLUND NYCOMED*, Австрия; Напробене (Naprobene) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия; Напроксен (Naproxen) *POLFA*, Польша; Напросин (Naprosyn) *SYNTEX*, Швейцария; Напросин (Naprosin) *KRKA*, Словения (в сотрудничестве с *Syntex*, Швейцария); Норитис (Noritis) *CADILA*, Индия; Пронаксен (Pronaxen) *ORION*, Финляндия.

## НАПРОКСЕН (NAPROXEN)

Международное наименование — *naproxen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — напроксен. Таблетки 0.25 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. НАПРОКСЕН)

## НАПРОСИН (NAPROSIN)

Международное наименование — *naproxen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — напроксен. Таблетки 0.25 г по 30 шт. в упаковке. Ректальные суппозитории 0.5 г по 10 шт. в упаковке. Суспензия (125 мг/5 мл) по 100 мл в упаковке.

Производитель. *SYNTEX*, Швейцария; *KRKA*, Словения (в сотрудничестве с *Syntex*, Швейцария). (см. НАПРОКСЕН)

## НАРКОТАН (NARCOATAN)

Международное наименование — *halotanium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — галотан. Раствор галотана, стабилизированный тимолом (0.01 %), по 250 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Ингаляционный анестетик, вызывающий быстрое введение в наркоз без или с минимальным проявлением стадии возбуждения. Обладает минимальным болюсующим действием, не создает достаточного расслабления мускулатуры без дополнительного применения миорелаксантов. Галотан оказывает угнетающее действие на симпатическую систему больше, чем парасимпатическую, вызывая бета-адреномиметическое действие. Непосредственно влияя на миокард, галотан вызывает гипотензию и брадикардию, снижает систолический объем и сократительную способность миокарда, усиливает его чувствительность к катехоламинам, увеличивая возможность аритмий; вызывает расширение кровеносных сосудов в коже и мышцах. Галотан не раздражает дыхательных путей, оказывает умеренное бронхолитическое действие, угнетает кашлевой и рвотный рефлекс; прямо пропорционально интенсивности наркоза ослабляет сократительную способность матки; не вызывает ацидоза.

Показания. Краткосрочное и длительное обездвиживание в хирургии; а качестве анестетика при хронических заболеваниях дыхательных путей (воспалениях, астмодоме бронхите, бронхиальной астме, эмфиземе) и при диабете.

Режим дозирования. Препарат применим для любого вида ингаляционной анестезии. Правильная дозировка достигается с помощью калиброванного испарителя, расположенного вне закрытой системы циркуляции во избежание передозировки. Для введения а наркоз обычно постепенно увеличивают концентрацию паров галотана в кислороде или смеси кислорода и закиси азота до 4 объемных процентов. При введении в наркоз с помощью внутреннего анестетика с последующим введением миорелаксанта галотан с кислородом применяется только для поддержки анестезии, обычная поддерживающая концентрация — 0.5–2%. Концентрация галотана 7–8 мг% — 12 мг% в крови соответствует хирургической стадии наркоза, а угнетение дыхательного центра отмечается при концентрации

его 30–38 мг%. Минимальная анестетическая концентрация галотана у взрослых — 0.77%, с добавлением 70% закиси азота она снижается до 0.3%, что соответствует уровнем 1.6 и 6 мг% в крови. Предмедикация морфином снижает МАК незначительно. Значения МАК: для грудных детей до 6 месяцев — 1.08%; для детей до 10 лет — 0.92%; для лиц старше 70 лет — 0.64%.

Побочное действие. Понижение АД, брадикардия, увеличение чувствительности сердца к бета-адренергической стимуляции, аритмогенное действие, расстройства функции печени (желтуха, гепатит, некроз печени), особенно при повторных введениях, повышение внутричерепного давления, у чувствительных пациентов возможно развитие злокачественной гипертонии. После пробуждения возможны головная боль, тошнота и тремор.

Противопоказания. Роды, первый триместр беременности, предвещающая анестезия галотаном с последующей желтухой или злокачественной гипертонией, нарушение функции печени, повышенное внутричерепное давление, необходимость локального применения адреналина в операционном поле. Внимание следует уделять больным с сердечными аритмиями и леченым сердечными гликозидами.

Особые указания. Одновременное применение симпатомиметиков повышает риск развития аритмий, в связи с этим тактикой нельзя применять бета-адренолитики в качестве антиаритмического средства. Галотан потенцирует действие миорелаксантов недеполяризующего действия, брадикардию под влиянием препаратов наперстки и ингибиторов холинэстеразы (например, неостигмины), ослабляет действие средств, воздействующих на матку. Морфин и фенотиазины потенцируют депрессорное действие галотана. В случае передозировки галотана следует закрыть полость анестетика и обеспечить вентиляцию с чистым кислородом. Наркотан нельзя хранить в испарителе. Перед новым употреблением испаритель надо очистить от остатков наркотана и продуктов его разложения. Тимол (применяемый для стабилизации) не испаряется, остается в испарителе, окрашивая раствор в желтоватый цвет. Он хорошо растворим, устраняется при помощи эфира. Производитель. *LECHIVA*, Чехия.

## НАТАБЕК Ф (NATABEC F)

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит карбоната кальция 600 мг, железа (II) сульфата 105 мг, цианокобаламина 5 мг, фолиевой кислоты 0.25 мг, ретинола ацетата 4000 антитоксических единиц, эргокальциферола 400 антитоксических единиц, тиамина нитрата 3 мг, рибофлавина 2 мг, никотинамида 10 мг, пиридоксина гидрохлорида 3 мг, аскорбиновой кислоты 50 мг, фторида натрия 2.2 мг. Капсулы по 20, 50 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Входящие в состав препарата железо, кальций, натрий и витамины восполняют дефицит этих веществ в организме, в частности, при беременности, когда их потребление организмом повышено.

Показания. Профилактика железодефицитной анемии в период беременности, лактации; предродовая и послеродовая профилактика рахита и кареса.

Режим дозирования. Обычная доза составляет 1 капсулу ежедневно. Беременные без специального указания врача не должны превышать дневную норму в 1000 антитоксических единиц витамина А.

Побочное действие. Возможны аллергические реакции. Противопоказания. Патологические состояния, сопровождающиеся кумуляцией железа или нарушением его усвоения.

Особые указания. Необходимо соблюдать осторожность при почечной недостаточности. Так как препарат содержит железо, то его нельзя принимать одновременно с тетрациклинами и антицидами с высоким содержанием алюминия, кальция или магния (возможно взаимное нарушение абсорбции). Производитель. *GOEDECKE/PARKE-DAVIS*, Германия.



**НАТРИЙ ФЛУОРАТ (SODIUM FLUORID)**Международное наименование — *sodium flurid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — натрий флуорат. Таблетки 0.5 мг (0.25 мг фтора) по 100 шт. в упаковке. Таблетки для сосания 1.0 мг (0.5 мг фтора) по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Предотвращает кариес зубов, особенно у детей и подростков. Восполняет дефицит фтора в организме, способствует созреванию и отвердению зубной эмали, проявляет бактерицидное действие по отношению к микроорганизмам, появляющимся при кариесе, тормозит образование молочной кислоты из углеводов.

Показания. Профилактика зубного кариеса. Режим дозирования. Детям до 2-х лет — 0.25 мг фтора в сутки, от 2 до 4 лет — 0.5 мг фтора в сутки, от 4 до 6 лет — 0.75 мг фтора в сутки, от 6 до 15 лет — 1 мг фтора в сутки. Кормящим женщинам — 1 мг фтора в сутки. Препарат назначают в течение 200–250 дней в году, с перерывом в период школьных каникул. Таблетки для сосания принимают между приемами пищи и держат их между зубами не разжевывая.

Побочное действие. При передозировке может возникнуть гипопункция щитовидной железы, иногда возможны аллергические реакции: герпес, насморк, эозинофилия.

Противопоказания. Гипотиреоз.

Особые указания. Соединения фтора, помимо благоприятного эндогенного действия, имеют также благоприятное действие на зубы, поэтому рекомендуется держать таблетки во рту до полного их растворения.

Производитель. *POLFA*, Польша.**НАТРИЙ ХЛОРАТ 0,9% (SODIUM CHLORIDE)**Международное наименование — *sodium chlorid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — хлористый натрий. Раствор для инъекций (0.9% — 500 мл) во флаконе.

Фармакологическое действие. Хлористый натрий является важнейшим неорганическим компонентом внеклеточной жидкости, поддерживающим соответствующее осмотическое давление плазмы крови и внеклеточной жидкости. При дегидратации организма физиологический раствор восполняет жидкость организма.

Показания. Дегидратация вследствие рвоты, поноса, шока разного происхождения, ожогов, в послеоперационный период, используется как растворитель для разных препаратов.

Режим дозирования. Индивидуальный в зависимости от дефицита воды и электролитов. Внутреннее введение 500 мл препарата покрывает суточную потребность взрослого человека в хлористом натрии.

Побочное действие. Не выявлено.

Противопоказания. Нет.

Производитель. *POLFA*, Польша.**НАТУЛАН (NATULAN)**Международное наименование — *procarbazine*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — прокарбазин гидрохлорид. Капсулы 0.05 г по 50 или 250 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат относится к группе метилтидiazинов. Угнетает митоз, воздействует как на уже образовавшиеся ДНК, так и на ее синтез. Прокарбазин быстро и полностью всасывается в желудочно-кишечном тракте. Максимальная концентрация препарата в плазме крови через 30–60 минут после приема.

Показания. Лимфогранулематоз (болезнь Ходжкина), злокачественный ретикулосаркома, болезнь Вальденстрема, лимфосаркома, болезнь Брилля-Симмерса, истинная полицитемия, меланома.

Режим дозирования. Схема начального лечения: 1-ый день — 50 мг; 2-й день — 100 мг; 3-й день — 150 мг; 4-й день — 200 мг; 5-й день — 250 мг; 6-й день — 250–300 мг; последующие дни — 250–300 мг. Если в ходе лечения будет наблюдаться лейкопе-

ния или тромбоцитопения, прием препарата следует временно прекратить. После восстановления нормального содержания лейкоцитов и тромбоцитов можно возобновить прием поддерживающих доз.

Побочное действие. Тошнота, рвота, лейкопения, тромбоцитопения. Редко — алопеция, неврологические нарушения, парестезия, нейропатия, атаксия, холестатическая желтуха, кожные аллергические явления и, в отдельных случаях, аспермия.

Противопоказания. Лейкопения, тромбоцитопения, выраженное нарушение функции печени или почек, беременность, лактация.

Особые указания. Препарат является слабым ингибитором моноаминоксидазы. Во время лечения следует воздержаться от приема алкоголя.

Производитель. *ROCHE*, Швейцария.**НЕБАЦЕТИН (NEBACETIN)**

Состав и форма выпуска. Порошок для распыления 5 или 50 г в упаковке. Спрей 40 или 201 г в упаковке. Мазь по 5 или 15 г в тубе. Стерильный порошок 50 г в упаковке со шпательными палочками. 1 доза (201 г) аэрозоль-спрей содержит 162 500 МЕ неомицина сульфата и 12 500 МЕ бацитрацина.

Фармакологическое действие. Небацетин — комбинированный антибактериальный препарат для местного применения. Бацитрацин ингибирует биосинтез в клеточной мембране, а неомицин воздействует на генетический код бактерий и нарушает процесс биосинтеза белка. Выявлен синергизм неомицина и бацитрацина в отношении воздействия на стафилококки, пневмококки, стрептококки, энтерококки.

Показания. Местное лечение и профилактика бактериальных инфекций кожи и слизистых оболочек, вызванных чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. В зависимости от вида поражения (хирургическая инфекция, дерматология, оториноларингология, офтальмология, педиатрия) выбирается соответствующая лекарственная форма препарата — порошок, спрей, мазь, повязки. Пораженную поверхность обрабатывают несколько раз в день.

Побочное действие. Местные аллергические реакции в виде гиперемии, отека, зуда, жжения.

Противопоказания. Гиперчувствительность к одному из компонентов препарата в анамнезе.

Особые указания. При пользовании препаратом не допускать его попадания в глаза.

Производитель. *BYK GULDEN*, Германия.**НЕБЦИН (NEBCIN)**Международное наименование — *tobramycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тобрамицин сульфат. Раствор по 1 мл или 2 мл (0.04 г или 0.08 г активного вещества) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *LILLY*, США.

(см. ТОБРАМИЦИН)

**НЕВИГРАМОН (NEVIGRAMON)**Международное наименование — *acidum nalidixicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — налидиксовая кислота. Капсулы 0.5 г по 56 шт. в упаковке.

Производитель. *CHINOIN*, Венгратская республика.

(см. НАЛИДИКСОВАЯ КИСЛОТА)

**НЕГАФЛОКС (NEGAFLOX)**Международное наименование — *norfloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — норфлоксацин. Таблетки 0.4 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *CADILA*, Индия.

(см. НОРФЛОКСАЦИН)

**НЕГРАМ (NEGRAM)**

Международное наименование — *acidum nalidixicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - налидиксовая кислота. Таблетки 0,5 г по 28 и 56 шт. в упаковке. Производитель *KRKA*, Словения (в сотрудничестве с *Sterling-Winthrop*, Великобритания). (см. НАЛИДИКОВАЯ КИСЛОТА)

**НЕГРАМ (NEGRAM)**

Международное наименование — *acidum nalidixicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - налидиксовая кислота. Таблетки 0,5 г по 40 и 200 шт. в упаковке. Суспension во флаконах. Производитель *SANOFI-WINTHROP*, Франция. (см. НАЛИДИКОВАЯ КИСЛОТА)

**НЕЙТРОНОРМ (NEUTRONORM)**

Международное наименование — *cimetidin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - циметидин. Таблетки ретард 0,35 г по 20 и 50 шт. в упаковке. Капсулы 0,2 г по 20 и 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (ампула содержит 0,2 г активного вещества) в ампулах по 5 шт. в упаковке. Производитель *EBEWE*, Австрия. (см. ЦИМЕТИДИН)

**НЕЛОРЕН (NELOREN)**

Международное наименование — *lincomycin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - линкомицина гидрохлорида моногидрат. Капсулы 0,5 г по 16 и 100 шт. в упаковке. Раствор 0,3, 0,6 г в ампулах по 10 шт; раствор 3,0 г в ампулах по 5 шт. в упаковке. Производитель *LEK*, Словения (см. ЛИНКОМИЦИН)

**НЕМЕСТРАН (NEMESTRAN)**

Международное наименование — *gestrinon*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - гестринон. Капсулы 0,0025 г.

Фармакологическое действие. Синтетический стероидный гормон, 19 нор-стероид, предназначенный для лечения эндометриоза. После перорального приема пик концентрации достигается через 2,8-3,1 час,  $T_{1/2}$  = 24 час. Равномерное распределение препарата при повторном введении приходится на 3 сутки после введения первой дозы. Кумуляция препарата не отмечена.

Показания. Эндометриоз (включая осложненный бесплодием).

Режим дозирования. 2 капсулы по 2,5 мг в неделю, что эквивалентно ежедневному приему 5 мг препарата. 1-ую капсулу принимают в 1-ый день менструации, 2-ую капсулу - на 4-ый день. Дальнейший прием препарата осуществляется по установленным дням недели. Длительность курса - 6 месяцев, во время лечения следует пользоваться эффективными противозачаточными средствами. Если пропущен прием очередной дозы, ее следует принять как можно быстрее, после чего продолжить курс по установленной схеме. Если пропущен прием двух или более доз, то курс прерывается и необходимо возобновить его в 1-ый день менструального цикла.

Побочное действие. Пигментация, увеличение веса, слабо выраженные симптомы акне и себореи; уменьшение молочных желез, приливы, головная боль, повышенная возбудимость, судороги и легкие расстройства пищеварения.

Противопоказания. Беременность, период кормления грудью; острая сердечная недостаточность, заболевания почек и печени; нарушения обмена веществ и сосудистые заболевания.

Особые указания. Перед началом лечения исключить воз-

можность зачатия. Строго придерживаться схемы лечения для обеспечения максимальной эффективности.

Производитель *ROUSSEL UCLAF*, Франция.

**НЕМОЦИД (NEMOCID)**

Международное наименование — *pyrantel*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - пирантел. Суспension (1 мл содержит 0,05 г активного вещества) по 10 мл во флаконе. Таблетки 0,25 г 3 шт. в стрипе. Производитель *IPCA*, Индия. (см. ПИРАНТЕЛ)

**НЕО-ГИЛУРИТМАЛ (NEO-GILURITMAL)**

Международное наименование — *pralminum bitartrat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - пропил-а-ймалина битартрат. Таблетки 0,02 г.

Фармакологическое действие. Антиаритмический препарат I A класса. Оказывает мембраностабилизирующее действие, увеличивает продолжительность и уменьшает амплитуду потенциала действия в пределерх и желудочках. Вызывает снижение сократимости и возбудимости миокарда, замедление АВ и внутрижелудочковой проводимости, подавление автоматизма синусового узла. Может вызвать снижение АД, а в некоторых случаях не изменяет АД. Обладает некоторым местноанестезирующим эффектом. По сравнению с гилуритмалом нео-гилуритмал обладает более высокой биодоступностью и большей продолжительностью действия (до 10 ч) при назначении внутрь.

Показания. Лечение и профилактика пароксизмальных нарушений ритма (наджелудочковая тахикардия, в частности, при синдроме Волфа-Паркинсона-Уайта; желудочковая тахикардия, мерцание предсердий, трепетание предсердий); а также наджелудочковой и желудочковой экстрасистолы. Поддержание синусового ритма после медикаментозной или электрической кардиоверсии; профилактика аритрий при проведении катетеризации коронарных артерий.

Режим дозирования. Назначают в начальной дозе по 20 мг 3-4 раза в сутки. При достижении терапевтического эффекта суточная доза может быть снижена до 20-40 мг. При проведении длительного поддерживающего лечения назначают по 20 мг 2 раза в сутки (утром и после обеда). Таблетки следует проглатывать целиком, во время или сразу после еды.

Побочное действие. Тошнота, анорексия. При назначении высоких доз препарата (100 мг/сут и более) возможно развитие нарушений атриовентрикулярной и внутрижелудочковой проводимости, симптомов сердечной недостаточности, агранулоцитоза, холестатической желтухи, нарушений зрения (диплопия, "пелена" перед глазами).

Противопоказания. Выраженная синусовая брадикардия, АВ блокада I, II и III степени, межпредсердная и внутрижелудочковая блокады, синдром слабости синусового узла, артериальная гипотония, кардиогенный шок, тяжелые формы хронической сердечной недостаточности, беременность (первый триместр), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают нео-гилуритмал больным с нарушениями функции печени и выраженными нарушениями функции почек; больным с анемией; при гиперкалиемии, а также в случаях предшествующего лечения препаратами, вызывающими урежение ЧСС и замедление АВ проводимости.

Производители. *FARMAKOS*, Югославия; *SOLVAY PHARMA*, Нидерланды.

**НЕО-ПАНИПУР (NEO-PANPUR)**

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит липазы 10 000 МЕ, амилазы 9 000 МЕ, протеазы 500 МЕ. Таблетки по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат. Входящие в его состав панкреатические ферменты облегчают

переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения.

**Показания.** Заместительная терапия при внематочной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительных-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованию органов брюшной полости. Режим дозирования. Назначают по 1-3 таблетки 3 раза в день во время или сразу после еды. Таблетки не разжевывают и запивают небольшим количеством воды. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

**Побочное действие.** При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. В редких случаях возможны тошнота, диарея.

**Противопоказания.** Острый панкреатит, обострение хронического панкреатита, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Препарат не содержит желчных кислот. Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.

## НЕО-ПЕРГОНАЛ (NEO-PERAGONAL)

Международное наименование — *menotropin*. Состав и форма выпуска. Менотропин, экстрагированный из мочи в период постменопаузы, является гормональным веществом, содержащим ФСГ и ЛГ в соотношении 1:1. Ампулы по 75 и 150 МЕ сублимированного препарата вместе с ампулами, содержащими 1 мл растворителя.

**Фармакологическое действие.** Нео-пергонал стимулирует рост фолликулов и их созревание, вызывает повышение уровня эстрогенов и пролиферацию эндометрия. У мужчин поддерживает сперматогенез, стимулирует клетки Сертоли семенных канальцев.

**Показания.** Нео-Пергонал показан для стимуляции роста фолликулов у женщин, страдающих бесплодием. Нео-Пергонал используется для стимуляции роста одного фолликула у пациенток с нарушением гипоталамо-гипофизарных взаимоотношений или с гипонадотропным гипогонадизмом; для стимуляции роста множества фолликулов для проведения вспомогательных репродуктивных методов, способствующих наступлению зачатия.

У мужчин Нео-Пергонал применяется при азооспермии, олигоспермии для стимуляции сперматогенеза в случаях первичного и вторичного гипонадотропного гипогонадизма.

**Режим дозирования.** Нео-Пергонал следует вводить внутримышечно. Раствор Нео-Пергонала готовится непосредственно перед инъекцией с использованием прилагаемого растворителя. В 1 мл растворителя можно растворить до 5 ампул Нео-Пергонала.

**Первая схема - ежедневное лечение.** Лечение начинается с ежедневной инъекции Нео-Пергонала в первые 7 дней цикла у менструирующих женщин. Инъекции продолжают до достижения адекватного ответа, судить о котором можно по ежедневным анализам уровней эстрогенов, прямой визуализации величин фолликулов с помощью ультразвукового исследования и данным клинического обследования. Созревание фол-

ликулов обычно достигается в течение лечебного цикла продолжительностью 7-12 дней. При отсутствии реакции яичников на введение Нео-Пергонала ежедневная доза препарата может быть постепенно увеличена: хотя ежедневные дозы, превышающие 150 МЕ не рекомендуются.

Вторая схема - введение препарата через день. Нео-Пергонал вводится в эквивалентных дозах через день. Начальная доза составляет 225-375 МЕ на введение в течение недели. Если адекватная стимуляция не достигается, доза может быть постепенно увеличена.

После проведения лечения по любой из схем и наличии адекватной, но не чрезмерной реакции яичников, определенной по данным клинических и биохимических исследований, через 24-48 часов после последнего введения Нео-Пергонала вводится однократная инъекция 10 000 МЕ Профазы. При наличии овуляции и отсутствии наступления беременности, введение Нео-Пергонала может быть повторно по одной из приведенных схем в течение 2-х циклов.

Гипонадотропный гипогонадизм у мужчин. Для стимуляции сперматогенеза могут назначаться до 1 200 МЕ Профазы в неделю для подкожного или внутримышечного введения. Срок лечения составляет от 6 недель до 9 месяцев.

Если в результате лечения Профазы имеет место лишь андрогенная реакция без признаков сперматогенеза, то лечение следует продолжить, применяя по 2 000 МЕ Профазы дважды в неделю вместе с инъекциями Пергонала по 75 МЕ трижды в неделю. Лечение по этой схеме следует продолжать минимум в течение 4-х месяцев. Если после завершения 4-х месячного курса лечения у пациента не будет отмечено усиление сперматогенеза, то лечение можно продолжить, вводя Профазы по 2 000 МЕ два раза в неделю и 75-150 МЕ Нео-Пергонала три раза в неделю. Состояние сперматогенеза следует оценивать ежемесячно и, при отсутствии положительных результатов в течение последующих 3-х месяцев, лечение следует прекратить.

Олигоастеноспермия и азооспермия. В случаях идиопатической нормонадотропной олигоспермии вводится ежедневно по 5 000 МЕ Профазы подкожно или внутримышечно с параллельным введением 75-150 МЕ Нео-Пергонала три раза в неделю в течение 3-х месяцев. При олигоспермии или астеноспермии, вследствие относительной андрогенной недостаточности, возможно использование следующей схемы введения Профазы: 2 500 МЕ подкожно или внутримышечно каждые 5 дней, или 10 000 МЕ внутримышечно один раз в две недели, в течение 3-х месяцев.

**Побочное действие.** Могут наблюдаться местные реакции в области инъекции, лихорадка, артралгии. Невыраженное или умеренное увеличение яичников или образования кист яичников. У мужчин может возникнуть гинекомастия. Могут отмечаться желудочно-кишечные расстройства.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к менотропинам, перистиреующее увеличение яичников и кисты яичников, возникновение которых не обусловлено синдромом поликистозных яичников, аномалии развития половых органов или мономатки, несовместимые с беременностью, гинекологические кровотечения невыясненной этиологии, рак яичника, матки или молочной железы, первичная яичниковая недостаточность. Рак предстательной железы и любые андрогенозависимые опухоли.

**Особые указания.** При приеме препарата есть вероятность возникновения многоплодной беременности. Нео-Пергонал не следует принимать беременным или кормящим грудью женщинам.

Производитель. *ARES-SERONO*, Швейцария.

## НЕРВОФЛУКС (NERVOFLUX)

Состав и форма выпуска. В 100 г быстро и полностью растворимого чая содержится 25,6 г обезжиренного экстракта следующего состава: цветы *Aurantii* 16,0 г, цветы лаванды 24,0 г,

листья мяты лимонной 18.0 г, корень лакричника 56.0 г, шишки жемчуга 14.0 г, обезжиренный экстракт корня валерианы 3.0 г. Порошок 37.5 г во флаконе по 150 мл.

Фармакологическое действие. Нервофлюкс - успокоительный растительный сбор. Чай быстро и полностью растворяется в воде. Оказывает выраженное седативное действие.

Показания. Для поддерживающего лечения при нарушении засыпания и сна, а также при чрезмерном нервном возбуждении.

Режим дозирования. Нервофлюкс принимают по возможности теплым по 1 чашке 3 раза в день и вечером за 1/2-1 час до сна. 1 чайную ложку сбора кладут в чашку, заливают горячей водой и размешивают, после чего чай готов к употреблению. Чай можно подсластить.

Побочное действие. При применении нервофлюкса по показаниям в указанной дозировке побочное действие не выявлено. Противопоказания. Противопоказаний к применению препарата нервофлюкс в настоящее время не выявлено.

Особые указания. Флакон следует держать закрытым. Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

## НЕРОБОЛ (NEROBOL)

Международное наименование — *metandienon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метандростенолон. Таблетки 0.005 г по 20 и 500 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Неробол - гормональный препарат, относящийся к группе анаболических стероидов. Препарат стимулирует синтез белка в организме, оказывает положительное влияние на азотистый обмен, задерживает выделение из организма необходимых для синтеза белков калия, серы, фосфора, способствует фиксации кальция в костях. Клиническое действие неробола проявляется в повышении аппетита, увеличении мышечной массы, улучшении общего состояния, ускорении кальцификации костей.

Показания. Неробол применяют при нарушении белкового анаболизма при кахексии различного происхождения; астении; у реконвалесцентов после тяжелых травм, операций, ожогов; при инфекционных заболеваниях, сопровождающихся потерей белка.

Режим дозирования. Неробол назначают по 10-20 мг в сутки в 1-2 приема, поддерживающая доза 5-10 мг. Детям в возрасте от 5 до 14 лет препарат назначают по 1 таблетке ежедневно или через день.

Побочное действие. При приеме неробола могут иметь место следующие побочные эффекты: диспептические явления, увеличение печени, преходящая желтуха, отеки, нарушение менструального цикла, огрубение голоса, усиление роста волос по мужскому типу.

Противопоказания. Неробол противопоказан при раке предстательной железы, раке молочных желез у мужчин, остром и хроническом простатите, острых заболеваниях печени, во время беременности и кормления грудью.

Особые указания. Детям и подросткам после 4-х недельного приема препарата целесообразно сделать 1-2-х месячный перерыв.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## НЕРОБОЛИЛ (NEROBOLIL)

Международное наименование — *nandrolon phenylpropionate*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нандролон фенилпропионат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.025 г активного вещества) ампулы по 3 шт. в упаковке.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика. (см. НАНДРОЛОН ФЕНИЛПРОПИОНАТ)

## НЕТРОМИЦИН (NETROMYCIN)

Международное наименование — *netilmycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нетилимидин сульфат. Раствор 0.05, 0.15 и 0.2 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Полусинтетический антибиотик широкого спектра действия из группы аминогликозидов. Бактериолитик. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (синегнойной палочки, кишечной палочки, клебсиеллы, серрации, протейсин, энтеробактера, сальмонеллы, шигеллы), а также некоторых грамположительных микроорганизмов (стафилококков, в том числе, устойчивых к другим аминогликозидам, пенициллину, метициллину, некоторым цефалоспорином), некоторых штаммов стрептококков. Выводится в основном почками, создает высокие концентрации в моче.

Показания. Бактериальные инфекции тяжелого течения: перитонит, сепсис (в том числе сепсис новорожденных), менингит, остеомиелит, эндокардит, инфекции мочевыводящих путей и половых органов, пневмония, эмпиема плевры, абсцесс легкого, гнойные инфекции кожи и мягких тканей, инфицированные ожоги и раны - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. При инфекциях средней тяжести взрослым назначают по 2 мг/кг массы тела через каждые 8 часов или по 3 мг/кг через каждые 12 часов. При инфекциях мочеполовых путей (без бактериемии) назначают по 4 мг/кг каждые 12 часов. Курс лечения составляет 7-14 дней. Недоношенным детям и новорожденным в возрасте до одной недели назначают по 3 мг/кг каждые 12 часов; новорожденным старше одной недели и грудным детям - 2.5-3 мг/кг каждые 8 часов; детям старше 1 года - 2-2.5 мг/кг каждые 8 часов. Препарат вводят в/в струйно (в течение 3-5 мин) или капельно (в течение 0.5-2 ч). Для капельного введения разовую дозу препарата разводят в 50-200 мл изотонического раствора натрия хлорида или глюкозы. При нарушении выделительной функции почек показано увеличение интервалов между введениями или уменьшение разовой дозы.

Побочное действие. При назначении препарата в средних дозах в течение 7 дней больным с нормальной выделительной функцией почек побочные явления, как правило, не наблюдаются. Возможны нефротоксические реакции (гематурия, протеинурия, цилиндрурия, снижение клиренса креатинина, повышение концентрации остаточного азота); ототоксические реакции (снижение слуха, вестибулярные нарушения). Редко - нервно-мышечная блокада, лихорадка, кожная сыпь, эозинофилия.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к аминогликозидам, беременность, выраженные нарушения функции почек, неврит слухового нерва.

Особые указания. Применение препарата у беременных показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. Одновременно или сразу по окончании курса лечения нетромицином нельзя назначать антибиотики, оказывающие ото- и нефротоксический эффект. При одновременном назначении нетромицина и "петлевых" диуретиков увеличивается концентрация в крови нетромицина, в связи с чем возрастает риск развития токсических побочных реакций. Риск развития нефро-мышечной блокады под действием нетромицина увеличивается при одновременном назначении с миорелаксантами, анестетиками, полимиксинами.

Производитель. SCHERING-PLOUGH, США.

## НЕУЛЕПТИЛ (NEULEPTIL)

Международное наименование — *periclaizin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - перидазин.



Капсулы 0.01 г по 50 и 500 шт. в упаковке. 4% раствор во флаконе по 125 мл.

**Фармакологическое действие.** Нейролептик. Обладает адренолитической, антисеротониновой активностью. Оказывает спазмолитическое, противорвотное, гипотермическое, седативное, снотворное действие.

**Показания.** Психопатии, психопатоподобные состояния при шизофрении, параноидальные состояния при органических, пресенильных, сосудистых и сенильных заболеваниях; эпилепсия с аффективными проявлениями и дисфорическими состояниями.

**Режим дозирования.** Неупелтил назначают внутрь в 3-4 приема, большую часть суточной дозы принимают в вечерние часы. Начальная суточная доза 0.002-0.01 г. Средняя суточная доза препарата 0.03-0.04 г, максимальная суточная доза - 0.05-0.06 г.

**Побочное действие.** Ранние дискинезии в виде кривошеи, нарушений движения глазных яблок, тризмов, экстрапирамидных расстройств, снижение артериального давления, сухость во рту, запоры, нарушения аккомодации, задержка мочи; импотенция, фригидность, аменорея, галакторея, гинекомастия, гиперпролактинемия, увеличение массы тела, холестатическая желтуха, фотосенсибилизация, редко - агранулоцитоз.

**Противопоказания.** Токсический агранулоцитоз в анамнезе, закрытоугольная глаукома, порфирия, заболевания простаты. **Особые указания.** Во время проведения лечения неупелтилом нельзя употреблять алкогольные напитки. Препарат усиливает действие гипотензивных, снотворных препаратов, транквилизаторов, анальгетиков. Пациенты, принимающие неупелтил, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания. **Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

## НЕУПОГЕН (NEUPOGEN)

**Международное наименование — filgrastim.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - филграстим. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.3 г активного вещества) и 1.6 мл (0.48 г активного вещества).

**Фармакологическое действие.** Неупоген является гемопоэтическим фактором роста, который регулирует продукцию и высвобождение нейтрофилов из костного мозга в периферическую кровь. Имеет место дозозависимое увеличение количества нейтрофилов с нормальной или повышенной функциональной активностью. По окончании терапии неупогеном количество циркулирующих нейтрофилов снижается на 50% через 1-2 дня и возвращается к нормальному уровню в течение 2-7 дней. При подкожном и внутривенном введении препарата наблюдается линейная корреляция между введенной дозой и концентрацией его в сыворотке. Период полураспада составляет приблизительно 3,5 часа.

**Показания.** Нейтропения и нейтропеническая лихорадка у больных, получающих цитостатическую химиотерапию.

**Режим дозирования.** Неупоген вводят в вену или подкожно из расчета 5 мг/кг массы тела 1 раз в день в 16,6 мл растворителя (0,5% раствор глюкозы), т.е. на массу тела в 60 кг требуется 300 мг филграстима. Максимальная суточная доза не должна превышать 70 мг/кг. Больным, леченым цитостатиками с аутогранулоцитопатией костного мозга, рекомендуется начальная доза неупогена из расчета 20 мг/день при п/к введении или 30 мг/кг в день при в/в введении в 20-30 мл 5% раствора глюкозы. Интервал между введением неупогена и цитостатика не должен быть менее 24 часов. Полная суточная доза неупогена вводится после установления критического уровня падения нейтрофилов и начинающегося его подъема. Продолжительность лечения 14-28 дней. При изменении числа нейтрофилов доза препарата должна быть титрована по их количественному содержанию.

**Побочное действие.** При применении неупогена могут отмечаться мышечные боли, проходящее падение артериального давления, реже - расстройство мочеиспускания, дозозависимое повышение содержания ЛДГ, ЩФ, ГГТ и мочевой кислоты. Препарат не увеличивает риск развития побочных эффектов от химиотерапии, но не предупреждает развития тромбоцитопении и анемии.

**Противопоказания.** Абсолютные - гиперчувствительность. Следует с осторожностью назначать препарат больным с острой и хронической лейкоемией, нарушенной функцией печени и почек. Не рекомендуется принимать неупоген при беременности и кормлении грудью.

**Особые указания.** Если препарат разводится в концентрации 15 мг/мл, то следует добавлять 0,2% раствор альбумина до конечной концентрации 2 мг/мл. В процессе лечения должен осуществляться контроль за количеством лейкоцитов (при повышении более 50/10 л препарат отменяют) и за плотностью костного мозга у больных с остеопорозом. Раствор препарата готовится не ранее чем за 24 часа до введения и хранится при температуре +2-+8°C.

**Производитель.** ROCHE, Швейцария.

## НЕУПОЛ (NEUROL)

**Международное наименование — alprazolam.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - алпразолам. Таблетки 0.25 мг по 20 шт. в упаковке.

**Производитель.** LECHIVA, Чехия.

(см. АЛПАЗОЛАМ)

## НЕФОМАКС (NEPHOMAX)

**Международное наименование — nephoran.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нефомам гидрхлорид. Таблетки 0.03 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.02 г), в упаковке 10 ампул.

**Фармакологическое действие.** Нефомакс сильное и быстродействующее ненаркотическое обезболивающее средство. Оказывает слабое антикоагулянтное, антигистаминное и симпатомиметическое действие.

**Показания.** Для облегчения острой и хронической боли, включая послеоперационную боль, зубную боль, острую травматическую и раковую боль.

**Режим дозирования.** Таблетки: обычная доза составляет 30-90 мг три раза в день в зависимости от обезболивающего эффекта. Рекомендуемая первоначальная доза составляет 60 мг три раза в день. Для престарелых больных рекомендуемая доза 30 мг три раза в день. Инъекции: 20 мг (1 мл) внутримышечно каждые 6 часов.

**Побочное действие.** Наиболее часто при лечении нефомаксом встречаются тошнота, сухость во рту, головкружение, нервозность. Реже у больных отмечается рвота, сонливость, бессонница, головная боль, тахикардия. При появлении данных симптомов следует уменьшить дозу или увеличить интервалы между приемами.

**Противопоказания.** Препарат не назначают больным с конвульсивными расстройствами и пациентам, принимающим ингибиторы моноаминоксидазы.

**Особые указания.** По анальгетической эффективности две таблетки по 30 мг эквивалентны 1 мл раствора, содержащего 20 мг препарата.

**Производитель.** TORRENT, Индия.

## НЕФРАМИН (NEPHRAMIN)

**Состав и форма выпуска.** 100 мл препарата содержит: гистидина 0.25 г, изолейтина 0.56 г, лейцина 0.88 г, лизина 0.64 г, метионина 0.88 г, фенилаланина 0.88 г, треонина 0.4 г, триптофана 0.2 г, валина 0.64 г, цистина 0.02 г, натрия бисульфита 0.05 г. Концентрация электролитов (мЭкв/л): натрия 5, ацетата 44, хлоридов 3. По 500 мл в стеклянных флаконах по 500 мл в упаковке.



**Фармакологическое действие.** Обеспечение организма незаменимыми аминокислотами без чрезмерной нагрузки на почки. Способствует снижению уровня мочевины в крови, уровня азота мочевины в крови и восстановлению нормальной концентрации электролитов в крови.

**Показания.** Парентеральное питание при острой и хронической почечной недостаточности, послеоперационной азотемии.

**Режим дозирования.** Взрослым: обычная суточная доза - 500 мл нефрамина. Детям: начальная суточная доза должна быть низкой и повышаться постепенно. Не рекомендуется превышать 1 г незаменимых аминокислот на кг массы тела в сутки. Допускаются 2 способа внутривенного введения растворов, содержащих углеводы, в сочетании с нефрамином: 1. Нефрамин с раствором углеводов (декстрозы, фруктозы) - допускается введение 5-10-20% раствора в периферические вены. 2. Нефрамин с гипертоническим раствором углеводов - допускается введение 30-50-70% раствора в центральную вену при помощи катетера. Начальная скорость введения - 20-30 мл/час. Допускается увеличение на 10 мл/час каждые сутки. Максимальная скорость - 60-100 мл/час. Если по каким-либо причинам скорость введения снижается, не следует предпринимать попыток к ее увеличению.

**Побочное действие.** Гипертермия, инфузионное в месте введения, венозный тромбоз, гиперволемия, аллергические реакции.

**Противопоказания.** Сильное некорректируемое нарушение кислотно-основного баланса, гипераминемию, пониженный (субнормальный) объем циркулирующей крови, врожденные нарушения аминокислотного метаболизма, гиперчувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Гистидин рассматривается как незаменимая аминокислота у больных уремии. Необходим контроль за уровнем электролитов и мочевины в сыворотке крови. В случае необходимости недостающее количество электролитов должно быть восполнено. При почечной недостаточности необходимо обеспечить введение достаточного количества калорий, ограничить потребление азота.

**Производитель.** ECZACIBASI, Турция (по лицензии Muc Gan, Германия).

## НИВАЛИН (NIVALIN)

Международное наименование — *galantamin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - галантамина гидрохлорид. 1%, 2,5%, 5%, 10% раствор 1 мл в ампулах по 10 или 50 штук в коробке. 1% раствор для внутривенного введения 5 мл в ампулах. Таблетки 0,001 г, 0,005 г по 20 или 50 шт. во флаконах. 1% раствор (глазные капли) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Угнетает активность холинэстеразы, повышает чувствительность организма к ацетилхолину, проявляет холиномиметический эффект, облегчает проведение нервных импульсов в области нервно-мышечных контактов, усиливает процессы возбуждения в рефлекторных зонах спинного и головного мозга, оказывает влияние на все звенья рефлекторной дуги, повышает тонус и стимулирует сокращение гладкой и поперечно-полосатой мускулатуры, усиливает секрецию пищеварительных и потовых желез, восстанавливает нервно-мышечную проводимость, блокированную курареподобными препаратами антидеполяризующего типа, потенцирует действие депolariзующих миорелаксантов, является антагонистом морфина и его структурных аналогов в отношении угнетающего действия на дыхательный центр.

**Показания.** Полиомиелит, неврит, радикулит, радикулоневрит, полиневрит, спастические параличи, остаточные явления после перенесенных нарушений кровообращения (мозговой инсульт, менингит, менингоэнце-

фалит, миелиит), миастения, прогрессирующая мышечная дистрофия, спинальная и периферическая мышечная атрофия, в качестве антикурарного средства в анестезиологии, антидота при отравлениях морфином.

**Режим дозирования.** Подкожно: взрослые - по 2,5-25 мг в день, детям 1-2 лет - 0,25-1 мг (т.е. 0,1-0,4 мл 2,5% раствора), детям 3-5 лет - 0,5-5 мг (т.е. 0,2-2 мл 2,5% раствора), детям 6-8 лет - 0,75-7,5 мг (т.е. 0,3-3 мл 2,5% раствора), детям 9-11 лет - 1-10 мг (т.е. 0,4-4 мл 2,5% раствора), детям 12-15 лет - 1,25-12,5 мг (т.е. 0,5-5 мл 2,5% раствора), при необходимости доза может быть увеличена, но строго индивидуально. Терапию начинают с минимальных доз, которые постепенно увеличивают; высокие терапевтические дозы необходимо распределять на три приема. Курс лечения продолжается до 50 дней, через 1-1,5 мес. его можно возобновить и повторять 2-3 раза. Внутривенно: в качестве антикурарного средства взрослые - 10-20 мг, дети 1-2 лет - 1-2 мг, 3-5 лет - 1,5-3 мг, 6-8 лет - 2-5 мг, 9-11 лет - 3-8 мг, 12-15 лет - 5-10 мг. Раствор также используется для монофореа.

**Побочное действие.** Обильное слюноотделение, потоотделение, тошнота, рвота, головокружение. Редко - брадикардия. При применении глазных капель - легкое покраснение конъюнктивы и небольшой зуд.

**Противопоказания.** Бронхиальная астма, брадикардия, стенокардия, сердечная декомпенсация, эпилепсия, гипертония. Особые указания. Нивалин рекомендуется применять в комплексе с физиотерапевтическими процедурами (массаж, лечебная гимнастика, и пр.), otherwise следует начинать через 1-2 часа после применения препарата.

**Производитель.** PHARMACHIM, Болгария.

## НИЗАТИДИН (NIZATIDIN)

Международное наименование — *nizatidin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - низатидин. Капсулы. Раствор для инъекций.

**Фармакологическое действие.** Низатидин относится к III поколению H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторов. Подавляет продукцию соляной кислоты, как базальную, так и стимулированную гистамином, гастрином и ацетилхолином. Одновременно со снижением продукции соляной кислоты и увеличением pH снижается и активность пепсина. Низатидин не влияет на содержание в сыворотке гонадотропина, пролактина, гормона роста, антидиуретического гормона, тригидротиронина, тироксина, тестостерона, эстрадиола.

**Показания.** Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; профилактика обострений язвенной болезни; симптоматическая язвы; эрозивный и рефлюкс-эзофагит; синдром Золлингера-Эллисона.

**Режим дозирования.** Устанавливается индивидуально. При обострении язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки препарат назначают в дозе 0,3 г 1 раз в сутки перед едой. Продолжительность лечения 4-8 недель. Для профилактики обострений язвенной болезни назначают по 0,15 г 2 раза в сутки. У пациентов с выраженным нарушением выделительной функции почек необходима коррекция режима дозирования препарата с учетом значений клиренса креатинина (КК). При лечении обострения язвенной болезни пациентам с КК от 20 до 50 мл/мин назначают 0,15 г препарата один раз в сутки; при КК менее 20 мл/мин назначают по 0,15 г через день. При проведении профилактического лечения у пациентов с КК от 20 до 50 мл/мин доза препарата составляет 0,15 г через день; при КК менее 20 мл/мин назначают по 0,15 г через 2 дня.

**Побочное действие.** Тахикардия, повышение потоотделения, сонливость, головокружение, транзиторное повышение уровня печеночных трансаминаз в сыворотке крови, тромбоцитопения, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, эозинофилия, отек Квинке, бронхоспазм).

**Противопоказания.** Беременность, детский возраст (до 15 лет), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. При назначении препарата женщинам в период лактации ребенка следует перевести на искусственное вскармливание. Перед началом лечения необходимо исключить возможность наличия злокачественного заболевания пищевода, желудка или двенадцатиперстной кишки. В тех случаях, когда препарат применяется в комбинации с антацидами, перерыв между приемом антацидов и низатидина должен быть не менее 1-2 часов (антациды могут вызвать нарушение абсорбции низатидина). Препарат не изменяет активность микросомальных ферментов печени.

Производитель. Аксида (Axiid) LILLY, США; Галитидин (Gallitidin) JCN GALENIKA, Югославия.

#### НИЗОРАЛ (NIZORAL)

Международное наименование — *ketoconazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кетоконазол. Таблетки 0.2 г по 10 или 30 шт. в упаковке.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика. (см. KETOKONAZOL)

#### НИЗОРАЛ (NIZORAL)

Международное наименование — *ketoconazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кетоконазол. Таблетки 0.2 г по 10, 30 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия. (см. KETOKONAZOL)

#### НИКАРДИПИН (NICARDIPIN)

Международное наименование — *nicardipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - никардипин гидрохлорид. Таблетки 0.01, 0.02 и 0.1 г. Драже 0.02 и 0.04 г. Фармакологическое действие. Антагонист кальция, производное дигидропиридина. Обладает антиангинальной и гипотензивной активностью. Расслабляет гладкую мускулатуру сосудистой стенки. Купирует спазм и расширяет коронарные и периферические артерии, снижает периферическое сопротивление; уменьшает пред- и постнагрузку и потребность миокарда в кислороде. В ответ на снижение периферического сопротивления возможна тахикардия. Улучшает коронарный кровоток, увеличивает перфузию в ишемизированной зоне миокарда. Не угнетает проводимость в миокарде. Не оказывает существенного влияния на проводимость и сократимость миокарда. Никардипин улучшает кровообращение в сосудах головного мозга.

Показания. Артериальная гипертония. Профилактика приступов стенокардии (в том числе и вариантной). Нарушения мозгового кровообращения по ишемическому типу.

Режим дозирования. Дозу препарата подбирают индивидуально. Начальная доза обычно составляет 20 мг 3 раза в день. При недостаточной выраженности клинического эффекта дозу увеличивают; максимальная суточная доза 120 мг. При длительном приеме препарата кратность назначения может быть уменьшена до 2 раз в сутки.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, гиперемия лица, ощущение жара, тахикардия, гипотония, звон в ушах; отсутствие аппетита, тошнота, рвота, запор, диарея, боли в животе, жажда, отеки нижних конечностей. При длительном приеме препарата в высоких дозах возможны повышение активности печеночных трансаминаз в сыворотке крови, нарушение функции печени. У некоторых пациентов при приеме никардипина наблюдаются загрузинные боли в течение первых 30 минут. При появлении этого симптома лечение препаратом должно быть прекращено.

Противопоказания. Геморрагический инсульт, повышение внутричерепного давления, артериальная гипотония, тахикардия, коллапс, сосудистый и кардиогенный шок, первая неделя острого инфаркта миокарда, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадий, изолированный стеноз устья

аорты, беременность, лактация, повышенная чувствительность к производным дигидропиридина.

Особые указания. Во время лечения препаратом следует воздержаться от употребления алкоголя. Пациенты, принимающие препарат, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания.

Производители. Барзин (Barizin) LEK, Словения; Пердипин (Perdypin) YAMANOUCHI, Япония.

#### НИКОРЕТТЕ (NICORETTE)

Состав и форма выпуска. 1 жевательная резинка по 2 мг содержит: никотин-резиновый комплекс с содержанием никотина 2 мг, сорбитол 190 мг, наполнители и ароматизаторы. 1 жевательная резинка по 4 мг содержит: никотин-резиновый комплекс с содержанием никотина 4 мг, сорбитол 179.3 мг, красители, наполнители и ароматизаторы. Жевательные резинки по 2 и 4 мг по 30, 105 и 210 шт. в фольге.

Фармакологическое действие. Никотин, входящий в состав жевательной резинки, всасывается в кровь, что позволяет избежать развития синдрома отмены у лиц, бросающих курить. Введение никотина при применении препарата позволяет избежать попадания в организм таких ингредиентов табачного дыма, как смола, окись углерода. При этом концентрация никотина в крови повышается более медленно, чем во время курения, и имеет более низкие значения.

Показания. Облегчение синдрома отмены, связанного с отказом от курения.

Режим дозирования. Подбирают индивидуально с учетом степени индивидуальной зависимости от табака. Курящие лица с очень высокой зависимостью, а также лица, у которых не было эффекта при применении препарата в дозе 2 мг, должны применять 4 мг. В других случаях следует использовать 2 мг. В течение дня применяют по 1 жевательной резинке каждые 1-2 ч (16 жевательных резинок в день) в течение примерно 3 мес., затем возможно медленное снижение дозы до 1-2 резинок в день. При достижении этой дозы лечение может быть прекращено. Максимальная продолжительность применения препарата - 1 год. Резинки следует жевать до появления горечи или жжения во рту (в среднем в течение 30 мин., что позволяет абсорбировать максимальное количество никотина); при появлении этих явлений жевание следует прекратить, а после их исчезновения - возобновить.

Побочное действие. Раздражение слизистой оболочки полости рта, тошнота, икота, стоматит, фарингит, боли в жевательных мышцах, головокружение, головная боль; редко - тахикардия, аритмия, эритема, крапивница, повреждение зубов при прилипании к ним жевательной резинки.

Противопоказания. Относительно: язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, тяжелые формы стенокардии, недавний перенесенный инфаркт миокарда, эзофагит, изменения височно-верхнечелюстных суставов, беременность, лактация. Особые указания. Препарат следует хранить в недоступном для детей месте. За счет содержания никотина жевательная резинка имеет необычный вкус.

Производитель. KABI PHARMACIA, Швеция.

#### НИКОТИНОВАЯ КИСЛОТА (ACIDUM NICOTINICUM)

Международное наименование — *acidum nicotinicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - никотиновая кислота. Порошок.

Фармакологическое действие. Никотиновая кислота и амид никотиновой кислоты тесно связаны с коферментами кодегидразы I и кодегидразы II (НАД и НАДФ), переносчиками водорода и осуществляющими окислительно-восстановительные функции.

Показания. Пеллагра (авитаминоз РР). Заболевания печени. Спазм сосудов. Атеросклероз. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, энтероколиты, колиты, длительно-

но не заживающие раны, язвы, как симптоматическое неспецифическое средство при новообразовании в желудочно-кишечном тракте.

**Режим дозирования.** Для профилактики взрослым внутрь 0.015-0.025 г, детям 0.005-0.02 г в день. При лечении взрослых внутрь по 0.1 г 2-3 раза в день в течение 15-20 дней. Детям внутрь от 0.005-0.05 г 2-3 раза в день. При других показаниях внутрь взрослым 0.02-0.05 и до 0.1 г, детям от 0.005 до 0.03 г 2-3 раза в день.

**Побочное действие.** Покраснение лица и верхней половины туловища с ощущением покалывания и жжения, головкружение, приливы крови к голове.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** При длительном применении препарата в больших дозах возможна жировая инфильтрация печени.

**Производитель.** WEIMER PHARMA, Германия.

## НИКОФЛЕКС (NICOFLEX)

**Состав и форма выпуска.** 1 г мази содержит 0.000105 г капсицина, 0.02 г этилникотината, 0.09 г этиленгликоля. Мазь по 50 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Никтофлекс содержит вещества, которые вызывают длительное расширение поверхностных сосудов в месте нанесения, повышают температуру кожи и вызывают ощущение теплоты.

**Показания.** Никтофлекс применяют при артралгиях, миалгиях, невралгиях, тендовагинитах в стадии ремиссии.

**Режим дозирования.** Поверхность кожи, на которую будет наноситься мазь, предварительно вымыть теплой водой с мылом, вытереть насухо, а затем нанести на нее тонкий слой мази. Мазь наносится на неповрежденные участки кожи. Мазь применяют 1-2 раза в сутки.

**Побочное действие.** Никтофлекс обычно хорошо переносится больными. В редких случаях при применении препарата могут иметь место реакция гиперчувствительности кожных покровов к компонентам мази.

**Противопоказания.** Никтофлекс не применяют в активной стадии воспалительных процессов, на участках кожи, имеющих свежие повреждения. Никтофлекс не назначают пациентам с гиперчувствительностью к препарату.

**Особые указания.** После втирания мази необходимо тщательно вымыть руки теплой водой с мылом.

**Производитель.** REANAL, Венгерская республика.

## НИКОШПАН (NICOSPAN)

**Состав и форма выпуска.** Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (1 мл содержит никотиновой кислоты 0.0088 г, дротаверина гидрохлорида 0.0321 г, азодена 0.04 г), в упаковке - 5 ампул. Таблетки (никотиновой кислоты 0.022 г, дротаверина гидрохлорида 0.078 г) по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает выраженное сосудорасширяющее действие.

**Показания.** Спазм периферических сосудов и сосудов головного мозга.

**Режим дозирования.** Средняя разовая доза для подкожного и внутримышечного введения составляет 1-2 мл. Кратность введения 2 раза. При необходимости можно ввести 1 мл медленно внутривенно. При эндартерите и сужении периферических сосудов вводят непосредственно в забранную артерию 1-2 мл. Сосудорасширяют 1-3 таблетки в сутки. В случае ангиоспазма при климаксе никоспан назначают в таблетках в виде курсового лечения.

**Побочное действие.** Гиперемия лица, чувство жара.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Препарат рекомендуется принимать после еды.

**Производитель.** CHINOIN, Венгерская республика.

## НИМОТОП (NIMOTOP)

### НИМОТОПС (NIMOTOPS)

Международное наименование — nimodipin.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — нимодипин. Нимотоп: таблетки 0.03 г по 42 и 126 шт. в упаковке. Нимотоп-С: раствор для инфузий (10 мг нимодипина в 50 мл спиртового раствора) по флаконам по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антагонист кальция, производное дигидропиридина, обладает вазодилатирующим влиянием преимущественно на сосуды головного мозга. Купирует и предотвращает спазм артерий головного мозга, вызывает их расширение и улучшение кровоснабжения мозга. Обладает протективным действием в отношении нейронов мозга, стабилизирует их функциональное состояние. Благоприятно влияет на память и улучшает способность к концентрации внимания.

**Показания.** Профилактика и лечение ишемических нарушений мозгового кровообращения. Лечение остаточных явлений нарушения мозгового кровообращения и состояний после операции по поводу субарахноидального кровоизлияния.

**Режим дозирования.** При ишемическом нарушении мозгового кровообращения следует как можно раньше начать внутривенное капельное введение 5 мл препарата в физиологическом растворе. Продолжительность первой инфузии составляет 2 ч. При хорошей переносимости препарата в течение последующих 2-х часов вводят 10 мл препарата. Курс инфузионной терапии составляет от 5 до 14 дней; затем следует назначить внутрь по 60 мг препарата 4 раза в сутки. После проведения хирургического вмешательства по поводу кровоизлияния проводят в/в инфузии раствора нимотопа в течение 5 дней.

**Побочное действие.** Возможны: артериальная гипотония, тахикардия, гиперемия лица, чувство жара или тепла, потливость, головокружение, головная боль, слабость, транзиторное повышение концентрации трансминаз в плазме крови. В отдельных случаях возможны бессонница, повышенная психомоторная активность, агрессивность, гиперкинезы, депрессия.

**Противопоказания.** Генерализованный отек тканей головного мозга, выраженное повышение внутричерепного давления. Выраженные нарушения функции печени (для назначения препарата внутрь).

**Особые указания.** Беременным и кормящим женщинам препарат назначают только по жизненным показаниям. С осторожностью назначают препарат больным с выраженным нарушением выделительной функции почек (клиренс креатинина меньше 20 мл/мин), при артериальной гипотонии (систольное АД меньше 90 мм рт.ст.), больным с тяжелой патологией сердечно-сосудистой системы. Действующее вещество раствора препарата нимотоп чувствительно к свету, поэтому следует избегать применения препарата при прямом солнечном свете. Рекомендуется в случае необходимости защищать инфузионный насос и инфузионные трубки светонепроницаемыми оболочками или применять шприцы и трубки черного цвета. При рассеянном дневном свете или при искусственном освещении препарат в незначительном виде можно использовать в течение 10 часов. При одновременном применении нимотопа и циметидина отмечено повышение концентрации нимотопа в плазме крови.

**Производитель.** BAYER, Германия.

## НИПОЦИН (NIPOCIN)

Международное наименование — dibekacin.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — дибекацин сульфат. Раствор 1 мл (0.02 г) в ампулах по 50 шт. в упаковке. Раствор 2 мл (0.08 г) в ампулах по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Полусинтетический антибиотик широкого спектра действия из группы аминогликозидов для парентерального применения. Бактерицидный. Высокоактивен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (си-

нетной палочки, кишечной палочки, клебсиеллы, сerratia, протидиски, энтеробактера, сальмонеллы, шигеллы), а также некоторых грамположительных микроорганизмов (стафилококков, в том числе, устойчивых к пенициллину, метициллину, некоторым цефалоспорином), некоторых штаммов стрептококков. Выводится в основном почками, создает высокие концентрации в моче.

**Показания.** Бактериальные инфекции: пиелонефрит, уретрит, простатит; бронхит, пневмония, плеврит; холестит; холангит; средний отит; инфекции кожи и мягких тканей; инфекции костей и суставов, септицемия, эндокардит, менингит - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика инфекционных осложнений при проведении гемодиализа.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат вводят внутримышечно в неразбавленном виде или внутривенно капельно в 200-300 мл изотонического раствора натрия хлорида или глюкозы в течение 30-60 мин. Взрослым назначают в средней суточной дозе 2 мг/кг массы тела; кратность введения 2 раза. При тяжелом течении инфекции дозу увеличивают до 3 мг/кг в сутки (3 введения каждые 8 часов). Максимальная суточная доза - 4 мг/кг. Детям назначают из расчета 2-3 мг/кг массы тела в сутки (в 2 приема). При тяжелом течении инфекции дозу можно повысить до 4-5 мг/кг в сутки (в 3 приема). При недостаточности функции почек режим дозирования корректируют в соответствии с клиренсом креатинина. Больным, находящимся на гемодиализе, вводят ниприды в дозе 1 мг/кг массы тела в конце диализа.

**Побочное действие.** Возможны головная боль, шум в ушах, протениурия, гематурия, аллергические реакции в виде кожной сыпи и зуда, повышение концентрации в крови печеночных ферментов. При в/м введении возможна болезненность в месте инъекции. При длительном назначении препарата, а также у предрасположенных пациентов возможны нарушения функции почек, нарушение слуха и вестибулярные расстройства.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к антибиотикам - аминогликозидам, неврит слухового нерва, тяжелые нарушения функции почек, мнестия, беременность, ранний детский возраст (до 1 года).

**Особые указания.** При одновременном назначении ниприона и "петлевых" диуретиков (фуросемида, урегита), карбенициллина, цефалоспоринов повышается риск развития токсических побочных реакций. В процессе лечения препаратом следует контролировать слух, функции печени и почек. Не следует смешивать препарат с другими антибиотиками в одном шприце или флаконе.

**Производитель.** PLIVA, Хорватия (в сотрудничестве с MEIJI SEIKA, Япония).

## НИПРИД (NIPRIDE)

Международное наименование — *nitroprussid natrium*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитропруссид натрия. 1 ампула содержит 50 мг лиофилизированного нитропруссид натрия. Ампулы коричневого стекла по 50 мг лиофилизированного нитропруссид натрия (дигидрат), 5 ампул в упаковке с 5 ампулами по 2 мл 5% растворов глюкозы для дальнейшего разбавления; к ампулам прилагается светозащитная алюминиевая фольга.

**Производитель.** ROCHE, Швейцария.  
(см. НИТРОПРУССИД НАТРИЯ)

## НИРМИН (NIRMIN)

Международное наименование — *nitroglycerin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитроглицерин. Раствор (0.5%) для инфузий в ампулах по 2 и 5 мл.  
**Производитель.** ZORCA-PHARMA, Югославия.

(см. НИТРОГЛИЦЕРИН для инфузий)

## НИТРАЗЕПАМ (NITRAZEPAM)

Международное наименование — *nitrazepam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитразепам. Таблетки.

**Фармакологическое действие.** Препарат из группы бензодиазепинов. Обладает снотворным, миорелаксирующим, успокаивающим и противосудорожным действием. Угнетает условные рефлексы и подавляет полисинтаптические рефлексы спинного мозга; уменьшает воздействие эмоциональных, вегетативных и моторных раздражителей, нарушающих механизм засыпания. Под влиянием препаратов сон и пробуждение протекают физиологически.

**Показания.** Бессонница различного генеза, сомнамбулизм, премедикация перед хирургическими операциями, некоторые формы судорожных припадков (особенно у детей).

**Режим дозирования.** При расстройствах сна - 1-2 таблетки (пожилым людям в начале терапии 1/2 таблетки) за 20-30 мин. перед отходом ко сну. Интервал между приемом пищи и лекарства должен быть максимально возможным. При судорожных припадках в раннем детском возрасте - из расчета 1 мг/кг массы тела в сутки в 3 приема. Начальная доза у грудных детей - 2 раза по 1/2 таблетки, у более старших детей раннего возраста - по 1/2 таблетки 3 раза в день. Начальная доза у взрослых детей - по 1 таблетке 3 раза в день, с последующим увеличением дозы на 1/2 таблетки каждые 3 дня. Максимальная суточная доза - 1.5 мг/кг.

**Побочное действие.** По утрам возможна остаточная усталость, нарушение концентрации внимания, замедление психических и двигательных реакций. Редко - мышечная слабость, головные боли, сухость во рту, тошнота, понос, снижение АД, угнетение дыхания, атаксия, спутанность сознания, повышение аппетита, снижение либидо, антероградная амнезия, депрессивное настроение, кожные аллергические реакции. У предрасположенных лиц возможно угнетение суточных мыслей, возникновение галлюцинаций.

**Противопоказания.** Абсолютные: повышенная чувствительность к бензодиазепинам; лекарственная, наркотическая или алкогольная зависимость; мнестия; узкоугольная глаукома; острые интоксикации лекарственными средствами, оказывающими угнетающее действие на центральную нервную систему, или алкоголем. Относительные: тяжелая дыхательная недостаточность, атаксия, апноэ во время сна, выраженные нарушения функции печени, беременность.

**Особые указания.** Во время лечения избегать одновременного приема алкоголя; следует воздерживаться от работы, требующей концентрации внимания, быстрой психической и двигательной реакции.

**Производитель.** Берлидорм (Berlidorm) BERLIN-CHEMIE, Германия; Нитросан (Nitrosan) SUN PHARMACEUTICAL, Индия; Эуноктин (Eunoclin) GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## НИТРЕНДИПИН (NITRENDIPIN)

Международное наименование — *nitrendipin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитрендипин. Таблетки 0.01 и 0.02 г.

**Фармакологическое действие.** Антагонист кальция, производное дигидропиридина. Обладает гипотензивной, антиангинальной и слабой антиаритмической активностью. Расслабляет гладкую мускулатуру сосудов, вызывает расширение периферических и коронарных артерий, снижает общее периферическое сопротивление и незначительно - сократимость миокарда. Уменьшает пред- и постнагрузку и потребность миокарда в кислороде. В ответ на снижение периферического сопротивления возможна тахикардия. Не угнетает проводимость в миокарде. Вызывает некоторое увеличение экскреции натрия и воды.



**Показания.** Артериальная гипертензия. Профилактика приступов стенокардии (в том числе, и вариантной).  
**Режим дозирования.** Дозу препарата устанавливали индивидуально. Назначают в начальной дозе по 10 мг 2 раза в сутки (утром и вечером) или по 20 мг один раз утром. При недостаточности выраженности клинического эффекта дозу увеличивают до 40 мг в сутки в 1 или 2 приема. Длительность лечения зависит от характера течения заболевания. После 2-4-месячного курса лечения можно постепенно уменьшить дозу препарата и перейти к назначению 10 мг 1 раз в сутки.  
**Побочное действие.** При применении средних терапевтических доз большие обычно хорошо переносят препарат. Возможны: головная боль, головокружение, гиперемия лица, ощущение жара, тахикардия, гипотония, тошнота, аллергические реакции в виде кожной сыпи, отеки голеней. При длительном приеме препарата в высоких дозах возможны парестезии и боли в конечностях.  
**Противопоказания.** Тахикардия, гипотония (систолическое АД ниже 90 мм рт.ст.), коллапс, сосудистый и кардиогенный шок, первая неделя острого инфаркта миокарда, выраженная сердечная недостаточность, беременность, лактация, повышенная чувствительность к производным дигидропиридина.  
**Особые указания.** Во время лечения препаратом следует воздержаться от употребления алкоголя. Пациенты, принимающие препарат, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания.  
**Производители.** Байпресс (Baupress) *BAYER*, Германия; Нитрепин (Nitrepin) *ZDRAVLE*, Югославия; Унипресс (Unipres) *KRKA*, Словения.

## НИТРЕПИН (NITREPIN)

**Международное наименование** — *nitrendipin*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитрендипин. Таблетки нитрепин-10 10 мг по 10 шт. в упаковке. Таблетки нитрепин-20 20 мг по 10 шт. в упаковке.  
**Производитель.** *ZDRAVLE*, Югославия.  
**(см. НИТРЕНДИПИН)**

## НИТ-РЕТ СПОФА (NIT-RET SPOFA)

**Международное наименование** — *nitroglycerin*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитроглицерин. Таблетки 2.5 мг по 60 шт. в упаковке.  
**Производитель.** *SLOVAKOFARMA*, Словакия.  
**(см. НИТРОГЛИЦЕРИН ДЕПО для приема внутрь)**

## НИТРО (NITRO)

**Международное наименование** — *nitroglycerin*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитроглицерин. Раствор для инъекций - 5 мг в 1 мл. Ампулы по 2 мл и по 5 мл по 5 шт. в упаковке.  
**Производитель.** *ORION*, Финляндия.  
**(см. НИТРОГЛИЦЕРИН для инфузий)**

## НИТРО-2% (NITRO-2%)

**Международное наименование** — *nitroglycerin*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитроглицерин. Мазь 2% по 45 г в тубах.  
**Производитель.** *ORION*, Финляндия.  
**(см. НИТРОГЛИЦЕРИН МАЗЬ)**

## НИТРО МАК (NITRO MASK)

**Международное наименование** — *nitroglycerin*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитроглицерин. Раствор 5 мл (0,005 г) в ампулах по 10 шт. в упаковке.  
**Производитель.** *HEINRICH MACK*, Германия.  
**(см. НИТРОГЛИЦЕРИН для инфузий)**

## НИТРО МАК РЕТАРД (NITRO MASK RETARD)

**Международное наименование** — *nitroglycerin*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитроглицерин. Капсулы 2.5 и 5 мг по 30 и 100 шт. в упаковке.  
**Производитель.** *HEINRICH MACK*, Германия.  
**(см. НИТРОГЛИЦЕРИН-ДЕПО для приема внутрь)**

## НИТРО МАК РЕТАРД (NITRO-MASK RETARD)

**Международное наименование** — *nitroglycerin*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитроглицерин. Капсулы 2.5 мг или 5 мг по 30 шт. в упаковке.  
**Производитель.** *FARMAKOS*, Югославия.  
**(см. НИТРОГЛИЦЕРИН-ДЕПО для приема внутрь)**

## НИТРОГЛИЦЕРИН (NITROGLYCERIN) для инфузий

**Международное наименование** — *nitroglycerin*.  
**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитроглицерин. Концентрат для инфузий в ампулах.  
**Фармакологическое действие.** Препарат при внутривенном введении вызывает быстрое уменьшение преднагрузки на сердце за счет расширения периферических вен. Уменьшение притока крови к правому предсердию способствует снижению давления в малом круге кровообращения и регрессии симптомов при отеке легких. Препарат снижает также и постнагрузку на сердце. Уменьшает потребность миокарда в кислороде за счет снижения как преднагрузки, так и постнагрузки, а также уменьшения напряжения стенок желудочков в связи с уменьшением объемов сердца. Кроме того, препарат способствует перераспределению коронарного кровотока в области со сниженным кровообращением.  
**Показания.** Острый инфаркт миокарда, в том числе, осложненный острой левожелудочковой недостаточностью; нестабильная стенокардия; отек легких.  
**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. Обычно используется инфузионный раствор, содержащий 100 мкг нитроглицерина в 1 мл. 10 мл препарата (1 мл - 5 мг) разводят в 500 мл 0.9 % раствора натрия хлорида или 5 % растворе глюкозы. Могут использоваться инфузионные растворы и с более высокой концентрацией нитроглицерина, но не превышающей 400 мкг/мл. Раствор вводят внутривенно капельно с начальной скоростью 20-30 мкг/мин. Скорость введения можно увеличивать каждые 5 мин на 20 мкг/мин в зависимости от реакции больного. Обычно эффект достигается при скорости введения 50-100 мкг/мин. Максимальная скорость введения 400 мкг/мин. Продолжительность введения препарата зависит от динамики клинических симптомов и гемодинамических показателей и составляет от нескольких часов до 3 суток.  
**Побочное действие.** Головокружение, головная боль, тошнота, рвота, тахикардия, гиперемия кожных покровов, артериальная гипотония. В редких случаях возможны: коллапс, беспокойство, психотические реакции, гипотермия, цианоз, метемоглобинемия.  
**Противопоказания.** Шок, коллапс, артериальная гипотония (систолическое АД ниже 100 мм рт.ст., диастолическое АД ниже 60 мм рт.ст.), острый инфаркт миокарда с низким давлением заполнения левого желудочка, токсический отек легких, геморрагический инсульт, повышение внутричерепного давления, закрытоугольная глаукома, повышенная чувствительность к нитратам.  
**Особые указания.** Следует назначать с осторожностью больным с выраженным церебральным атеросклерозом. Пролитый раствор из ампулы необходимо нейтрализовать сильной щелочью. Раствор нитроглицерина должен находиться в стеклянных емкостях. Системы для переливания из поливинилхлорида способны адсорбировать препарат, вследствие чего происходит потери активного вещества. При метемоглобинемии показано внутривенное введение метиленового синего.  
**Производители.** Нирмин (Nirmin) *ZORKA-PHARMA*, Югос-



лавия; Нитро (Nitro) *ORION*, Финляндия; Нитро Мак (Nitro Mack) *HEINRICH MACK*, Германия; Перлинггайт (Perlingait) *SCHWARZ PHARMA*, Германия.

#### НИТРОГЛИЦЕРИН-ДЕПО (NITROGLYCERIN-DEPOT)

для приема внутрь

Международное наименование — *nitroglycerin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. Таблетки. Капсулы.

Фармакологическое действие. Препараты-депо нитроглицерина имеют пролонгированное действие, что связано с особенностями лекарственной формы, обеспечивающей медленное высвобождение и всасывание нитроглицерина в желудочно-кишечном тракте. Препараты-депо нитроглицерина уменьшают потребность миокарда в кислороде за счет уменьшения преднагрузки и постнагрузки, что приводит к уменьшению напряжения стенок желудочков в связи с уменьшением объема сердца. Повышают толерантность к физической нагрузке у больных с ИБС, стенокардией. При сердечной недостаточности способствуют разгрузке миокарда за счет уменьшения преднагрузки. Способствуют перераспределению коронарного кровотока в субэндокардиальные отделы, повышают коронарный резерв, снижают давление в малом круге кровообращения.

Показания. Профилактика приступов стенокардии. Восстановительное лечение после инфаркта миокарда. Хроническая сердечная недостаточность, некоторые формы легочной гипертензии (в составе комбинированной терапии).

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от тяжести стенокардии. Средняя разовая доза составляет 5-5,2-6,4 (6,5) мг; максимальная разовая доза составляет 13 мг; кратность приема - 2-3 раза в сутки. Максимальная суточная доза - 39 мг. Продолжительность лечения определяется в каждом случае индивидуально. Таблетки или капсулы следует проглатывать целиком, не разжевывая.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, тошнота, прекожная гиперемия лица, ощущение жара, тахикардия, понижение АД, сонливость. В отдельных случаях, особенно в начале лечения, может иметь место снижение способности к быстрым психическим и двигательным реакциям. Противопоказания. Выраженная артериальная гипотония, коллапс, шок; острый инфаркт миокарда, протекающий с гипотонией; токсический отек легких; геморрагический инсульт, черепно-мозговая травма; повышенная чувствительность к нитратам.

Особые указания. С осторожностью назначают препараты-депо нитроглицерина больным с нарушениями мозгового кровообращения (особенно геморрагическим инсультом); с повышенным внутричерепным давлением, глаукомой; больным, склонным к гипотонии, пожилым пациентам, беременным и кормящим женщинам. Лицам, постоянно принимающим препарат, не рекомендуется водить транспортные средства и заниматься другими потенциально опасными видами деятельности. Если на фоне лечения препаратом возникает приступ стенокардии, его следует купировать приемом нитроглицерина под язык. В период лечения препаратом следует исключить употребление алкоголя.

Производители. Гилустенон (Hilustenon) *SOLVAY PHARMA - GIULINI PHARMA*, Нидерланды; Нит-рет Спифа (Nit-Ret Spofa) *SLOVAKOFARMA*, Словакия; Нитро Мак Ретард (Nitro Mack Retard) *HEINRICH MACK*, Германия; Нитро Мак Ретард (Nitro Mack Retard) *FARMAKOS*, Югославия; Нитроминт (Nitromint) *EGIS*, Венгрия; Нитронг (Nitrong) *FARMOS*, Финляндия; Нитронг (Nitrong) *KRKA*, Словения; Нитронг (Nitrong) *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция; Сустак мите/форте (Sustac mite/forte) *KRKA*, Словения; Сустонит (Sustonit) *POLFA*, Польша.

#### НИТРОГЛИЦЕРИН МАЗЬ (NITROGLYCERIN UNGUENTUM)

Международное наименование — *nitroglycerin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. Мазь 2% в тубах.

Фармакологическое действие. Обладает антиагглюлянтным эффектом, который связан со способностью препарата уменьшать потребность миокарда в кислороде. При сердечной недостаточности препарат уменьшает преднагрузку на миокард, что связано с периферическим венодилатирующим действием. Способствует перераспределению коронарного кровотока в области со сниженным кровоснабжением, снижает давление в малом круге кровообращения.

Показания. Профилактика приступов стенокардии. Хроническая сердечная недостаточность, некоторые формы легочной гипертензии (в составе комбинированной терапии).

Режим дозирования. Дозу препарата подбирают индивидуально. Начальная доза составляет 2,5 см столбика мази. В случае недостаточной выраженности клинического эффекта дозу постепенно увеличивают до 5-10 см. Максимальная разовая доза - 15 см. Мазь применяют 2-3 раза в сутки. На шкалу дозированной бумаги выдвигают прописанное количество мази, бумагу прикрепляют плотно на участки кожной без волос (в области верхней части грудной клетки, живота, наружной поверхности бедра).

Побочное действие. Головная боль, головокружение, тошнота, прекожная гиперемия лица, ощущение жара, тахикардия, понижение АД. В отдельных случаях, особенно в начале лечения, может иметь место снижение способности к быстрым психическим и двигательным реакциям.

Противопоказания. Выраженная артериальная гипотония, коллапс, шок; острый инфаркт миокарда, протекающий с гипотонией; токсический отек легких; повышенная чувствительность к нитратам.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями мозгового кровообращения (особенно геморрагическим инсультом); с повышенным внутричерепным давлением, глаукомой; больным, склонным к гипотонии, пожилым пациентам, беременным и кормящим женщинам. Если на фоне лечения препаратом возникает приступ стенокардии, его следует купировать приемом нитроглицерина под язык. В период лечения препаратом следует исключить употребление алкоголя.

Производители. Миовин мазь (Myovin unguentum) *CADILA*, Индия; Нитронг мазь (Nitrong unguentum) *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция; Нитро 2% (Nitro 2%) *ORION*, Финляндия.

#### НИТРОДЕРМ ТТС (NITRODERM TTS)

Международное наименование — *nitroglycerin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. Трансдермальная терапевтическая система (ТТС) 0,025 и 0,05 г по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антиагглюлянтный препарат пролонгированного действия. Нитроглицерин вызывает вазодилатацию преимущественно в венозных сосудах, что приводит к уменьшению преднагрузки, снижению давления наполнения левого желудочка, уменьшению диастолического объема, уменьшению работы сердца и снижению потребности миокарда в кислороде. Вызывает дилатацию венечных артерий, улучшает кровоток в субэндокардиальной области миокарда. У больных с хронической сердечной недостаточностью уменьшает повышенное давление наполнения левого желудочка, уменьшает венозную застой в легких. Нитродерм ТТС обеспечивает терапевтический эффект в течение 24 часов.

Показания. Профилактика приступов стенокардии. Хроническая сердечная недостаточность (в составе комбинированной терапии).

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально. Пре-

парат следует назначать в минимальных терапевтически эффективных дозах. Начальная доза - 1 система 0.025 г. Система назначается 1 раз в сутки на здоровый, чистый, сухой, лишенный волосного покрова участок кожи. Повторная аппликация на тот же участок кожи может быть произведена только несколько дней спустя. При недостаточной эффективности доза может быть увеличена до 0.05 г.

Побочное действие. Головная боль, тахикардия, ортостатическая гипотония, головокружение, тошнота, рвота. Местно - легкий зуд, жжение, покраснение кожи; редко - аллергические кожные реакции.

Противопоказания. Артериальная гипотония, коллапс, шок, повышение внутричерепного давления, глаукома; состояния, сопровождающиеся снижением давления заполнения левого желудочка (изолированный митральный стеноз, констриктивный перикардит); повышенная чувствительность к органическим нитратам.

Особые указания. При остром инфаркте миокарда или острой сердечной недостаточности препарат следует применять только при условии тщательного клинического наблюдения за больным. Для предотвращения приступов стенокардии следует избегать резкой отмены препарата. Перед проведением кардиоверсии или дефибрилляции систему необходимо удалить. Для купирования возникшего приступа стенокардии следует применять дополнительно быстродействующие нитраты. При одновременном применении алкоголя, нейролептиков, трициклических антидепрессантов, гипотензивных средств может усиливаться гипотензивное действие препарата. Производитель. CIBA-GEIGY, Швейцария.

## НИТРОМИНТ (NITROMINT)

Международное наименование — *nitroglycerin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. Капсулы - ретард 0,065 г по 50 и 100 шт. в упаковке. Производитель. EGIS, Венгрия. (см. НИТРОГЛИЦЕРИН ДЕПО для приема внутрь)

## НИТРОНГ (NITRONG)

Международное наименование — *nitroglycerin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. Таблетки 2,6 мг по 100 шт. в упаковке. Производитель. FARMOS, Финляндия. (см. НИТРОГЛИЦЕРИН-ДЕПО для приема внутрь)

## НИТРОНГ (NITRONG)

Международное наименование — *nitroglycerin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. Таблетки 2,6 и 6,5 мг по 100 шт. в упаковке. Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

(см. НИТРОГЛИЦЕРИН ДЕПО для приема внутрь)

## НИТРОНГ (NITRONG)

Международное наименование — *nitroglycerin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. Таблетки 6,5 мг по 100 шт. в упаковке. Производитель. KRKA, Словения. (см. НИТРОГЛИЦЕРИН ДЕПО для приема внутрь)

## НИТРОНГ МАЗЬ (NITRONG UNGUENTUM)

Международное наименование — *nitroglycerin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. Мазь 2% по 30 и 60 г в тубах. Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция. (см. НИТРОГЛИЦЕРИН мазь)

## НИТРОПРУССИД НАТРИЯ (NITROPRUSSID NATRIUM)

Международное наименование — *nitroprussid natrium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитропруссид натрия. Сухое вещество 0.03 и 0.05 г в ампулах и растворитель в ампулах.

Фармакологическое действие. Периферический вазодилатор быстрого действия. Снижает тонус как артерий, так и вен за счет прямого миотропного действия. За счет расширения периферических артериальных сосудов натрия нитропруссид уменьшает постнагрузку, снижает напряжение левого желудочка, снижает АД. За счет дилатации периферических вен уменьшается преднагрузка на сердце, что приводит к улучшению системной и внутрисердечной гемодинамики, снижению давления в малом круге кровообращения. Эффект препарата сохраняется в течение инфузии и продолжается около 15 мин после окончания введения.

Показания. Гипертонический криз; управляемая гипотония; острая левожелудочковая недостаточность; хроническая сердечная недостаточность II Б-Ш стадии, резистентная к лечению сердечными гликозидами, диуретиками; некоторые формы периферической артериальной эмболии; для снятия тяжелых спазмов артерий при отравлении препаратами спорными.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально и корригируют в зависимости от динамики АД, ЧСС и клинических симптомов заболевания. Препарат вводят в/в капельно из расчета 1.0-1.5 мкг/кг/мин; при необходимости скорость введения постепенно увеличивают до 8 мкг/кг/мин. При кратковременном влинии дозы не должны превышать 3.5 мкг/кг. Для приготовления инфузионного раствора люфлицируют в ампуле растворяется в 5-10 мл 5% раствора глюкозы или 5 мл дистиллированной воды; затем этот раствор разводят дополнительно в 150-500 мл 5% раствора глюкозы. Вливание следует прекращать постепенно в течение 10-30 мин.

Побочное действие. Головная боль, потливость, беспокойство, быстрое снижение АД, тахикардия. При очень длительной инфузии (более 3 сут) и при применении чрезмерно высоких доз препарата может развиться интоксикация цианидами, проявляющаяся рвотой, потерей сознания, тканевой гипоксией.

Противопоказания. Острое нарушение мозгового кровообращения, стеноз устья аорты, коарктация аорты, артериовенозные шунты, выраженные нарушения функции печени и/или почек, гипотиреоз, беременность, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью вводят препарат больным с повышенным внутричерепным давлением. Раствор натрия нитропруссида фармацевтически не совместим со всеми лекарственными средствами. Нельзя применять препарат в комбинации с другими лекарственными средствами. При передозировке в качестве антидотов используется витамин В12 и тиосульфат.

Производители. Нанипрус (Naniprus) PHARMACHIM, Болгария; Ниприд (Nipride) ROCHE, Швейцария; Нитропруссид натрия (Nitroprussid Natrium) HEMOFARM, Югославия (в сотрудничестве Fresenius, Германия).

## НИТРОПРУССИД НАТРИЯ (NITROPRUSSID NATRIUM)

Международное наименование — *nitroprussid natrium*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитропруссид натрия. Порошок для инъекций в ампулах по 0.3 и 0.5 г. Растворитель в ампулах. Производитель. HEMOFARM, Югославия (в сотрудничестве с Fresenius, Германия). (см. НИТРОПРУССИД НАТРИЯ)

**НИТРОСАН (NITROSAN)**Международное наименование — *nitrazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитразепам. Таблетки нитросан-5 0.005 г по 10 шт. в упаковке. Таблетки нитросан-10 0.01 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия.

(см. НИТРАЗЕПАМ)

**НИТРОСОРБИД (NITROSORBID)**Международное наименование — *isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Таблетки 20 мг по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *ORION*, Финляндия.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ)

**НИТРОФУНГИН (NITROFUNGIN)**

Состав и форма выпуска. В состав препарата входит 2-хлор-4-нитрофенол 0,25 г, триэтиленгликоль 2,5 г, спирт 50% до 25 мл. Выпускается во флаконах по 25 мл.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает противогрибковое действие.

Показания. Дерматомикозы, прежде всего эпидермофития, трифитрия, кандидозы, микотические экземы.

Режим дозирования. Участки поражения обрабатывают препаратом 2-3 раза в день до исчезновения клинических признаков болезни, затем препарат применяют 1-2 раза в неделю для долечивания, которое должно длиться не менее 4 недели. Для профилактики препарат применяют 1-2 раза в неделю.

Побочное действие. Местное раздражение, фотодерматиты. Особые указания. В случае выраженного раздражающего действия при ежедневном применении препарата можно использовать раствор, разбавленный водой (1:1). Участки кожи, обработанные препаратом, не следует подвергать воздействию солнечных лучей.

Производитель. *GALENA*, Чехия.**НИТТИФОР (NITTYFOR)**Международное наименование — *permethrin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - перметрин. 1 мл водно-спиртового раствора содержит 0.005 г перметрина. Раствор 60 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Средство для лечения педикулеза. Уничтожает гниды, личинки и половозрелые особи головных и лобковых вшей.

Показания. Педикулез головной и лобковой.

Режим дозирования. Волосы обильно увлажняют раствором с помощью ватного тампона, втирают препарат в корни волос. Расход препарата на одного человека составляет от 10 до 60 мл препарата в зависимости от густоты и длины волос.

После обработки голову покрывают косынкой, а через 40 минут препарат смывают теплой проточной водой с мылом или шампунем. После мытья волосы расчесывают частым гребнем для удаления погибших насекомых.

Побочное действие. Препарат обычно хорошо переносится. В редких случаях может иметь место реакция гиперчувствительности кожных покровов.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Обработку проводят в хорошо проветриваемом помещении или на улице. При обработке следует избегать попадания препарата на слизистые оболочки. В случае попадания препарата на слизистые оболочки их следует промыть проточной водой. После обработки следует вымыть руки и прополоскать рот проточной водой.

Производитель. *BIOGAL*, Венгерская республика.**НИФАДИЛ (NIFADIL)**Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Таблетки 0.01 и 0.02 г.

Производитель. *ALKALOID*, Македония.

(см. НИФЕДИПИН)

**НИФАНГИН (NIFANGIN)**Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Таблетки 0.01 и 0.02 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *FARMOS*, Финляндия.

(см. НИФЕДИПИН)

**НИФЕБЕНЕ (NIFEBENE)**Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Капсулы ретард 20 мг по 20 и 50 шт. в упаковке.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.

(см. НИФЕДИПИН)

**НИФЕГЕКСАЛ (NIFENEXAL)**Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Содержит 5, 10, 20 и 40 мг нифедипина соответственно форме выпуска. 5 мг: упаковки по 25, 50 и 100 капсул. 10 мг: упаковки по 20, 50 и 100 капсул. 20 мг: упаковки по 20, 50 и 100 капсул; по 20, 50 и 100 ретард-таблеток. 40 мг: упаковки по 20, 50 и 100 ретард-таблеток; флаконы по 30 мл (600 мг) раствора (1 мл содержит 20 мг нифедипина).

Производитель. *HEXAL PHARMA*, Германия.

(см. НИФЕДИПИН)

**НИФЕДИПИН (NIFEDIPIN)**Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Таблетки и капсулы 0.005 и 0.01 г. Драже 0.01 г. Таблетки ретард 0.02 и 0.04 г. Раствор для перорального применения (1 мл содержит 0.01-0.02 г активного вещества). Раствор для инфузий 1 мл (0.001 г) в ампулах. Раствор для внутрикортанарного введения 0.0002 г в шприце.

Фармакологическое действие. Антагонист кальция, производное дигидропиридина. Обладает антиангинальной, гипотензивной и слабой антиаритмической активностью. Расслабляет гладкую мускулатуру сосудов. Купирует спазм и расширяет коронарные и периферические артерии, снижает периферическое сопротивление и незначительно - сократимость миокарда, уменьшает пред- и постнагрузку и потребность миокарда в кислороде. В ответ на снижение периферического сопротивления возможна тахикардия. Улучшает коронарный кровоток, постстенотическую циркуляцию при атеросклеротических обструкциях. Не угнетает проводимость в миокарде. При пероральном применении терапевтическая концентрация в крови обнаруживается через 30 мин, а при сублингвальном - через 10 мин. Длительность действия препарата при внутрикортанарном введении - 3-15 мин.

Показания. Профилактика приступов стенокардии (в том числе и стенокардия Принцметала); в отдельных случаях - купирование приступов стенокардии; артериальная гипертензия; гипертонические кризы; гипертрофическая кардиомиопатия; болезнь Рейно; в составе комбинированной терапии хронической сердечной недостаточности.

Режим дозирования. Дозу подбирают в каждом случае индивидуально в зависимости от тяжести заболевания и чувствительности к препарату. Начиная с 10 мг 3-4 раза в сутки. При необходимости дозу постепенно увеличивают до 20 мг 3-4 раза. В особых случаях (вариантная стенокардия, тяжелая артериальная гипертензия) на короткое время дозу можно увеличить до 30 мг 3-4 раза в сутки. Максимальная суточная доза 120 мг. При купировании гипертонического криза препарат

назначают сублингвально по 10-20 мг (редко 30 мг). Таким же образом можно назначать нифедипин для купирования приступа стенокардии. При длительной терапии рекомендуется применять таблетки ретард по 20 мг 2 раза в сутки, реже по 40 мг 2 раза в сутки. При внутрикорономарном введении для купирования острых спазмов коронарных артерий у взрослых в качестве ориентировочной дозы рекомендуется инъекция болюса от 0.1 до 0.2 мг. При стенозах коронарного артериального ствола высокой степени введение следует начинать с доз 0.05-0.1 мг.

Побочное действие. Большинство пациентов обычно хорошо переносят препарат. Побочные эффекты в основном не требуют прекращения терапии. Возможны гиперемия кожных покровов, ощущение тепла, головная боль, тошнота, отеки голеней, кожная сыпь, тахикардия, артериальная гипотония. При длительном приеме препарата в высоких дозах возможны парестезии конечностей, боли в мышцах, тремор, легкие расстройства зрения, диспепсические явления. В редких случаях возможно усиление приступов стенокардии. Описаны единичные случаи лейкопении, тромбоцитопении, внутрипеченочного холестаза, повышения активности печеночных трансаминаз, развития гиперплазии десен, гинекомастии. Противопоказания. Тахикардия, артериальная гипотония (систлическое АД ниже 90 мм рт.ст.), коллапс, сосудистый и кардиогенный шок, первая неделя острого инфаркта миокарда, выраженная сердечная недостаточность, беременность, повышенная чувствительность к нифедипину.

Особые указания. С осторожностью назначать кормящим матерям, поскольку нифедипин в незначительных количествах проникает в грудное молоко. Для ускорения эффекта препарат можно разжевывать. При одновременном назначении с нитратами, бета-адреноблокаторами, диуретиками, трициклическими антидепрессантами, шиметидином возможно усиление гипотензивного эффекта. С осторожностью назначают препарат пациентам, находящимся на гемодиализе, из-за опасности развития гипотонии. Требуется осторожность при управлении автомобилем и в условиях уличного движения, поскольку при приеме нифедипина возможно замедление психических и двигательных реакций, нарушение концентрации внимания. Отменять препарат следует постепенно из-за возможности развития синдрома отмены. Алкоголь усиливает гипотензивный эффект нифедипина.

Производители. Адалат (Adalat) BAYER, Германия; Деппин-Е (Depin-E) CADILA, Индия; Кальцигарт (Calcigard) TORRENT, Индия; Кордафен (Cordafen) POLFA, Польша; Кордафлекс (Cordaflex) EGIS, Венгерская республика; Кордипин (Cordipin) KRKA, Словения; Кордипин ретард (Cordipin retard) KRKA, Словения; Коринфар (Corinfar) AWD, Германия; Коринфар Ретард (Corinfar Retard) AWD, Германия; Нифангин (Nifangin) FARMOS, Финляндия; Нифебене (Nifebene) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Нифегексал (Nifegexal) HEXAL PHARMA, Германия; Нифедипин (Nifedipin) PHARMACHIM, Болгария; Нифедипин (Nifedipin) POLFA, Польша; Нифекард (Nifecard) LEK, Словения; Нифелат (Nifelat) BIOGALENQUE, Франция; Нификард (Nificard) RANBAXY, Индия; Пидилат (Pidilat) SOLVAY FARMA - GUILINI PHARMA, Нидерланды.

#### НИФЕДИПИН КАПЛИ (NIFEDIPIN DROPS).

Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин. 1 мл препарата содержит 0.01 г активного вещества) по 30 мл во флаконах.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.  
(см. НИФЕДИПИН)

#### НИФЕДИПИН (NIFEDIPIN)

Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Драже 0.01 г по 50 шт. в упаковке. Капсулы 0.005 г и 0.01 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.  
(см. НИФЕДИПИН)

#### НИФЕДИПИН (NIFEDIPIN)

Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Таблетки 0.005 и 0.01 г.

Производитель. POLFA, Польша.

(см. НИФЕДИПИН)

#### НИФЕКАРД (NIFECARD)

Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Таблетки 0.01 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки ретард 0.02 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. LEK, Словения.

(см. НИФЕДИПИН)

#### НИФЕЛАТ (NIFELAT)

Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Капсулы 0.01 г по 30 или 90 шт. в упаковке. Таблетки пролонгированного действия 0.2 г по 30 и 60 шт. в упаковке.

Производитель. BIOGALENQUE, Франция.

(см. НИФЕДИПИН)

#### НИФИКАРД (NIFICARD)

Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нифедипин.

Капсулы 0.01 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. RANBAXY, Индия.

(см. НИФЕДИПИН)

#### НИФУРАНТИН (NIFURANTIN)

#### НИФУРЕТТЕН (NIFURETTEIN)

#### НИФУРАНТИН B6 (NIFURANTIN B6)

Международное наименование — *nifuroxantoin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитрофурантонин.

Нифурантин: драже, содержащее 100 мг нитрофурантонина, по 25 штук в упаковке. Нифуреттеин: драже, содержащее 20 мг нитрофурантонина, по 50 штук в упаковке.

Нифурантин B6: драже, содержащее 50 мг нитрофурантонина и 7 мг пиридоксин гидрохлорида, по 25 и 50 штук в упаковке.

Фармакологическое действие. Нитрофурантонин практически полностью выводится почками. Благодаря этому он оказывает выраженное бактериостатическое и бактерицидное действие при инфекциях мочевыводящих путей. Высокая эффективность препарата обусловлена нарушением синтеза рибосомальных белков, а также прямым действием на цитоплазматическую мембрану.

Показания. Бактериальные инфекции мочевыводящих путей.

Режим дозирования. При острых инфекциях мочевыводящих путей продолжительность лечения составляет в среднем 7-10 дней. Суточная доза нитрофурантонина равна 5 мг/кг массы тела больного. Профилактическое, противорецидивное лечение продолжается, в зависимости от характера заболевания, от 3 до 12 месяцев. Суточная доза нитрофурантонина в данном случае составляет 1.2 мг на кг массы тела. При необходимости длительного лечения (10-21 день) предпочтительней назначить нифурантин B6, при этом суточная доза нитрофурантонина должна составлять 2-3 мг/кг массы тела.

Побочное действие. При применении высоких доз препарата возможно возникновение головокружения, головной боли, рвоты. Если у больного имеет место нарушение выделительной функции почек, существует опасность развития перифе-



рической полинейропатии. В данном случае следует прекратить прием препарата.

**Противопоказания.** Нитрофурантоин не следует назначать пациентам с нарушением выделительной функции почек, олигурией, недостаточностью глюкозо-6-фосфат дегидрогеназы. Препарат противопоказан беременным, новорожденным и людям с аллергическими реакциями на нитрофураны. Производитель. *APOTERNA*, Германия.

## НИФУЦИН (NIFUCIN)

Международное наименование — *nitrofurant.*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитрофуран. Гель (в 1 г - 2 мг активного вещества) в тубах по 38 г. Раствор (в 1 г - 2 мг нитрофурана и 20 мг пропипокаина гидрохлорида) во флаконах по 10 мл.

**Фармакологическое действие.** Нифуцин обладает дезинфицирующими и антисептическими свойствами. Наиболее эффективен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий кожи и слизистых оболочек. Проникая внутрь микробной клетки, препарат обладает способностью удлинять ее фазу покоя (интерфазу) и тем самым тормозит деление.

**Показания.** Гель используется в основном для профилактики инфекционных заболеваний, а также для местного лечения поверхностных повреждений кожи и слизистых оболочек. Раствор нифуцина чаще всего применяется для лечения острых наружных и средних отитов, стоматитов, гингивитов.

**Режим дозирования.** Для лечения ожогов и отслоений 1 и 2 степени, поверхностных ран кожи и слизистых оболочек используется гель нифуцина, который наносится на поврежденные участки в течение 2-3 дней. Для промывания придаточных пазух носа гель разводится стерильной водой в отношении 1:1. Это же разведение может быть использовано для промывания уретры и мочевого пузыря с экспозицией 20 минут. Раствор нифуцина, нагретый до температуры тела, закапывается по 5-6 капель в ухо ежедневно.

**Побочное действие.** Возможны аллергические реакции при длительном и частом применении препарата.

**Противопоказания.** Непереносимость препаратов нитрофуранового ряда. Обширные и глубокие поражения кожи и слизистых оболочек.

**Особые указания.** Нифуцин применяется только наружно. Лечение должно продолжаться не более 8 дней.

Производитель. *APOTERNA*, Германия.

## НИЦЕЛИН (NITSELLIN)

Международное наименование — *nicergolin.*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ницерголин. Раствор для инъекций.

**Фармакологическое действие.** Оказывает действие на сосуды, активирует метаболизм, увеличивает кровоток и потребление кислорода и глюкозы мозговой тканью. Повышает скорость кровотока в верхних и нижних конечностях.

**Показания.** Церебральный атеросклероз, тромбозы и эмболии сосудов головного мозга, транзиторная церебральная ишемия, облитерирующие заболевания сосудов конечностей, болезнь Рейно и т.п.

**Режим дозирования.** Дозы подбираются индивидуально. В/м назначают по 2-4 мг 2 раза в день. В/в капельно - по 4-8 мг в 100 мл физиологического раствора или раствора глюкозы. Инфузию можно повторять несколько раз в день (по указанию врача).

**Побочное действие.** Гипотензия, головокружение, ощущение жара и приливов крови к лицу, нарушения сна, сонливость.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** После введения препарата необходим по-

кой в течение нескольких минут. При беременности назначать только по строгим показаниям.

Производитель. *MENON PHARMA*, Индия.

## НОБОЛ (NOVOL)

Международное наименование — *metamizol.*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метамизол натрия. Таблетки 0.5 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах (1 мл содержит 0.5 г активного вещества), ампулы 2 мл по 10 шт. в упаковке; ампулы 5 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *MENON PHARMA*, Индия.

(см. МЕТАМИЗОЛ)

## НОБРИУМ (NOBRIUM)

Международное наименование — *medazepam.*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - медазепам гидрохлорид. Капсулы 0,005 г по 30 шт. в упаковке, капсулы 0.01 г по 25 шт. в упаковке.

Производитель. *ROCHE*, Швейцария.

(см. МЕДАЗЕПАМ)

## НОВАЛГЕТОЛ (NOVALGETOL)

Международное наименование — *metamizol.*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метамизол натрия. Таблетки 0.5 г по 10, 250 и 500 шт. Раствор для инъекций в ампулах по 2 и 5 мл (1 мл раствора содержит 0.5 г активного вещества), в упаковке 50 ампул.

Производитель. *JCN GALENKA*, Югославия.

(см. МЕТАМИЗОЛ)

## НОВАНДОЛ (NOVANDOL)

Международное наименование — *acidum acetylsalicylicum.* Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацетилсалициловая кислота. Таблетки 0.3 г.

Производитель. *ZDRAYLE*, Югославия.

(см. АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА)

## НОВЕРИЛ (NOVERIL)

Международное наименование — *dibenzepin.*

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - дибензепина хлорид. Таблетки 0.24 г по 100 шт. в упаковке. Драже 0.08 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (0.04 г), в упаковке 10 ампул.

**Фармакологическое действие.** Антидепрессант с седативным эффектом.

**Показания.** У взрослых - депрессии (эндогенная, экзогенная, психогенная, инволюционная, климатическая, органическая, симптоматическая); депрессивные состояния с психоэмоциональными нарушениями, угнетением, внутренним напряжением; скрытая депрессия. У детей и подростков - депрессивные паратимические состояния, нарушение поведения, имеющее в основе органические или функциональные патологические состояния, травма мозга, ночное недержание мочи.

**Режим дозирования.** Назначают по 0.24 г 2 раза в день в течение 2-3 месяцев (в отдельных случаях суточная доза может составлять 0.72 г). В случае исчезновения симптомов заболевания начинают постепенно снижать дозу на 0.08-0.12 г в течение 1 нед. Возможна полная постепенная отмена препарата в течение 2-4 нед. или продолжение лечения в суточной дозе 0.24-0.36 г в течение длительного времени. При затруднении приема препарата внутрь возможно назначение в/в или в/м в указанных дозировках.

**Побочное действие.** В начале лечения - преходящая усталость, сонливость, возбуждение, беспокойство, сухость во рту, тошнота, тахикардия, головокружение.

**Противопоказания.** Глаукома, аденома предстательной же-



дезы, атония кишечника, сердечно-сосудистая недостаточность.

Особые указания. Если ранее больной получал ингибиторы МАО, то норовил можно назначать не ранее, чем через 2 нед. после отмены последних.

Производитель. *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина (в сотрудничестве с *Sandoz*, Швейцария).

#### НОВИГАН (NOVIGAN)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит ибупрофена 400 мг, р-пиперидинтоксин-о-карбетокси-бензофенона гидрохлорида 5 мг, дифенил-пиперидинил-ацетамид-бромометилата 0.1 мг. Таблетки по 200 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Спазмолитическое, обезболивающее и противовоспалительное. Входящие в состав препарата компоненты: ибупрофен, папавериноподобное вещество и вещество с м-холиноблокующим действием - оказывают выраженный эффект при болевом синдроме, связанном со спазмами гладкой мускулатуры.

Показания. Почечная, печеночная, кишечная колики, дисменорея; боли другой локализации, связанные со спазмами гладкой мускулатуры.

Режим дозирования. Препарат назначают внутрь 4 раза в сутки. Разовая доза зависит от возраста: взрослым и подросткам старше 15 лет - 2 таб.; детям 12-14 лет - 1.5 таб.; детям 8-11 лет - 1 таб.; детям 5-7 лет - 1/2 таб.

Побочное действие. При кратковременном применении в средних дозах препарат обычно хорошо переносится. Возможны эрозивно-язвенные поражения ЖКТ, аллергические реакции (кожный зуд, крапивница, отек Квинке, бронхоспазм, редко - анафилактический шок).

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, коллагенозные состояния, "аспириновая" астма, кишечная непроходимость, беременность, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Особую осторожность следует соблюдать при назначении препарата больным с анимическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, с тяжелой почечной и сердечной недостаточностью, нарушениями свертывания крови, с повышенной чувствительностью к ацетилсалициловой кислоте и другим нестероидным противовоспалительным препаратам, алкоголя, при одновременном назначении пероральных антикоагулянтов. Новиган может усиливать действие алкоголя.

Производитель. *Dr. REDDY'S Laboratories*, Индия.

#### НОВО-ПАССИТ (NOVO-PASSIT)

Состав и форма выпуска. Комплекс растительных экстрактов. Флакон 100 мл.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает седативное и анксиолитическое действие.

Показания. Повышенная раздражительность, тревога, страх, неврастения, легкие формы бессонницы, мигрень, нейрогенная тетания, климактерический синдром, атоническая экзема, себорейная экзема, крапивница.

Режим дозирования. 3 раза в день по 5 мл препарата (1 чайная ложка) или 2.5 мл утром, днем и 5 мл на ночь. При необходимости доза для однократного приема может быть увеличена до 10 мл.

Побочное действие. Сонливость, мышечная слабость, тошнота, снижение концентрации внимания.

Противопоказания. Миазения.

Особые указания. Препарат можно добавлять в напитки или применять во время приема пищи.

Производитель. *GALENA*, Чехия.

#### 5-НОК (5-NOK)

Международное наименование — *nitroxolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроксилин.

Драже 0.05 г по 50 и 1000 шт. в упаковке. Капсулы 0.1 г по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. 5-НОК является химиотерапевтическим средством широкого спектра действия для перорального лечения инфекций мочевых путей. Нитроксилин, активное вещество препарата 5-НОК, селективно ингибирует синтез бактериальной ДНК. Препарат оказывает действие на грамположительные и грамотрицательные микробы, эффективен в отношении некоторых видов грибов. 5-НОК быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и выделяется в неизменном виде через почки, в связи с чем отмечается высокая концентрация препарата в моче.

Показания. 5-НОК применяют при инфекциях урогенитального тракта, вызванных чувствительными к препарату микроорганизмами и для профилактики инфекций после операций на почках и мочевых путях.

Режим дозирования. 5-НОК применяют по 1 капсуле или 2 драже 4 раза в день в течение 2-3 недель. В случае необходимости прием препарата можно продолжать интермиттирующе - по 2 недели в месяц. Максимальная суточная доза препарата 800 мг. Средняя доза для детей школьного возраста составляет 200-400 мг в день. Детям младше 5 лет назначают дозу 200 мг в сутки, разделенную на 4 приема.

Побочное действие. 5-НОК обычно хорошо переносится больными в рекомендуемых дозах. Иногда при приеме препарата возможны тошнота, рвота, потеря аппетита, очень редко - кожные аллергические реакции. Моча при лечении препаратом окрашивается в желтый и красный цвета.

Противопоказания. 5-НОК не назначают пациентам с гиперчувствительностью к препаратам хинолонового ряда, при катаракте, нарушении функции почек, сопровождающейся олитом - или анурией.

Особые указания. Препарат рекомендуется принимать после еды.

Производитель. *LEK*, Словения.

#### НОЛВАДЕКС (NOLVADEX)

Международное наименование — *tamoxifen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тамоксифен. Таблетки 0.01, 0.02, 0.04 г по 30 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. *ICI*, Великобритания.

(см. ТАМОКСИФЕН)

#### НОЛИЦИН (NOLICIN)

Международное наименование — *norfloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - норфлоксацин. Таблетки 0.4 г по 20 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. *KRKA*, Словения.

(см. НОРФЛОКСАЦИН)

#### НОН-ОВЛОН (NON-OVLON)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - норгестрелон и этинэстрадиол. Драже (1 драже содержит 0.001 и 0.0005 активных веществ соответственно) по 21 и 126 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированное прогестагенно-эстрогенное средство. Оказывает тормозящее действие на гонадотропную функцию гипофиза. При регулярном применении блокирует гонадотропин, что препятствует созреванию яйцеклетки и овуляции, уменьшает высвобождение лютеинизирующего гормона.

Показания. Контрацепция, функциональное бесплодие, гипоплазия матки, дисменорея без органической причины.

Режим дозирования. В первом цикле или при повторном применении после долгой паузы прием препарата начинают на 1-ый день менструального кровотечения. Ежедневно принимают по 1 драже в течение 21 дня. Затем следует 7-дневный перерыв. Интервал между двумя приемами препарата должен составлять 22-26 часов /не более 36 часов/. После аборта или родов необходимо ждать наступления первой менструации.

Побочное действие. Тошнота, прибавка в весе, головная боль, болезненность грудных желез, тромбоэмболия.

**Противопоказания.** Беременность, гормонально зависящие опухоли, нарушение функции печени, серповидно-клеточная анемия, церебральные сосудистые заболевания, ишемическая болезнь сердца, гипертоническая болезнь, сахарный диабет, эпилепсия, гиперхолестеринемия, гиперлипотеинемия.

Особые указания. Перед применением препарата и во время приема необходим регулярный гинекологический и маммологический контроль, контроль функции печени, уровня холестерина в плазме крови, артериального давления, состава мочи. Нежелательно применять препарат одновременно с барбитуратами, гидантонами, противозипелитическими средствами, психотропными препаратами, антибиотиками.

Производитель. JENAPHARM, Германия.

#### НООТРОПИЛ (Nootropil)

Международное наименование — *piracetam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пирацетам. Желатиновые капсулы 0.4 г по 60 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах (20% - 5 мл).

Производитель. POLFA, Польша.

(см. ПИРАЦЕТАМ)

#### НООТРОПИЛ (Nootropil)

Международное наименование — *piracetam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пирацетам. Желатиновые капсулы 0.4 г по 60 шт. в упаковке. Таблетки, покрытые пленкой, 0.8 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь 20% по 125 мл во флаконах. Раствор для инъекций 20% в ампулах по 5 мл (12 шт. в упаковке) и 15 мл (20 шт. в упаковке).

Производитель. UCB, Бельгия.

(см. ПИРАЦЕТАМ)

#### НО-ПЕН (NO-PEN)

Международное наименование — *buprenorphin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бупренорфин. Раствор для инъекций в ампулах по 1 и 2 мл (1 мл раствора содержит 0.0003 г активного вещества), в упаковке 10 ампул. Субинъекционные таблетки 0.0004 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. MENON PHARMA, Индия.

(см. БУПРЕНОРФИН раствор для инъекций)

#### НОРАКИН (NORAKIN)

Международное наименование — *triperiden*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - трипериден гидрохлорид. Таблетки 0.002 г.

Фармакологическое действие. Противопаркинсоническое средство. Оказывает центральное и периферическое холинолитическое действие.

Показания. Синдром Паркинсона (монотерапия, преимущественно при оцепенении, треморе и слабо выраженной дискинезии; комбинированная терапия с леводопой при недостаточном эффекте леводопы в отношении тремора, оцепенения и вегетативных симптомов).

Режим дозирования. По 0.002 г в первые 1-2 дня, в последующие дни дозу увеличивают на 0.002 г. Для длительного лечения: по 0.006-0.01 мг в день, 3-5 раз в день 1/2-1 таблетки.

Побочное действие. Сухость слизистых, головокружение, давление в голове, тахикардия, усталость, оцепенение, запоры, нарушения аккомодации, расплывчатость зрения, затруднение мочеиспускания, особенно при аденоме простаты, уменьшение потоотделения, чувство жара, психозы, возбуждение, галлюцинации, аллергические реакции.

Противопоказания. Механические стенозы желудочно-кишечного тракта, мегалон, аденома простаты с наличием остаточной мочи, ранние сроки беременности, тахикардия.

Особые указания. С осторожностью применять препарат при

узкоугольной глаукоме и преходящих психозах. Не рекомендуется заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания.

Производитель. SALUTAS FAHLBERG-LIST, Германия.

#### НОРБАКТИН (NORBACTIN)

Международное наименование — *norfloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - норфлоксацин. Фильм-таблетки 0.1, 0.2, 0.4, 0.8 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. RANBAXY, Индия.

(см. НОРФЛОКСАЦИН)

#### НОРВАСК (NORVASC)

Международное наименование — *amlodipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амлодипина бесилат. Таблетки 0.005 и 0.01 г.

Фармакологическое действие. Антагонист кальция, производное дигидропиридина. Обладает гипотензивным и антиагрегантными эффектами. Снижает тонус гладкой мускулатуры сосудов. Улучшает коронарный кровоток. Снижает пред- и постнагрузку на сердце. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 6-12 часов после приема внутрь; действие препарата продолжается в течение 24 часов после однократного приема.

Показания. Артериальная гипертензия; профилактика и лечение приступов стенокардии, включая стенокардию Принцметала.

Режим дозирования. Назначают в начальной дозе 5 мг один раз в сутки. При необходимости дозу препарата увеличивают до 10 мг в сутки.

Побочное действие. При применении средних терапевтических доз больные обычно хорошо переносят препарат. Возможны: головная боль, головокружение, тошнота, гиперемия лица, ощущение жара, тахикардия, артериальная гипотония, слабость, усталость, аллергические реакции в виде кожной сыпи, отеки голеней. При длительном приеме препарата в высоких дозах возможны парестезии и боли в конечностях.

Противопоказания. Тахикардия, артериальная гипотония, коллапс, судорожный и кардиогенный шок, первая неделя острого инфаркта миокарда, выраженная сердечная недостаточность, повышенная чувствительность к производным дигидропиридина.

Особые указания. Безопасность применения препарата при беременности и лактации не установлена. С осторожностью препарат назначают пациентам с выраженным нарушением функции печени.

Производитель. PFIZER, США.

#### НОРГЕСТРЕЛ (NORGESTREL)

Международное наименование — *levonorgestrel*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - левоноргестрел. Таблетки 0.025 мг.

Фармакологическое действие. Производное 19-норгестерона с выраженной гестагенной активностью. Снижает проницаемость шейной слизи для сперматозоидов, нарушает функцию желтого тела, предотвращает оплодотворение яйцеклетки.

Показания. Контрацепция.

Режим дозирования. Применяют внутрь по 50-75 мкг ежедневно.

Побочное действие. Нерегулярные, обычно кратковременные, кровотечения.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Контрацептивный эффект прогестина менее надежный, чем таковой комбинированных препаратов. Преимуществом таких минипрепаратов (содержащих только прогестин) является отсутствие обычных побочных реакций, вызываемых эстрогенами (нарушения коагуляции, подавление

ние лактации, изменения углеводного и жирового обмена). В связи с этим их обычно назначают при специфических противопоказаниях к эстрогенам и непереносимости других контрацептивных средств.

Производитель. JENAPHARM, Германия.

#### НОРЕТИН (NORETHIN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - норетиндрон и этинилдиол. Таблетки (1 таблетка содержит 0.001 г и 0.035 г активных веществ соответственно) по 21 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированное пероральное противозачаточное средство. Механизм действия связан с торможением овуляции. Кроме того, норетин способствует увеличению выработки более вязкой шеечной слизи, которая затрудняет проникновение сперматозоидов в полость матки. Под влиянием препарата создаются неблагоприятные условия для имплантации оплодотворенной яйцеклетки в эндометрий. Показания. Предупреждение беременности.

Режим дозирования. Воскресный график: начинать прием препарата в первое воскресенье после начала менструального цикла. Если начало цикла приходится на воскресенье, то прием следует начать в этот же день. Прием таблеток следует начинать с таблетки, находящейся в первом ряду и соответствующей воскресенью. Продолжать прием в одно и то же время каждый день в течение последующих 21 дней. Затем сделать перерыв в приеме таблеток на 7 дней и после этого начать следующий цикл в соответствии с вышеописанным порядком. График пятого дня: Начать прием таблеток на пятый день после начала менструации. Прием таблеток следует начинать с таблетки, находящейся в первом ряду и соответствующей дню недели, в который начинается прием таблеток. Продолжать прием в одно и то же время каждый день. Окончив прием всех таблеток из третьего ряда, продолжить курс, принимая таблетки оставшиеся в первом ряду. Затем сделать перерыв в приеме препарата на 7 дней. Следующий цикл следует начинать в тот же день недели, что и первый цикл приема.

Побочное действие. Тошнота, рвота, нагрубание молочных желез, увеличение массы тела.

Противопоказания. Тромбофлебиты и тромбоэмболические заболевания, цереброваскулярные расстройства, инфаркт миокарда, ишемическая болезнь сердца, рак молочной железы или подозрение на это заболевание, эстрогензависимая опухоль.

Особые указания. Если пропущен прием таблетки, на следующий день надо принять 2 таблетки. Если таблетки пропущены 2 дня подряд, следует принять по 2 таблетки в течение 2 дней и затем продолжить прием препарата в обычном режиме. Производитель. SCHIAPPARELLI SEARLE, США.

#### НОРИЛЕТ (NORILET)

Международное наименование — *norfloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - норфлоксацин. Таблетки 0.2 и 0.4 г по 10 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. Dr. REDDY's Laboratories, Индия. (см. НОРФЛОКСАЦИН)

#### НОРИНЛ (NORINYL)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - норэтистерон и мегестрол. Таблетки (1 таблетка содержит 0.001 г и 0.03 г активных веществ соответственно) 3 x 21 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противозачаточное средство, механизм действия которого состоит в торможении овуляции. Показания. Контрацепция.

Режим дозирования. Начинать прием норинила следует в первый день менструального цикла. Ежедневно принимать по 1 таблетке в течение 21 дня. В последующие 7 дней препарат не принимать. Затем снова начинают 21 дневной цикл

приема препарата. После родов прием препарата начинают через 4 недели.

Побочное действие. Тромбофлебит, артериальная тромбоэмболия, инфаркт миокарда, кровоизлияние в головной мозг, тромбоз, диспепсические явления, нарушение функции печени и почек, нарушение менструального цикла.

Противопоказания. Тромбоэмболия, тромбофлебит, опухоли печени, рак молочной железы, эстрогензависимые новообразования, заболевания сосудов головного мозга или коронарных артерий, маточные кровотечения неизвестной этиологии, рак матки, рак влагалища, беременность, холестатическая желтуха.

Особые указания. Прием препарата следует прекращать за 4-6 недель до проведения хирургических операций и начинать не ранее, чем через 2 недели после них. Эффективность норинила снижается при взаимодействии с ампициллином, фенбутазоном, барбитуратами, гризеофульвином, рифампицином, тетрациклином.

Производитель. SYNTEX, Швейцария.

#### НОРИТИС (NORITIS)

Международное наименование — *naproxen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - напроксен. Таблетки 0.25 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. CADILA, Индия.

(см. НАПРОКСЕН)

#### НОРКОЛУТ (NORCOLUT)

Международное наименование — *norethisteron*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - норэтистерон. Таблетки 0.005 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

(см. НОРЭТИСТЕРОН)

#### НОРМАТЕНС (NORMATENS)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит дигидроэргокристин мезлата 0.5 мг, резерпина 0.1 мг, клопамид 5 мг. Драже по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат пролонгированного действия. Содержит три активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Дигидроэргокристин - алкалоид спорыньи, блокируя альфа-адренорецепторы артериальных сосудов, оказывает вазодилатирующее действие, способствует тем самым снижению общего периферического сосудистого сопротивления. Резерпин - симпатолитик периферического и центрального действия, урежает ЧСС, обладает также центральным седативным действием. Клопамид - диуретик средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды. Стойкий гипотензивный эффект устанавливается в среднем через 2 недели систематического приема препарата.

Показания. Артериальная гипертония. Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе 1 драже в сутки при нетяжелой артериальной гипертонии и в дозе 2-3 драже в сутки - при более тяжелой форме заболевания. При стабилизации гипотензивного эффекта можно перейти на поддерживающую дозу - по 1 драже ежедневно или через день.

Побочное действие. Возможны - тошнота, рвота, гипокалиемия, гипонатриемия, слабость, аллергические реакции. В отдельных случаях возможны гиперурикемия, гипергликемия, ортостатическая гипотония, мышечная слабость, сонливость, депрессия. При длительном применении высоких доз возможны парестезии, импотенция, гинекомастия, нарушения мочеиспускания и зрения.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и почек, депрессия, гипокалиемия, язвенная болезнь же-

лудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, язвенный колит, тяжелые формы стенокардии и аритмий, недавно перенесенный инфаркт миокарда, феохромоцитомы, заболевания крови, паркинсонизм, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом, податар, бронхообструктивным синдромом, а также лицам, профессия которых требует повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций. При лечении препаратом необходимо контролировать уровень калия в крови. При длительном применении нормалеса рекомендуется диета с повышенным содержанием калия или дополнительное назначение препаратов калия. Не рекомендуется одновременное назначение нормалеса и ингибиторов МАО, леводопы и ацетазоламида.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### НОРМОЛИП (NORMOLIP)

Международное наименование — *gemfibrosil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гемфибросил. Капсулы 0.3 г по 6 шт. в полосте.

Производитель. *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия.  
(см. ГЕМФИБРОЗИЛ)

#### НОРМУРАТ (NORMURAT)

Международное наименование — *benzbromaron*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бензбромарон. Таблетки 0.1 г по 30 и 90 шт. в упаковке.

Производитель. *ZORKA-PHARMA*, Югославия (в сотрудничестве с *Grunenthal*, Германия).  
(см. БЕНЗБРОМАРОН)

#### НОРПЛАНТ (NORPLANT)

Международное наименование — *levonorgestrel*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - левоноргестрел. Капсулы 0.036 г по 6 шт. в упаковке. 1 или 6 упаковок в коробке.

Фармакологическое действие. Торможение овуляции в связи с угнетением влиянием на гонадотропную функцию гипоталаза (уменьшение продукции фолликулостимулирующего и лютеинизирующего гормонов); нарушение способности эндометрия имплантировать оплодотворенную яйцеклетку.

**Показания.** Контрацепция.

**Режим дозирования.** 6 капсул вводят подкожно (имплантируют) в предплечье максимум на 5 лет.

**Побочное действие.** Межменструальное кровотечение, кровавые выделения, головная боль, мигрень, головокружение, нервозность, депрессия, изменение либидо, анорексия, тошнота, акне, повышение массы тела.

**Противопоказания.** Рак молочной железы, гормонозависимый рак или подозрение на них; маточное кровотечение неизвестной этиологии; тромбоэмболическое заболевание в анамнезе; острое заболевание печени.

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.

#### НОРСВЕЛ (NORSVEL)

Международное наименование — *ibuprofen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ибупрофен. Таблетки 0.2 и 0.4 г по 30 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. *CADILA*, Индия.  
(см. ИБУПРОФЕН)

#### НОРТРИПТИЛИН (NORTRIPTYLIN)

Международное наименование — *nortriptylin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нортриптилин. Драже 0.025 по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Трициклический антидепрессант с относительно коротким латентным периодом. Практически не обладает седативным действием.

**Показания.** Депрессивные фазы маниакально-депрессивного психоза, все остальные формы эндогенных депрессий (реактивные и невротические). В сочетании с антитриптилином - при депрессиях, возникших при лечении резерпином. В комбинации с нейротиптиками - при лечении депрессий, развившихся во время терапии шизофренических психозов. Инволюционные депрессии, депрессивно-апатические синдромы на фоне церебрального артериосклероза.

**Режим дозирования.** Дозу подбирают индивидуально. Лечение начинают с низких доз, которые увеличивают в зависимости от реактивности и толерантности больного, лицам пожилого возраста назначают более низкие дозы. Средняя доза составляет 75-100 мг/сут. (по 1 драже 3-4 раза). Не рекомендуется превышать дозу 150 мг/сут. После достижения ремиссии дозу постепенно снижают до минимальной поддерживающей.

**Побочное действие.** Сухость во рту, задержка мочеиспускания, запор, тахикардия, расстройство аккомодации, дезориентация, возбуждение, психозы и галлюцинации, экстрапирамидные расстройства, нарушения ритма сердца, расстройство половых функций.

**Противопоказания.** Абсолютные: инфаркт миокарда, депрессия с тревожно-возбужденными синдромами (попытки самоубийств), одновременное применение тимеретиков (в течение 2 нед. после его окончания). Относительные: беременность, трудное вскармливание, дошкольный возраст, глаукома, гипертрофия предстательной железы с задержкой мочеиспускания, тяжелая сердечная недостаточность, тяжелая гипертензия, паралич кишечника, непроходимость кишечника, обострение язвенной болезни.

**Особые указания.** Нортриптилин потенцирует антихолинергическое действие других лекарственных средств, снижает гипотензивное действие резерпина, гуанетидина, клонидина, усиливает эффект алкоголя. Барбитураты и другие противоэпилептические средства, вызывающие индукцию микросомальных ферментов, усиливают метаболизм нортриптилина, а нейротиптиды, циметидин, метилфендазол, пероральные контрацептивные средства снижают метаболизм нортриптилина.

Производитель. *LACHEMA*, Чехия.

#### НОРФЛОКСАЦИН (NORFLOXACIN)

Международное наименование — *norfloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - норфлоксацин. Таблетки 0.2, 0.4 и 0.8 г.

Фармакологическое действие. Антибиотик группы фторхинолонов. Бактерицидный, обладает широким спектром действия. Высоко активен в отношении большинства грамотрицательных микроорганизмов: синегнойной, гемофильной и кишечной палочки, шигеллы, сальмонеллы, менингококка, гонококка. Активен в отношении некоторых грамположительных микроорганизмов. Норфлоксацин активен в отношении микроорганизмов, продуцирующих бета-лактамазы. К препарату не чувствительны анаэробные бактерии, малочувствительны энтерококки и актинобактер. **Показания.** Бактериальные инфекции мочевыводящих путей, предстательной железы, ЖКТ; гонорея - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика рецидивов инфекций мочевыводящих путей, бактериальных инфекций у больных с гранулоцитопенией, "диарей путешественников".

**Режим дозирования.** При неосложненной инфекции мочевыводящих путей назначают по 0.4 г 2 раза в сутки в течение 7-10 дней. При осложненных инфекциях мочевыводящих путей назначают по 0.6 г 2 раза в сутки в течение 10-21 дней. Максимальная суточная доза - 1.5 г. При инфекциях ЖКТ суточная доза составляет 0.4 г 2 приема; продолжительность лечения 5-7 дней. При гонорее назначают в однократной дозе 0.8 г. **Побочное действие.** Возможны - тошнота, изжога, анорек-



сия, диарея, боли в животе; головная боль, головокружение, чувство усталости, бессонница, раздражительность, чувство тревоги; кожная сыпь.

**Противопоказания.** Беременность, лактация, детский и подростковый возраст (до 15 лет), дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, повышенная чувствительность к норфлоксацину и другим препаратам хинолонового ряда.

**Особые указания.** Применять с осторожностью у больных с эпилепсией, судорожным синдромом другой этиологии, с выраженными нарушениями функций почек и печени. В период лечения препаратом больные должны получать достаточное количество жидкости (под контролем диуреза). Не следует назначать норфлоксацин одновременно с антицидными препаратами; интервал между применением этих препаратов должен быть не менее 2 часов.

**Производители.** Негафлос (Negaflox) *CADILA*, Индия; Ноллин (Nollicin) *KRKA*, Словения; Норбактин (Norbactin) *RANBAXY*, Индия; Норилет (Norilet) *Dr. REDDY'S Laboratories*, Индия; Норфлоксацин (Norfloxacin) *LUPIN*, Индия.

## НОРФЛОКСАЦИН (NORFLOXACIN)

Международное наименование — *norfloxacin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — норфлоксацин. Таблетки.

**Производитель.** *LUPIN*, Индия.  
(см. НОРФЛОКСАЦИН)

## НОРЕТИСТЕРОН (NORETISTERON)

Международное наименование — *noretisteron*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — норэтистерон. Драже 0.0005 г по 30 шт. в упаковке.

**Производитель.** *JENAPHARM*, Германия.  
(см. НОРЭТИСТЕРОН)

## НОРЕТИСТЕРОН (NORETISTERON)

Международное наименование — *noretisteron*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — норэтистерона ацетат. Драже, таблетки 0.0005 г.

**Фармакологическое действие.** Гестагенный препарат. Вызывает трансформацию слизистой оболочки матки из фазы пролиферации в секреторную фазу, а после оплодотворения способствует ее переходу в состояние, благоприятное для развития оплодотворенной яйцеклетки. Уменьшает возбудимость и сократимость мускулатуры матки.

**Показания.** Аменорея, ановуляторное маточное кровотечение, бесплодие, невынашивание беременности, альгоменорея, эндометриоз, миома, мастодиния, мастопатия, рак эндометрия.

**Режим дозирования.** Назначают 1-2 таблетки ежедневно с 16 по 25 день цикла. При дисфункциональном маточном кровотечении принимают 1-2 таблетки в течение 6-12 дней. При эндометриозе назначают по 2 таблетки с 5 по 25 день менструального цикла в течение 6 месяцев. При прерывании беременности на 16-28 неделе в 1-й день принимают 15 мг, 2-3-й день — 10 мг, 4-7-й день — 5 мг. При прерывании беременности на 28-36 неделе в 1-й день принимают 15 мг, 2-3-й день — 10 мг, 4-7-й день — 10 мг. При отнятии ребенка от груди с 1-го по 3-й день назначают 20 мг; с 4-го по 7-й день — 15 мг; с 8-го по 10 день — 10 мг. При климактерических нарушениях препарат применяют длительно курсами по 5 мг в сутки. При раке эндометрия — ежедневно по 20-30 мг препарата, после чего переходят на поддерживающую дозу 5-10 мг.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, маточное кровотечение, периферические отеки, аллергические реакции в виде кожных проявлений, парестезии, увеличение массы тела, повышенная утомляемость.

**Противопоказания.** Беременность, холестатическая желтуха беременных, первичный цирроз, конституциональная гипер

билирубинемия, выраженные нарушения функции печени, новообразования половых органов и молочных желез, склонность к тромбообразованию.

**Особые указания.** С осторожностью назначают одновременно с гипотензивными средствами, пероральными антикоагулянтами, кортикостероидами. Не рекомендуются комбинации норэтистерона с барбитуратами, гидантонами, рифампицином.

**Производитель.** Норколут (Norelut) *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика; Норэтистерон (Noretisteron), *JENAPHARM*, Германия.

## НОФЕЛАН S (NOFELAN S)

**Состав и форма выпуска.** 100 г препарата содержат: 0.1 г фенилаланина, 0.8 г триптофана, 4.0 г тирозина, 1.6 г метионина, 4600 МЕ витамина А, 1.4 мг витамина В1, 5.5 мг витамина В2, 1.5 мг витамина В6, 0.015 мг витамина В12, 120.0 мг витамина С, 1200 МЕ витамина Д3, 15.0 мг витамина Е, 0.1 мг витамина Н, 12.5 мг витамина РР, 10.0 мг кальция пантотената, 0.15 мг фолиевой кислоты, 340 мг холина, 1.7 г калия, 1.4 г фосфора, 0.23 г магния, 36 мг железа, 14.5 мг цинка, 5.7 мг марганца, 0.9 мг меди, 0.12 мг йода, 3.4 г натрия, 0.65 г калия. Упаковки по 200 или 400 г порошка.

**Фармакологическое действие.** Нофелан — энзиматический белковый гидролизат, получаемый из белков коровьего молока. 100 г препарата обеспечивает энергию в количестве 1005 кДж (240 ккал) и 40 г натурального белка. Препарат используется в качестве продукта питания, что позволяет ограничить поступление в организм больного фенилаланина, нормализовать содержание этой аминокислоты в крови и предотвратить отрицательные последствия фенилкетонурии.

**Показания.** Лечение пациентов с фенилкетонурией. Режим дозирования. Дозировка нофелана зависит от потребности больного в белке. Детям в возрасте 1-2 года препарат назначают обычно в дозе 45-50 г в сутки, 2-3 года — 50-60 г в сутки, 3-5 лет — 60-65 г в сутки, 5-8 лет — 65-75 г в сутки.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, отсутствие аппетита, реакции гиперчувствительности к препарату у детей старшего возраста.

**Противопоказания.** Нофелан не назначают детям грудного возраста.

**Особые указания.** Доза натурального белка, принимаемая пациентом при лечении нофеланом, строго дозируется врачом. Вскрытая упаковка пригодна к использованию в течение 15 дней при условии хранения в сухом месте при комнатной температуре.

**Производитель.** *POLFA*, Польша.

## НО-ШПА (NO-SPA)

Международное наименование — *drotaverin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — дротаверин гидрохлорид. Таблетки 0.04 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.02 г активного вещества) ампулы 2 мл по 25 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Миотропный спазмолитик. Понижает тонус гладких мышц внутренних органов, снижает их двигательную активность. Расширяет кровеносные сосуды. По силе и продолжительности спазмолитического действия превосходит папаверин. Не влияет на вегетативную нервную систему, не проникает в центральную нервную систему.

**Показания.** Почечная колика, спазмы мочеотводящих путей и желчного пузыря, дискинезия желчевыводящих путей и желчного пузыря, холестаз; кишечная колика; пилороспазм. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения (в составе комплексной терапии). Болевой синдром при спазмах периферических артериальных сосудов, сосудов головного мозга, коронарных артерий. Боли при дисменорее, угроза выкидыша и преждевременных родов.



Для проведения некоторых инструментальных исследований, холестеография.

Режим дозирования. Взрослым назначают внутрь по 40–80 мг 3 раза в сутки; внутримышечно, внутривенно или подкожно — по 2–4 мл 1–3 раза в сутки. При печеночных и почечных коликах препарат вводят в/в медленно в дозе 2–4 мл. При спазмах периферических сосудов препарат можно вводить внутриаггративно. Детям в возрасте до 6 лет назначают в разовой дозе 10–20 мг; детям от 6 до 12 лет — 20 мг; кратность назначения 1–2 раза в сутки.

Побочное действие. Возможны: головокружение, сердцебиение, чувство жара, потливость. При в/в введении отмечены случаи снижения АД (вплоть до коллапса), развития АВ блокады, появления аритмий, угнетение дыхательного центра. Противопоказания. Глаукома, аденома предстательной железы.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с выраженным атеросклерозом коронарных артерий. Производители. Но-шпа (No-spa) CHINOIN, Венгерская республика; Но-шпа (No-spa) HEMOFARM, Югославия (по лицензии CHINOIN, Венгерская республика); Но-шпа (No-spa) TORRENT, Индия (по лицензии ChinoIn, Венгерская республика).

## НУТРИСАН (NUTRISAN)

Состав и форма выпуска. Флаконы по 30 капсул, каждая из

которых содержит комплекс витаминов и микроэлементов: витамин А (ацетат) 3 000 МЕ, витамин D<sub>3</sub> 300 МЕ, d,l-α-токоферол ацетат 7,5 мг, тиамин мононитрат 2,5 мг, никотинамид 25 мг, пиридоксин гидрохлорид 0,75 мг, фолиевая кислота 0,5 мг, витамин С 40 мг, витамин В<sub>12</sub> 2,5 мкг, хлорид марганца 0,5 мг, окись магния 1 мг, глюконат кальция 150 мг, окись цинка 2 мг.

Фармакологическое действие. Нутрисан обеспечивает потребность организма в основных витаминах и микроэлементах при их недостаточности.

Показания. Профилактика и лечение недостаточности витаминов и микроэлементов, вызванной различными причинами: недостаточное питание (особенно в период роста, беременности, лактации), соблюдение диеты (сахарный диабет, тушесть и пр.), заболевания желудочно-кишечного тракта, приводящие к нарушению всасываемости витаминов и микроэлементов; лихорадка и инфекционные заболевания, приводящие к повышению потребности в витаминах и микроэлементах; хронический алкоголизм. Субклинические проявления витаминной недостаточности: вялость, усталость, упадок сил, пониженная концентрация внимания, низкая сопротивляемость инфекции.

Режим дозирования. По 1 капсуле 3 раза в день.

Производитель. SANDOZ, Швейцария.

## О

### ОБЗИДАН (OBSIDAN)

Международное наименование — *propranolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пропранолол гидрохлорид. Таблетки 0,04 г по 60 и 100 шт. в упаковке. 0,1 % раствор для инъекций в ампулах по 5 мл.

Производитель. SCHWARZ PHARMA, Германия.

(см. ПРОПРАНЛОЛ)

### ОБЗИДАН (OBSIDAN)

Международное наименование — *propranolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пропранолол гидрохлорид. Раствор для инъекций в ампулах (0,1 % - 5 мл) по 10 шт. в упаковке.

Производитель. AWD, Германия.

(см. ПРОПРАНЛОЛ)

### ОВЕСТИН (OVESTIN)

Международное наименование — *estriol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эстриол. Таблетки 0,00025 г, 0,0005 г, 0,001 г, 0,002 г по 10 или 30 шт. в упаковке. Мазь (1 г препарата содержит 0,001 г активного вещества) 15 или 20 г в тубах. Суппозитории вагинальные 0,0005 г по 5 шт. в упаковке.

Производитель. ORGANON, Нидерланды.

(см. ЭСТРИОЛ)

### ОВИДОН (OVIDON)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — d-норгестрел и этинилэстрадиол. Таблетки (1 таблетка содержит 0,00025 г и 0,00005 г активных веществ соответственно) по 21 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный гормональный препарат. Тормозит овуляцию, обратимо изменяет нормальное течение секреторной фазы менструального цикла, вызывает временные атрофические изменения в эндометрии и нарушает его способность имплантировать оплодотворенную яйцеклетку.

Показания. Предупреждение беременности.

Режим дозирования. Прием таблеток начинают на 5-й день менструального цикла. После этого в течение 21 дня ежедневно принимают по 1 таблетке по возможности в одно и то же время дня, желательно вечером. Затем делают перерыв в течение 7 дней. В это время вследствие прекращения приема препарата наступает менструальноподобное кровотечение. Вне зависимости от возникновения и длительности кровотечения следующий 21-дневный курс приема препарата следует начать после 7-дневного перерыва, желательно, в тот же день недели.

Побочное действие. Головная боль, тошнота, нагрубание молочных желез, увеличение массы тела, нарушения функций желудочно-кишечного тракта, которые, как правило, встречаются в первое время после начала приема препарата и постепенно уменьшаются в дальнейшем.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции печени, предрасположенность к тромбообразованию, выраженные нарушения сердечно-сосудистой системы, хронический колит, сахарный диабет, новообразования различных органов, лактация.

Особые указания. Если женщина забыла принять таблетку, необходимо принять пропущенную таблетку как можно раньше, а очередную таблетку — в положенное время. Возможное появление мажущихся кровянистых выделений не является основанием для отмены препарата. При более интенсивных кровотечениях необходимо прекратить прием таблеток и на 5-й день менструального цикла можно начать новый 21-дневный курс.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

### ОВИС (OVIS)

Международное наименование — *clotrimazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — клотримазол. 0,1 % раствор в аэрозольной упаковке и во флаконе. Крем в тубах.

Производитель. GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия.

(см. КЛОТРИМАЗОЛ)

**ОВРЕТ (OVRET)**

Международное наименование — *— norgestrel*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — норгестрел. Таблетки 0,075 мг в упаковках на 100 циклов (на 1 цикл требуется 28 таблеток).

Фармакологическое действие. Стероидный гестагенный препарат, действующий на репродуктивную функцию женщин. Подавляет овуляцию, препятствует прикреплению к стенке матки уже оплодотворенной яйцеклетки, предупреждая наступление беременности. Контрацептивный эффект приблизительно равен 97%.

Показания. Предупреждение беременности. Режим дозирования. Начинать прием препарата следует с 1 дня менструального цикла по 1 таблетке в одно и то же время, либо после завтрака, либо перед сном. После использования таблеток в первой упаковке следует начинать прием из следующей упаковки независимо от того, есть ли в данный момент менструальные кровотечения или нет. Возможны задержки менструаций при приеме препарата, но не более 45 дней. В таких случаях необходима консультация гинеколога для выяснения возможности беременности. В случае пропуска очередной таблетки необходимо быстро ее принять. Если пропущено более 2-х приемов препарата подряд, цикл прерывают и до начала следующего менструального периода следует пользоваться другими методами контрацепции. С началом регулярных менструаций (следующий период) прием препарата возобновляют.

Побочное действие. Повышенная свертываемость крови, тромбозы, тромбофлебит, повышение риска возникновения нарушений мозгового кровообращения; болезненность в молочной железе, тошнота, рвота, изменения в весе, пигментирование кожи лица и отечность голеностопного сустава. Редко — маточное кровотечение, нарушение менструального цикла, желтуха, депрессивное состояние.

Противопоказания. Тромбофлебит, опухоль молочной железы или половых органов, перенесенный инсульт, ИБС, ангина, эпилепсия, диабет, гипертония, холецистит, психические расстройства, маточные кровотечения, подозрение на беременность.

Особые указания. Одновременное назначение антибиотиков снижает контрацептивный эффект препарата. Производитель. *WYETH-GROUP*, Германия.

**ОДЕСТОН (ODESTON)**

Международное наименование — *— hymecromon*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — гидроксиметилуридин. Таблетки 0,2 г по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат обладает желчегонным и желчегонным действием. Оказывает сильное спазмолитическое действие на сфинктер Одди и тем самым купирует симптомы, возникающие вследствие застоя желчи.

Показания. Функциональная недостаточность клеток печени после перенесенной вирусной инфекции, в случае хронического алкоголизма, при отравлении химическими соединениями, при дискинезии желчных путей, хроническом холецистите и холангите. Отсутствие аппетита, тошнота, запор, вызванные пониженной секреторной желчи.

Режим дозирования. Взрослые: за 1/2 часа до еды 1-2 таблетки (в тяжелых случаях до 4 таблеток) 3 раза в сутки в течение 2-3 недель. Дети: 1-3 таблетки в сутки.

Побочное действие. При продолжительном применении возможен понос.

Противопоказания. Непереносимость препарата. Особые указания. Не ухудшает секреторную функцию пищеварительных желез и процессов кишечной абсорбции. Препарат можно применять при неосложненной желчно-каменной болезни и как средство, регулирующее секрецию желчи после операций на желчном пузыре и желчных путях.

Производитель. *POLFA*, Польша

**ОКСИКОРТ (OXUCORT)**

Состав и форма выпуска. 3% мазь в тубах по 10 г (1 г содержит гидрокортизон ацетата 0,01 г, окситетрациклина гидрохлорида 0,03 г) и аэрозоль во флаконах по 75 г (1 г содержит гидрокортизона 0,00013 г, окситетрациклина гидрохлорида 0,004 г).

Фармакологическое действие. Обладает сочетанным противовоспалительным, противоаллергическим и антиэкссудативным действием гидрокортизона и антибактериальным действием окситетрациклина. Аэрозоль обладает более высокой способностью абсорбции и высущивающими свойствами, не затрудняя при этом газового тканевого обмена. Быстрое излечение вызывает дополнительный локальный везикулярирующий и охлаждающий эффект. Препарат в форме аэрозоля особенно пригоден для лечения острых воспалений с экссудатом, распространенных кожных изменений и непереносимости маевых субстратов.

Показания. Пiodермии (стрептококковые, стафилококковые и смешанные), в том числе импетиго, фурункул и экзfolиативный дерматит новорожденных, бактериальная опрелость, фолликулиты, фурункул, фурункулез, карбункул, рожа, ожог, вторичная пиодермия аллергических кожных болезней: экзем, пруриго, аллергических и профессиональных дерматитов, ожогов, укусов насекомых. Мультиформная эритема. Ожоги, обморожения, поражения кожи после радиотерапии, язвы голени.

Режим дозирования. Мазь наносят тонким слоем 2-3 раза в сутки на пораженные участки или на стерильную марлю, которой прикрывают кожу, перевязав бинтом. Аэрозоль распыляют несколько раз в день с расстояния 15-20 см в течение 1-3 секунд, держа флакон вертикально. Для лечения гинекологических заболеваний мазь вводит во влагалище в тампоне. Побочное действие. Иногда бывают вторичные инфицирования грибами или резистентными микроорганизмами.

Противопоказания. Вирусные болезни (герпес, ветряная оспа), туберкулез кожи. Не применять при беременности, особенно на обширные очаги поражения.

Особые указания. Аэрозоль не вдыхать и защищать от него глаза. Флакон защищать от нагревания.

Производитель. *POLFA*, Польша.

**ОКСИЛИН (OXYLIN)**

Международное наименование — *— pentoxifyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пентоксифиллин. Таблетки двояковыпуклые, округлой формы, с энтеростворимой оболочкой и поперечной бороздкой для разлома по 0,1 г по 30 и 100 шт. в упаковке. Ампулы 5 мл для внутривенной инфузии по 5 шт в упаковке (1 мл содержит 0,02 г пентоксифиллина).

Производитель. *ORION*, Финляндия.

(см. ПЕНТОКСИФИЛЛИН)

**ОКСИТЕТРАЦИКЛИН (OXYTETRACYCLIN)**

Международное наименование — *— oxytetracyclin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — окситетрациклина гидрохлорид. Капсулы 0,25 г по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антибиотик группы тетрациклинов. Бактериостатик широкого спектра действия: активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, риккетсий, спирохет, хламидий, микоплазм.

Показания. Бактериальные инфекции: пневмония, бронхит, эмпиема плевры, ангина, холецистит, эндемический проститит, сифилис, гнойные осложнения хирургических операций и др., вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Доза препарата зависит от тяжести течения инфекции и чувствительности микроорганизма к препарату. При инфекциях легкого течения назначают по 0,25 г

3-4 раза в сутки. При инфекциях среднетяжелого течения назначают по 0,5 г 3-4 раза в сутки.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, рвота, анорексия, боли в животе, диарея, запор, глосит, стоматит, проктит, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, эозинофилия). Редко - отек Квинке, фотосенсибилизация, тромбоцитопения, гемолитическая анемия. При длительном применении препарата возможно повышение содержания в крови печеночных трансаминаз, щелочной фосфатазы, билирубина, остаточного азота; кандидоз; развитие у организма дефицита витаминной группы В.

**Противопоказания.** Беременность (вторая половина), детский возраст (до 8 лет), грибковые заболевания, выраженные нарушения функции печени, почек, лейкопения, повышенная чувствительность к тетрациклинам.

**Особые указания.** Препараты, содержащие алюминий, кальций, магний, железо (антициды, препараты железа) ухудшают абсорбцию окситетрациклина. Пациентам с почечной недостаточностью и/или нарушениями функции печени необходимо назначать меньшую дозу или увеличивать интервал между приемами.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

#### ОКСИТОЦИН (OXITOCIN) объединенный препарат

Международное наименование — *oxitocin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - синтетический окситоцин. Раствор для инъекций.

**Фармакологическое действие.** Синтетический нанопептид, идентичный окситоцину. Обладает стимулирующим действием на гладкую мускулатуру матки, сокращает миометриальные клетки окружающие альвеолы молочной железы, обладает слабым вазопрессиноподобными антидиуретическими свойствами. При быстром внутримышечном введении расслабляюще действует на гладкие мышцы сосудов, что приводит к временной гипотонии, приливам и рефлекторной тахикардии.

**Показания.** Индукция родов по медицинским показаниям, стимуляция родовой деятельности, во время кесарева сечения после извлечения ребенка, профилактика и лечение атонии матки и атонических кровотечений, недостаточная инволюция матки и лохиометра.

**Режим дозирования.** Для индукции и стимуляции родов окситоцин рекомендуется вводить внутривенно капельно в дозе 5 МЕ в 500 мл физиологического раствора. Исходная скорость введения должна составлять 2-8 капель в минуту. Если у женщин с нормальным или почти нормальным сроком беременности после введения указанной дозы не удается достичь регулярных сокращений матки, то следует прекратить попытку индуцировать роды. Такую попытку можно повторить на следующий день в той же дозе и с той же скоростью введения препарата. При кесаревом сечении вводят 5 МЕ окситоцина в мышцу матки или вводят внутривенно медленно непосредственно после родов. Для профилактики и лечения послеродового маточного кровотечения вводят 5-10 МЕ внутримышечно или 5 МЕ медленно внутривенно после отхождения плаценты. Такую же дозу препарата применяют при неполном или неудавшемся выкидыше.

**Побочное действие.** Сдавление плода, асфиксия плода и его гибель, гипертонус матки, тетанические сокращения матки и ее разрыв, кратковременная гипотония, приливы и рефлекторная тахикардия, тошнота, рвота, нарушение сердечного ритма.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату; состояния, в которых естественные роды нежелательны и/или трансвагинальные роды невозможны (при клинической узкой тазе, поперечном и косом положении плода, угрожающим разрыве матки, наличии рубцов на матке после перенесенного ранее кесарева сечения); возникшие не в ходе родов

гипертонические сокращения матки и сдавление плода, тяжелые заболевания сердечно-сосудистой системы.

**Особые указания.** Введение окситоцина должно проводиться только в условиях специализированного медицинского стационара и при квалифицированном медицинском надзоре. Нежелательно одновременное назначение окситоцина с ингибиторными анастетиками.

Производитель. Синоцитон (*Sintocinon*) *SANDOZ*, Швейцария; Окситоцин (*Oxitocin*) *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

#### ОКСИТОЦИН (OXITOCIN)

Международное наименование — *oxitocin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - синтетический окситоцин. Раствор для инъекций 5 МЕ в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

(см. ОКСИТОЦИН объединенный препарат)

#### ОКСИТРОПИЯ БРОМИД (OXITROPIMUM BROMID)

Международное наименование — *oxitropium bromid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - окситропия бромид. Дозированный аэрозоль (1 доза содержит 0.0001 г активного вещества).

**Фармакологическое действие.** Оказывает бронхолитический эффект, обусловленный холиноблокирующим действием. Характеризуется определенной избирательностью в отношении холинорецепторов бронхальных мышц, особенно при инталаином введении препарата. Бронхолитический эффект развивается через 5-10 мин после ингаляции, достигает максимума в пределах 0.5-2 часа, продолжается 6-8 часов.

**Показания.** Хронические обструктивные заболевания дыхательных путей, такие как хронический обструктивный бронхит, бронхитальная астма, эмфизема легких с обструкцией.

**Режим дозирования.** Обычно назначают 2 дозы аэрозоля 2 раза в день (утром и вечером). При необходимости - 3 раза в день. Допустимо однократное применение с бета-адренергическими.

**Побочное действие.** Возможны кратковременные сухость во рту, кашель, першение в горле. При попадании аэрозоля в глаза могут наблюдаться легкие обратимые нарушения accommodation.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к атропиподобным средствам.

**Особые указания.** Перед использованием препарата необходимо внимательно ознакомиться с правилами пользования аэрозолем. С осторожностью назначать препарат больным с гипертрофией предстательной железы, закрытоугольной глаукомой. При совместном назначении с бронхолитиками из группы бета-адренергических или производных сканина действие препарата может усиливаться.

Производитель. *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия.

#### ОКСИЭТИЛИРОВАННЫЙ КРАХМАЛ

**Состав и форма выпуска.** 1 литр раствора оксиэтилированного крахмала 6% содержит 60 г поли (0-2 гидроксизитил) крахмала и 9 г хлорида натрия. 1 литр раствора оксиэтилированного крахмала 10% содержит 100 г поли (0-2 гидроксизитил) крахмала и 9 г хлорида натрия. Флаконы 250 или 500 мл.

**Фармакологическое действие.** Оксиэтилированный крахмал 6% и 10% представляет собой коллоидный раствор. Препарат используется для замещения объема потерянной жидкости. Осмолярность раствора 309 мосм/л.

**Показания.** Терапия и профилактика гиповолемии и шока различного генеза: геморрагического, травматического, септического и ожогового; изоволемическая гемодилюция.

**Режим дозирования.** Суточная доза препарата не должна пре-

вышать 20 мл раствора на кг веса пациента в сутки. При геморрагическом шоке препарат вводят со скоростью до 20 мл на кг веса пациента в час. При септической и ожоговом шоке скорость инфузии несколько меньше и определяется индивидуально в каждом конкретном случае. У детей в возрасте до 10 лет скорость инфузии не должна превышать 15 мл/кг массы тела в час. Продолжительность и объем лечения зависят от продолжительности и степени гиповолемии.

**Побочное действие.** Препарат может приводить к возникновению анафилактических симптомов. Клиническая картина может включать как легкие субъективные недомогания, так и нарушения кровообращения, шок и бронхоспазм вплоть до остановки дыхания и сердца. При появлении таких симптомов как боли в спине, тошнота, рвота, повышение частоты сердечных сокращений, введение препарата должно быть прекращено. При использовании больших доз препарат может оказывать влияние на механизм свертывания крови.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек, нарушения в системе свертывания крови, тяжелой сердечной недостаточности застойного генеза, первый триместр беременности.

**Особые указания.** Из-за возможных анафилактических реакций первые 10-20 мл препарата необходимо вводить медленно, внимательно наблюдая за реакцией пациента.

**Производители.** HAES-стерил (HAES-Steril), FRESenius, Германия; 6-О.Э.К. (6-H.E.S.) ROUSSELMORISHITA, Япония.

## ОКСОРАЛЕН (OXORALEN)

Международное наименование — *methoxalen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — метоксален. Капсулы 0.01 г метоксалена по 50 шт. во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Оксорален — фотосенсибилизирующее средство. Применение препарата основано на свойстве метоксалена сенсibilизировать кожу к действию света и стимулировать образование меланоцитогенного меланина. **Показания.** Лучевые поражения, химиотерапия, псориаз. **Режим дозирования.** Определяется индивидуально после консультации врача-дерматолога.

**Побочное действие.** Потеря аппетита, тошнота, кожный зуд. **Противопоказания.** Гиперчувствительность к метоксалену, заболевания крови, злокачественные и доброкачественные опухоли, нарушения функции печени и почек, диабет, системная красная волчанка, порфирия, поражение глаз. С осторожностью препарат назначают в период беременности и кормления грудью, детям в возрасте до 12 лет.

**Особые указания.** При применении совместно с ультрафиолетовым облучением метоксален может способствовать усилению пигментации кожи при витилиго. **Производитель.** JCN GALENIKA, Югославия.

## ОКУПРЕС-Е (OCUPRES-E)

Международное наименование — *timolol maleat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — тимолол maleat. Глазные капли 0.25% или 0.5% (1 мл содержит 0.0025 г или 0.005 г активного вещества) по 5 мл во флаконе. **Производитель.** CADILA, Индия. (см. ТИМОЛОЛ МАЛЕАТ)

## ОКУФЛУР (OCUFUR)

**Состав и форма выпуска.** Стерильные глазные капли (1 мл препарата содержит флурипрофен-натрия 0.0003 г, спирта поливинилового 0.014 г, тимеросола 0.00005 г, диатрифта эдета 0.000127 г) по 2.5 мл, 5 мл, 10 мл в пластмассовом флаконе-капельнице.

**Фармакологическое действие.** Нестероидное противовоспалительное средство для местного применения. Оказывает выраженное болеутоляющее, жаропонижающее и противовоспалительное действие. При местном применении в

глаз предупреждает миоз в ходе оперативного вмешательства. Предполагают, что механизм действия связан с подавлением фермента циклооксигеназы, которая играет существенную роль в биосинтезе простагландинов.

**Показания.** Воспаление переднего отдела глаза после оперативного вмешательства и лазерного лечения; предупреждение миоза в ходе операции, профилактики реактивного синдрома. **Режим дозирования.** Назначают всего 4 капли препарата, причем закапывают по 1 капле в конъюнктивальный мешок приблизительно через каждые полчаса, за 2 часа до операции.

**Побочное действие.** Преходящее жжение и резь после закапывания, раздражение.

**Противопоказания.** Герпетический кератит; повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** При применении препарата лицам с герпетическим кератитом в анамнезе необходимо дополнительное наблюдение за пациентами. При применении препарата возможны случаи замедленного рубцевания ран. Также возможна перекрестная чувствительность к ацетилсалициловой кислоте и прочим нестероидным противовоспалительным лекарственным средствам.

**Производитель.** ALLERGAN, Германия.

## ОЛБЕТАМ (OLBETAM)

Международное наименование — *aciplox*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — ациклокс. Капсулы 0.25 г по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Гиполипидемическое средство. Снижает концентрацию в крови триглицеридов и свободных жирных кислот. Угнетает липолиз; ускоряет катаболизм липопротеинов очень низкой плотности за счет стимуляции липопротеинлипазы.

**Показания.** Гиперлипотемии II А, II Б, III, IV и V типов, не коррегирующиеся специальной диетой и физической нагрузкой, особенно при наличии других факторов риска.

**Режим дозирования.** Дозу подбирают индивидуально. Обычно назначают по 0.25 г 2 раза в сутки при IV типе гиперлипотемии и 3 раза в сутки при II, III и V типах. В тяжелых случаях доза может быть увеличена. При лечении больных с нарушением выделительной функции почек дозы препарата следует уменьшить с учетом значений клиренса креатинина (КК): при КК 80-40 мл/мин — по 0.25 г 1 раз в сутки; при КК 20-40 мл/мин — по 0.25 г через день. Препарат принимают после еды.

**Побочное действие.** Возможно расширение сосудов кожи с ощущением тепла, приливов крови к лицу, зуд (эти явления проходят самостоятельно в процессе лечения). Редко — диспептические явления, головная боль. Описаны случаи аллергических реакций, вплоть до тяжелых проявлений, требующих прекращения лечения.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** При длительном назначении препарата следует систематически контролировать липидный спектр крови, функциональное состояние печени и почек.

**Производитель.** FARMITALIA CARLO ERBA, Италия.

## ОЛДОН (OLDON)

**Состав и форма выпуска.** Таблетки, содержащие 0.3 г ацетилсалициловой кислоты, 0.1 г фенacetина, 0.05 г кофеина. **Фармакологическое действие.** Болеутоляющее, жаропонижающее и противовоспалительное средство.

**Показания.** Головная и зубная боль, невралгия, артралгия, миалгия, подагра, неревматические артриты, простудные заболевания.

**Режим дозирования.** Во время или после еды по 1-2 таблетки,



запивая водой. Суточная доза - 3-6 таблеток. Детям от 2 до 10 лет разовая доза - 1/4 таблетки, старше 10 лет - 1/2 таблетки. Побочное действие. Возможны тошнота, рвота, боль в животе, анорексия, шум в ушах, ослабление слуха и зрения, диплопия, аллергические реакции.

Противопоказания. Гипокоагуляция, гастрит, язва желудка или 12-перстной кишки, органические заболевания сердечно-сосудистой системы.

Особые указания. Препарат не рекомендуется применять в старческом возрасте, при глаукоме, при бессоннице.

Производитель. ZDRAVLE, Югославия.

#### ОЛЕАНДОМИЦИН (OLEANDOMYCIN)

Международное наименование — *oleandomycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - олеандомицин фосфат. Таблетки, покрытые оболочкой, 0.125 г (125 000 ЕД) по 25 шт. в упаковке. Диски 15 мкг по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антибиотик из группы макролидов, бактериостатик. Имеет широкий спектр действия, включающий как грамположительные (стафилококки, продуцирующие и не продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки, клостридии, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*), так и грамотрицательные микроорганизмы (гонококки, гемофильная и коклюшная палочки, бруцеллы, легионеллы), микоплазмы, хламидии, спирохеты, риккетсии. Устойчив к эритромицину грамотрицательные палочки: кишечная, синегнойная, а также шигеллы, сальмонеллы и др. Хорошо всасывается в кровь, легко диффундирует в органы и биологические жидкости организма. Не обладает кумулятивными свойствами.

Показания. Бактериальные инфекции: пневмония, скарлатина, дифтерия, коклюш, трахеит, бруцеллез, болезнь легионеров, ветряная оспа, синусит, ларингит, гнойный холецистит, флегмона, остеомиелит, стафилококковый, стрептококковый и пневмококковый сепсис и другие заболевания, вызванные чувствительными к препарату возбудителями. Олеандомицин - антибиотик резерва для лечения бактериальных инфекций, вызванных возбудителями (в частности стафилококками), устойчивыми к пенициллину.

Режим дозирования. Назначают внутрь после еды по 0.25-0.5 г/сут а 4-6 приемов. Высшая суточная доза для взрослых - 2 г. Суточная доза для детей в возрасте до 3 лет - 0.02 г/кг; от 3 до 6 лет - 0.25-0.5 г; от 6 до 14 лет - 0.5-1 г; старше 14 лет - 1.0-1.5 г/сут. Курс лечения 5-7 дней.

Побочное действие. Аллергические реакции (кожный зуд, крапивница, ангионевротический отек). В редких случаях возможны нарушения функции печени.

Противопоказания. Анамnestические сведения о желтухе, выраженные нарушения функции печени, повышенная чувствительность к макролидам.

Особые указания. В период беременности и кормления грудью следует соблюдать осторожность при применении препарата.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

#### ОЛИВИН (OLIVIN)

Международное наименование — *enalapril*.

Состав и форма выпуска. Таблетки по 0.005 г, 0.01 г, 0.02 г эналаприла малеата (в упаковках по 20 штук).

Производитель. LEK, Словения.

(см. ЭНАЛАПРИЛ)

#### ОЛИГОВИТ (OLIGOVIT)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит витамина А (ретинола) - 5000 МЕ, витамин Д<sub>3</sub> (холекальциферола) - 500 МЕ, витамина В<sub>1</sub> (тиамина хлорида) - 5 мг, витамина В<sub>2</sub> (рибофлавина) - 5 мг, никотинамида - 50 мг, витамина С (аскорбиновой кислоты) - 100 мг, витамина В<sub>6</sub> (пиридоксина хлорида) - 2.5 мг, пантотената кальция - 10 мг, витамина В<sub>12</sub> (циано-

кобаламина) - 2.5 мкг, витамина Е (токоферола ацетата) - 12.5 мг, вторичного фосфата кальция - 200 мг, фтора (в виде NaF) - 0.5 мг, железа (в виде FeSO<sub>4</sub>) - 10 мг, меди (в виде CuSO<sub>4</sub>) - 0.5 мг, марганца (в виде MnSO<sub>4</sub>) - 0.5 мг, магния (в виде MgO) - 3 мг, кобальта (в виде CoSO<sub>4</sub>) - 0.05 мг, цинка (в виде ZnSO<sub>4</sub>) - 0.75 мг, молибдена (в виде Na<sub>2</sub>MoO<sub>4</sub>) - 0.1 мг, калия (в виде K<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) - 2.5 мг, 30 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Определяется комплексом антиаминов, макро- и микроэлементов, входящих в состав препарата.

Показания. Неполноценное питание, гиповитаминозы, отставание в росте, потеря веса, патологические нарушения с увеличенной потребностью в витаминах и микроэлементах, период реконвалесценции после заболеваний, сопровождающихся высокой температурой, повышенная потребность организма в витаминах в период беременности и кормления грудью, повышенная физическая активность.

Режим дозирования. Принимают по 1 драже в день. При необходимости доза препарата может быть увеличена до 2 драже в день.

Противопоказания. Гипервитаминоз А и Д.

Особые указания. Применение терапевтических доз препарата не ведет к развитию гипервитаминоза.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

#### ОЛИГОГАЛ-СЕ (OLIGOGAL-SE)

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит селена (органически связанного в пивных дрожжах) - 0.1 мг, витамина А - 1500 МЕ, витамина С - 90 мг, витамина Е - 45 МЕ; 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат поддерживает окислительно-восстановительное равновесие в организме, защищая от повреждающего действия тяжелых металлов и их солей, повышает сопротивляемость организма к инфекционным заболеваниям и стимулирует физиологическую активность организма, оказывает благоприятное действие при воспалительных заболеваниях, нарушенных функции печени, заболеваниях органов зрения, стимулирует потенцию.

Показания. Повышенная потребность организма в витаминах при гиповитаминозах, недостаточном питании, состояниях реконвалесценции после заболеваний, протекавших с лихорадочным синдромом, при повышенной физической нагрузке, длительно текущих воспалительных заболеваниях различного генеза.

Режим дозирования. Принимают по 1 капсуле а сутки. Лечение проводится длительно.

Особые указания. Срок годности препарата 2 года.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

#### ОЛИКАРД (OLICARD)

Международное наименование — *isosorbid mononitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид-5-мононитрат. Капсулы ретард 0.04 г по 20, 50 и 100 шт. а упаковке.

Производитель. SOLVAY PHARMA - GIULINI PHARMA, Нидерланды.

(см. ИЗОСОРБИД МОНОНИТРАТ)

#### ОЛИНТ (OLYNTH)

Международное наименование — *xylometazolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ксилометазолина гидрохлорид. Раствор 0.1% по 10 или 25 мл во флаконах с пипеткой. Раствор 0.1% в пульверизаторе.

Производитель. GODECKE/PARKE-DAVIS, США.

(см. КСИЛОМЕТАЗОЛИН)

#### ОМЕЗ (OMEZ)

Международное наименование — *omeprazol*.



Состав и форма выпуска. Активное вещество - омепразол. Капсулы 20 мг по 30 шт. в упаковке. Производитель. *Dr. REDDY's Laboratories*, Индия. (см. ОМЕПРАЗОЛ)

## ОМЕПРАЗОЛ (OMEPRAZOL)

Международное наименование — *omeprazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - омепразол. Капсулы по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Омепразол - первый представитель новой группы препаратов, подавляющих желудочную секрецию, ингибиторов "протонового насоса". Тормозит активность Н<sup>+</sup>-К<sup>+</sup>-АТФ-азы в париетальных клетках желудка и блокирует тем самым заключительную стадию секреции соляной кислоты. Это приводит к снижению уровня базальной и стимулированной секреции, независимо от природы раздражителя. Этот эффект сохраняется в течение 24 и более часов после однократного приема 20 мг омепразола. Действие препарата наступает быстро и зависит от величины принятой дозы.

Показания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, рефлюкс-эзофагит, синдром Золлингера-Эллисона.

Режим дозирования. При обострении язвенной болезни и рефлюкс-эзофагита рекомендуется назначать по 20 мг 1 раз в сутки (перед завтраком). Капсулы следует проглатывать целиком, заливая небольшим количеством жидкости. При язвенной болезни двенадцатиперстной кишки рубцевание язвы происходит, как правило, на 3-й неделе лечения. При необходимости лечение следует продлить еще на 2 недели. При язвенной болезни желудка и эзофагит рубцевание язвы у большинства больных наблюдается через 4 недели после начала терапии. При отсутствии рубцевания лечение необходимо продлить еще на 4 недели. Больным, резистентным к лечению другими противоязвенными препаратами, рекомендуется назначать по 40 мг омепразола в сутки; продолжительность курса лечения при язве двенадцатиперстной кишки составляет 4 недели, а при язве желудка и рефлюкс-эзофагита - 8 недель. При синдроме Золлингера-Эллисона назначают на начальной дозе 60 мг; при необходимости дозу можно увеличить до 80 мг/сут (в этом случае ее назначают в 2 приема). Продолжительность лечения от 2 до 8 недель. Не требуется специального подбора доз пожилым больным и лицам с нарушениями функции печени и почек.

Побочное действие. В редких случаях отмечается тошнота, диарея, запор, боли в животе, метеоризм, головная боль, головокружение, слабость, кожная сыпь.

Противопоказания. Не известны. По причине отсутствия опыта применения не рекомендуется назначать детям, беременным и кормящим матерям.

Особые указания. Перед началом терапии необходимо исключить возможность наличия злокачественного процесса (особенно при язве желудка), т.к. лечение препаратом может замаскировать симптоматику и отсрочить правильную диагностику. Омепразол может замедлить элиминацию препаратов, метаболизирующихся путем окисления в печени (в частности, варфарина, диализама и фенитоина), поэтому может потребоваться снижение их доз. В настоящее время еще нет достаточного опыта по применению омепразола для профилактики обострений язвенной болезни.

Производители. Лосек (Losec) *ASTRA*, Швеция; Омез (Omez) *Dr. REDDY'S Laboratories*, Индия; Омепрол (Omepral) *ZDRAVLE*, Югославия; Осид (Ocid) *CADILA*, Индия.

## ОМЕПРОЛ (OMEPROL)

Международное наименование — *omeprazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - омепразол. Капсулы 0.02 г по 15 шт. в упаковке.

Производитель. *ZDRAVLE*, Югославия.

(см. ОМЕПРАЗОЛ)

## ОМЕРИЛ (OMERYL)

Международное наименование — *mebhydrolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - мепбидролин. Драже 0.05 г по 20 или 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антигистаминное средство, обладает противозудным и противоаллергическим действием, уменьшает отек слизистых оболочек.

Показания. Аллергические заболевания: сенная лихорадка, конъюнктивит, бронхиальная астма, крапивница, экзема, кожный зуд, лекарственная сыпь, кожная реакция после укуса насекомых.

Режим дозирования. Взрослые и дети старше 10 лет: 2-6 драже в день. Дети: в возрасте 5-10 лет - 2-4 драже в день, 2-5 лет - 1-3 драже, до 2-х лет - 1-2 драже в день. Драже следует принимать не разжевывая, во время или сразу после еды. В педиатрической практике используют лекарственную форму в виде суспензии.

Побочное действие. Крайне редко - агранулоцитоз.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Омерил усиливает действие алкоголя, седативных средств.

Производитель. *BAYER*, Германия.

## ОМНАДРЕН (OMNADREN)

Состав и форма выпуска. 1 ампула содержит тестостерона пропионата 0.03 г, тестостерона фенилпропионата 0.06 г, тестостерона изокпропирата 0.06 г, тестостерона капроата 0.1 г, бензилового спирта 0.05 г, масла для инъекций до 1 мл. Упаковка по 1 и 5 ампул.

Фармакологическое действие. Препарат обладает гормональным действием. Содержит эфиры тестостерона с различной скоростью всасывания и выведения. Благодаря подбору соответствующих пропорций отдельных компонентов даёт возможность поддерживать андрогенное действие тестостерона в течение около 4 недель при однократном введении. Экзогенный тестостерон у мужчин стимулирует (эндогенный обуславливает) развитие и функцию гонад, развитие внешних половых органов, предстательной железы, семенных пузырьков, биопсихических мужских признаков (рост, низкий голос, рост борозды и усов). В женском организме тестостерон проявляет антагонистическое действие по отношению к эстрогенам (лечение миом, эндометриоза, рака грудного соска). Проявляет благоприятное влияние при жалобах климактерического периода. Вегетативное влияние касается анатомизирующего действия как у женщин так и у мужчин.

Показания. Эндокринологические: у мужчин - отсутствие полового созревания, понижение плодовитости (олигоспермия), дефицит андрогенов и недоразвитие половых органов, нарушения климактерического мужского периода, импотенция (impotentia generandi virilis). У женщин - функциональные кровотечения при гиперэстрогенизме, миомы матки, эндометриоз, нарушения климактерического периода (совместно с эстрогенами), синдром предменструального напряжения, поздние метастатические формы рака грудного соска.

Режим дозирования. Лечение специфическое, индивидуальное. Внутримышечно вводят обычно 1 ампулу каждые 4 недели.

Побочное действие. Акне, гинекомастия, отеки, повышенная чувствительность и аллергические кожные реакции, чьястая эрекция, симптомы гиперкальциемии. В месте инъекции может появиться боль, зуд, покраснение. Повреждение сперматогенеза и нарушение созревания сперматозоидов. Кровотечение из родовых путей, усиление либидо. Тромбофлебит, холестатическая желтуха, повышение уровня аминотрансфераз.

Противопоказания. Подозрение или обнаружение опухолей

предстательной железы. Не применять у астеников и мужчин пожилого возраста; гипералькалемия, сердечная недостаточность, недостаточность печени и почек; у мальчиков перед периодом полового созревания. Беременность.  
Производитель. *POLFA*, Польша.

#### ОНКОВИН (ONKOVIN)

Международное наименование — *vincristin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — винкристин сульфат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.001 г активного вещества, маннитола 0.1 г, метилпарабена 0.0013 г, пропилпарабена 0.0002 г) в ампулах.  
Производитель. *LILLY*, США.  
(см. ВИНКРИСТИН)

#### ОНКОТАМ (ONKOTAM)

Международное наименование — *tamoxifen*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — тамоксифен. Таблетки 0.01 г, 0.02 г по 100 шт. в упаковке.  
Производитель. *CADILA*, Индия.  
(см. ТАМОКСИФЕН)

#### ОПАКОРДЕН (OPACORDEN)

Международное наименование — *amiodaron*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — амиодарона гидрохлорид. Таблетки 0.2 г.  
Производитель. *POLFA*, Польша.  
(см. АМИОДАРОН)

#### ОПИПРАМОЛ (OPIPRAMOL)

Международное наименование — *opipramol*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — опипрамола дигидрохлорид. Драже.  
Фармакологическое действие. Транквилизатор. Устраняет состояние напряжения, тревоги, страха, обладает регулирующим влиянием при вегетативных дисфункциях и функциональных нарушениях сна. Оказывает седативный эффект, который предшествует повышению настроения. Не вызывает развития зависимости.  
Показания. Депрессии различного генеза, неврозы, психопатия, сопровождающиеся страхом, напряжением, беспокойством, расстройствами сна, снижением способности к концентрации, вегетативными нарушениями. Психосоматические и функциональные синдромы.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 1 драже 2-3 раза в сутки или 1 драже в полдень и 2 драже вечером. Максимальная суточная доза для стационарных больных составляет 5 драже (0.25 г). Детям старше 6 лет назначают по 1-2 драже в сутки. Средняя продолжительность курса лечения — 1 месяц.  
Побочное действие. Редко в начале лечения — утомляемость, сухость во рту, запоры, потливость, головкружение, нарушения аккомодации, расстройства мочеиспускания, кожные аллергические реакции. Очень редко — нарушения функции печени, гипербилирубинемия, агранулоцитоз.  
Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают опипрамола при беременности, глаукоме, нарушении оттока мочи, вызванным заболеваниями предстательной железы и другими причинами. Применять препарат можно не ранее, чем через 2 нед. после прекращения приема ингибиторов МАО. В течение лечения следует периодически осуществлять контроль за картиной периферической крови. Не рекомендуется заниматься видной деятельностью, требующим повышенного внимания и скорости реакций.

Производитель. Инсидон (Insidon) *CIBA-GEIGY*, Швейцария; Прамолан (Pramolan) *POLFA*, Польша.

#### ОПИРИН (OPIRIN)

Международное наименование — *aluminium flufenamat*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — алюминиявая соль флуфенамовой кислоты. Таблетки 0.125 г по 100, 1000, 5000 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат обладает противовоспалительным, болеутоляющим, жаропонижающим действием. Отличительной особенностью опирина является значительно сниженная возможность повреждения желудочно-кишечного тракта.

Показания. Хронический суставной ревматизм, ревматоидный артрит, деформирующий остеоартроз, спондилез, люмбаго, пульпит после удаления зуба, периостомит, цистит, простатит, опоясывающий лишай, экзема, дерматит, эритема, воспалительные реакции в области послеоперационных ран, травмированных участков тела.

Режим дозирования. Обычно взрослым назначают внутрь 1-2 таблетки 3 раза в день. При однократном применении назначают 2 таблетки.

Побочное действие. Диспептические явления, аллергические кожные реакции. При использовании высоких доз увеличивается риск желудочно-кишечных осложнений (эрозия, язва, кровотечения).

Противопоказания. Явления болезни желудка и 12-перстной кишки, воспалительные заболевания желудочно-кишечного тракта, выраженные нарушения кроветворной системы, функции печени и почек, сверхчувствительность к препарату. Особые указания. При длительном применении препарата необходимо проводить систематический контроль клинического и биохимического анализа крови.  
Производитель. *TAISHO*, Япония.

#### ОРАБЕТ (ORABET)

Международное наименование — *tolbutamid*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — толбутамид. Таблетки 0.5 г по 20 шт. в упаковке.  
Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.  
(см. ТОЛБУТАМИД)

#### ОРАЛГАН (ORALGAN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — парацетамол и фосфат коденна. Таблетки (1 таблетка содержит 0.3 г и 0.025 г активных веществ соответственно) по 6 или 12 шт. в упаковке.  
Фармакологическое действие. Комбинированное лекарственное средство. Оказывает центральное и периферическое анальгетическое действие. Обладает жаропонижающим эффектом.

Показания. Симптоматическое лечение заболеваний, сопровождающихся болевым и/или лихорадочным синдромом.  
Режим дозирования. Назначают по 2-4 таблетки в сутки.  
Побочное действие. Запор, сонливость, головокружение, тошнота, рвота.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции печени, возраст до 15 лет, повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Особые указания. Учитывая наличие в препарате коденна, употребление алкоголя в период лечения не рекомендуется. Длительный прием препарата в высоких дозах может привести к развитию зависимости. Необходимо обратить внимание спортсменов на то, что прием препарата может вызвать положительную реакцию при проведении тестов антидопингового контроля.

Производитель. *PIERRE FABRE*, Франция.

#### ОРАНИЛ (ORANIL)

Международное наименование — *carbutamid*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — карбутамид. Таблетки 0.5 г по 60 шт. в упаковке.  
Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

(см. КАРБУТАМИД)

**ОРАП (ORAP)**Международное наименование — *pimozid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пимозид. Таблетки 0,001 и 0,004 г соответственно по 50 и 20 шт. в упаковке. Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

(см. ПИМОЗИД)

**ОРАСАН (ORASAN)**

Состав и форма выпуска. Комбинированный препарат, содержащий комплекс солей с глюкозой. Пакетики, содержащие хлорид натрия 3,5 г, цитрат натрия 2,9 г, хлорид калия 2,5 г, глюкозу 10,9 г.

Фармакологическое действие. При применении раствора препарата восполняется потеря жидкости и солей при поносах, предотвращается или уменьшается обезвоживание организма, нормализуется электролитный баланс. Наличие в препарате глюкозы улучшает всасывание воды и солей в тонком кишечнике (даже при выраженном поносе), наличие цитрата способствует коррекции ацидоза. Препарат обладает высокой эффективностью (около 90-99%). При умеренно выраженных симптомах эффект наступает в пределах 4-6 часов. Показания. Понос у детей, требующий регидратации.

Режим дозирования. Орасан назначают внутрь. Содержимое пакета растворяют в 1 л свежеежекипяченной охлажденной питьевой воды; приготовленный раствор дают пить ребенку после каждого акта дефекации. Регидратация проводится в течение 6-10 часов. Количество раствора для приема внутрь рассчитывают по предполагаемой потере жидкости. Минимальная доза за указанный срок - 30 мл/кг массы тела, средняя доза - 60 мл/кг. Если в результате продолжающегося поноса ребенок вновь подвергается обезвоживанию, прием препарата можно повторить. При рвоте следует выждать 10 минут и вновь дать ребенку выпить раствор орасана (медленно, небольшими глотками).

Особые указания. Приготовленный раствор годен к употреблению в течение суток, рекомендуется хранить его в холодильнике.

Производитель. *SANDOZ*, Швейцария.

**ОРВАГИЛ (ORVAGIL)**Международное наименование — *metronidazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метронидазол. Таблетки 0,25 г по 20 шт. в упаковке. Вагинальные суппозитории 0,5 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *JCN GALENKA*, Югославия.

(см. МЕТРОНИДАЗОЛ)

**ОРГАМЕТРИЛ (ORGAMETRIЛ)**Международное наименование — *linestrenol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - линестрелол. Таблетки 0,005 г по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оргаметрил является синтетическим прогестогеном, который обладает некоторыми свойствами естественного гормона прогестерона. Оказывает выраженное прогестогенное влияние на эндометрий: вызывает переход слизистой оболочки матки из фазы пролиферации в секреторную фазу. Подавляет овуляцию и позволяет отсрочить наступление менструации при условии ежедневного приема.

Показания. Дисфункциональные маточные кровотечения (полименорея, меноррагия, метроррагия, дисменорея); эндометриоз; некоторые случаи первичной или вторичной аменореи или олигоменореи; мастопатия; предменструальный синдром; подавление овуляции; отсрочка нормальной менструации.

Режим дозирования. При полименорее назначают по 1 таб-

летке в день с 14 по 25 день цикла. При мено- и метроррагии назначают по 2 таблетки в день в течение 10 дней; в течение 3-х последующих циклов лечение повторяют - по 1 таблетке в день с 14 по 25 день цикла. При эндометриозе назначают 1-2 таблетки в день, минимальный курс 6 месяцев. В случаях аменореи или олигоменореи лечение начинают с назначения эстрогенов (например, этилдиэстрадиола по 0,02-0,05 мг в день в течение 25 дней), а с 14 по 25 день цикла присоединяют оргаметрил по 1 таблетке в день. Во время второго цикла лечение начинают с 5-го дня менструальноподобной реакции: эстрогенный препарат - с 5 по 25 день, а оргаметрил - с 14 по 25 день цикла по 1 таблетке в день. Данный курс лечения следует повторить как минимум еще 1 раз. При мастопатии оргаметрил назначают в суточной дозе 5-10 мг с 10 по 25 день цикла. В случае предменструального синдрома назначают по 1 таблетке в день с 14 по 25 день цикла. Для подавления овуляции, овуляторных болей, при дисменорее лечение начинают с 1-го дня цикла, назначают по 1 таблетке в день ежедневно в течение многих месяцев. Если возникает так называемое "кровотечение прорыва", дозу препарата следует увеличить до 2-3 таблеток в день в течение 3-5 дней. С целью отсрочки нормальной менструации лечение следует начать за 2 недели до предполагаемой менструации в дозе 1 таблетка в день. Если курс лечения начать за 1 неделю до менструации, то доза препарата должна составлять 2-3 таблетки в день.

Побочное действие. "Кровотечения прорыва" или мажущие выделения из половых путей, повышение или снижение либидо, тошнота, диарея, головная боль, головокружение, увеличение массы тела. Редко - нервозность, депрессия, усиление потоотделения, утрата, гирсутизм, хлоазма, сыпь, зуд, желтуха, изменение функциональных печеночных проб, снижение толерантности к глюкозе, изменение спектра липопротеинов, боли в молочных железах, отеки, повышение свертываемости крови.

Противопоказания. Беременность, тяжелые заболевания печени, маточные кровотечения неясной этиологии, сильный зуд, порфирия, отосклероз.

Особые указания. При длительном лечении показано проведение систематических медицинских обследований. С осторожностью следует назначать женщинам, имеющим признаки сердечной недостаточности, артериальную гипертензию, страдающим депрессией; имеющим указания в анамнезе на тромбоэмболические процессы.

Производитель. *ORGANON*, Нидерланды.

**ОРИБАКТ (ORIBACT)**Международное наименование — *co-trimoxazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - триметоприм и сульфаметоксазол. Таблетки, содержащие 0,08 и 0,4 г активных веществ соответственно по 20 шт. в упаковке. Микстура во флаконах по 100 мл (1 мл содержит 0,04 и 0,2 г активных веществ соответственно).

Производитель. *ORION*, Финляндия.

(см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

**ОРИЗОЛИН (ORIZOLIN)**Международное наименование — *cefazolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефазолин натрия. Порошок для инъекций в ампулах по 0,125 г, 0,5 г или 1 г цефазолина натрия. По 1 ампула в упаковке.

Производитель. *CADILA*, Индия.

(см. ЦЕФАЗОЛИН)

**ОРИМЕТЕН (ORIMETEN)**Международное наименование — *aminoglutetimid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аминоглутетимид. Таблетки 0,25 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

(см. АМИНОГЛУТЕТИМИД)

**ОРИПРИМ (ORIPRIM)**

Состав и форма выпуска. 1 таблетка "Ориприм-DS" содержит 0.8 г сульфаметоксазола и 0.16 г триметоприма. 1 таблетка "Ориприм" содержит 0.4 г сульфаметоксазола и 0.08 г триметоприма. 1 мл педиатрической суспензии содержит 0.2 г сульфаметоксазола и 0.04 г триметоприма. Таблетки по 10 штук в упаковке. Суспензия по 100 мл во флаконе. Производитель. CADILA, Индия. (см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

**ОРИТАКСИМ (ORITAXIM)**

Международное наименование — *cefotaxim*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефотаксим. Порошок для инъекций 0.25 г, 0.5 г или 1 г во флаконах по 1 шт. в упаковке. Производитель. CADILA, Индия. (см. ЦЕФОТАКСИМ)

**ОРИФЕКС (ORIFHEX)**

Международное наименование — *cefalexin*. Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит 0.25 или 0.5 г цефалексина. 1 мл сиропа содержит 0.125 г цефалексина. Капсулы по 10 штук в конволоте. 10 конволотов в упаковке. Сухой порошок для приготовления сиропа по 40 мл в пузырьке. Производитель. CADILA, Индия. (см. ЦЕФАЛЕКСИН)

**ОРИНИЦЕТИЛ (ORNICETIL)**

Международное наименование — *ornithini oxogluars*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — орнитина альфакетоглутарат. Сухое вещество 2.0 и 5.0 г во флаконах по 1 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат снижает концентрацию аммиака в плазме крови. Способствует нормализации кислотно-щелочного равновесия организма.

Показания. Гепатит, цирроз печени, печеночная энцефалопатия, печеночная кома, поражения печени алкогольного генеза.

Режим дозирования. Назначают в суточной дозе 2-6 г внутримышечно или 2-4 г внутривенно струйно; кратность введения — 1-2 раза в сутки. При необходимости назначают в/в капельно: 25-50 г препарата разводят в 500-1500 мл изотонического раствора натрия хлорида, глюкозы или дистиллированной воды. Максимальная скорость инфузии — 40 капель в минуту. Продолжительность курса лечения определяется динамикой концентрации аммиака в крови и состоянием больного. Курс лечения можно повторять каждые 2-3 месяца.

Побочное действие. При применении препарата в рекомендуемых дозах по показаниям побочное действие не выявлено. Противопоказания. В настоящее время каких-либо противопоказаний к приему препарата не установлено.

Особые указания. Эффективность орнитцетила повышается при добавлении в раствор для капельного введения тиаурониды. Производитель. ALKALOID, Македония.

**ОРОНАЗОЛ (ORONAZOL)**

Международное наименование — *ketokonazol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — кетоконазол. Таблетки 0.2 г по 20 шт. в упаковке. Крем (1 г - 0.02 г) 30 г в тубе. Шампунь (1 г - 0.02 г) 100 г в упаковке. Производитель. KRKA, Словения (по лицензии Janssen Pharmaceutica, Бельгия). (см. КЕТОКОНАЗОЛ)

**ОРОЦЕТАМ (OROCETAM)**

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пирacetам и оротовая кислота. Раствор для инъекций в ампулах по 5 мл (1

мл раствора содержит 0.2 г и 0.01 г активных веществ соответственно), в упаковке 5 или 50 ампул.

Фармакологическое действие. Комбинированное ноотропное средство. Пирacetам повышает резистентность клеток мозга к гипоксии и другим повреждающим факторам, стимулирует процессы метаболизма. Оротовая кислота обладает антигипоксическим действием, активизирует дезинтоксикационную и репаративную функцию печени.

Показания. Нарушения кровообращения и метаболизма мозга различного генеза, интоксикация, применение лекарственных препаратов, вызывающих гипоксию клеток мозга, хронический алкоголизм, токсикомания, алкогольный делирий, черепно-мозговая травма, состояние после инсульта, атеросклероз сосудов головного мозга, физическое и умственное перенапряжение.

Режим дозирования. При острой интоксикации и/или в коме: 1-3 ампулы в/в струйно или в/в капельно в течение 6-8 часов. Максимальная однократная доза — 4 ампулы. Затем переходят на в/м введение по 1-2 ампулы 2-3 раза в день. При интоксикации назначают 1-3 ампулы в/м, в/в струйно или капельно. Побочное действие. Редко — гипотензия, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

Противопоказания. Цирроз печени, асцит, хроническая почечная недостаточность.

Особые указания. Препарат не назначают при остром инфекционном процессе. У пациентов с нарушением функции почек применяют 1/2 терапевтической дозы.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

**ОРТОКЛОН ОКТ-3 (ORTHOCLONE OKT-3)**

Международное наименование — *muromonab*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — муромонаб СМДн-3. Ампулы 0.005 г по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает иммуносупрессивными свойствами в отношении антигена Т3 (СМДн-3) клеток человека. Представляет собой мышиные моноклональные антитела в виде IgG, которые избирательно взаимодействуют с гликопротеином, находящимся на поверхности Т-лимфоцитов человека. Вследствие этого взаимодействия предотвращается реакция отторжения при трансплантации почек.

Показания. Профилактика реакции отторжения трансплантата (почки).

Режим дозирования. По схеме. Побочное действие. Отек легких (у пациентов, имеющих симптомы задержки жидкости).

Противопоказания. Хроническая сердечная недостаточность, отечный синдром. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Пациенты, получающие препарат, должны находиться в отделении кардиопульмонологической реанимации.

Производитель. CILAG, США.

**ОРЦИПРЕНАЛИН (ORCIPRENALIN)**

Международное наименование — *orciprenaline*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — орципреналин сульфат. Таблетки 0.02 г. 2% раствор для приема внутрь и ингаляций (1 мл содержит 0.02 г). 5% раствор для ингаляций (1 мл - 0.05 г). Дозированный аэрозоль — 1 доза содержит 0.00075 г орципреналина сульфата. 1 ампула (1 мл) - 0.0005 г и 1 ампула (1 мл) - 0.005 г орципреналина сульфата.

Фармакологическое действие. Стимулятор бета-адренергических рецепторов. Оказывает выраженный бронхолитический эффект, купирует бронхоспазм, обусловленный преимущественным влиянием на бета-2-адренорецепторы бронхов. На бета-1-адренорецепторы действует в значительно меньшей степени, улучшает функции проводимости и сократимости миокарда. Максимальный эффект развивается через 60-90 минут, продолжительность действия 3-6 часов.



**Показания.** Бронхиальная астма, бронхиальная обструкция при хроническом бронхите и эмфиземе легких. Аэрозольная форма, кроме того, назначается в качестве дополнительной терапии при лечении антибиотиками, муколитиками, кортикостероидами и др. препаратами, вводимыми ингаляционно. Препарат может назначаться перед бронхоскопией и бронхографией, при операциях на грудной клетке. Нарушения проводимости сердца, приступы Морганьи-Эдем-Стокса. Брeдикардия при передозировке наперстинки, остановка сердечной деятельности. Назначается в случаях, когда пейсмейкер либо не показан, либо его нет в наличии. Лечение бронхоспазма, вызванного бета-адреноблокаторами.

**Режим дозирования.** Внутрь взрослым назначается по 20-40 мг 2-4 раза в сутки, (1-2 таблетки или 10-20 капель 2% раствора). Внутрь детям препарат применяется 4 раза в день, на один прием назначается: младенцам - по 3-7 капель 2% раствора; 1-3 года - по 5-10 капель 2% раствора; 4-7 лет - 5-10 мг 4 раза в сутки; 8-14 лет - 10-15 мг; 15-18 лет - 10-20 мг 4 раза в сутки. Подкожно и внутримышечно взрослым назначается по 0.5-1 мг. Внутривенно взрослым - 0.25-0.5 мг медленно, а физиологическом растворе. Детям при парентеральном введении применяются следующие дозировки:

до 12 месяцев - 0.1-0.2 мг в сутки, 2-3 лет - 0.15-0.3 мг в сутки, 4-7 лет - 0.2-0.4 мг в сутки, 8-14 лет - 0.5 мг в сутки, 15-18 лет - 0.5-1 мг в сутки. Ингаляция аэрозоля. При использовании дозирования аэрозоля с профилактической целью выполняется 1-2 вдоха 3 раза в день, для купирования приступов 1-2 вдоха, в случае некупирующихся приступа возможны 2 дополнительные ингаляции. Интервал между вдохами - 5 мин. Дальнейшая ингаляция возможна через 4 часа. У детей старше 3 лет применяют 1 дозу аэрозоля. В ингаляциях при использовании электрических ингаляторов взрослым назначается 2% или 5% раствор 10-15 доз, детям 5-10 доз (в ингалятор вносят 2-4 капли); при использовании респираторов с пережимающими положительным давлением - взрослым 2-4 капли раствора (разведенного в 3 мл физиологического раствора), вдыхать 5 мин. При использовании 5% раствора - ручным ингалятором: взрослым 5-10 доз, детям - 5 доз. При неотложной терапии нарушения проводимости миокарда у взрослых вводят 0.25 - 0.5 мг препарата (1/2-1 ампула по 1 мл) внутривенно или 0.5-1 мг (1-2 ампулы по 1 мл) внутримышечно или подкожно. При необходимости препарат вводят внутривенно капельно 5-10 мг (1-2 ампулы по 10 мл) в 250 мл физиологического раствора или 5% глюкозы и вводят со скоростью 10-20 капель в 1 минуту до появления терапевтического эффекта (доза и скорость введения определяются частотой сердечных сокращений). Орипентин для длительного лечения и профилактики приступов Морганьи-Эдем-Стокса по 10-20 мг (1/2-1 таблетке) 6-10 раз в день.

**Побочное действие.** Тахикардия, как повышение так и снижение артериального давления, беспокойство, нарушение сна, подавленность, тремор, дрожь, тошнота, рвота, судороги. Редко - головная боль, чувство давления в груди, диспептические явления, стенокардия, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы. При длительном использовании аэрозоля - деструкция мерцательного эпителия.

**Противопоказания.** Гипертерия, субартериальный стеноз, выраженная тахикардия, тахикармия, мерцание желудочков. **Особые указания.** С осторожностью препарат назначают пациентам, страдающим сахарным диабетом, гипертонической болезнью, при тяжелых органических заболеваниях сердца: ишемической болезни сердца, стойкой сердечной недостаточности. Не следует применять совместно с другими бронхолитиками из группы бета- и симпатомиметиков. С осторожностью - совместно с ингибиторами MAO. Бета-блокаторы блокируют действие орипентина. Дети должны пользоваться аэрозолем только под контролем взрослых.

**Производитель.** Алуцент (Alupent) **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия; Алуцент (Alupent) **ZDRAVLE**,

Югославия (по лицензии *Boehringer Ingelheim*, Германия); Астмопент (Astmopent) **POLFA**, Польша.

## ОСИД (OSID)

Международное наименование — *omeprazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — омепразол. Капсулы 0.02 г по 40 шт. в упаковке.

**Производитель.** **CADILA**, Индия.

(см. ОМЕПРАЗОЛ)

## ОСПЕН (OSPEN)

**ОСПЕН 750 (OSPEN 750)**

Международное наименование — *penicillin V*.

**Состав и форма выпуска.** Оспен 750: сироп, содержащий в 5 мл (1 мерная ложка) 750000 МЕ феноксиметилпенициллина в виде бензатрифеноксиметилпенициллина. Оспен: капли, содержащие в 1 мл (20 капель) 150000 МЕ феноксиметилпенициллина в виде бензатрифеноксиметилпенициллина. Оспен 750: сироп по 60 мл в упаковке. Оспен: капли по 25 мл в упаковке.

**Производитель.** **KRKA**, Словения (в сотрудничестве с *Biochemie*, Австрия).

(см. ПЕНИЦИЛЛИН В)

## ОССИН (OSSIN)

Международное наименование — *natrium flutidum*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — натрия фторид. Драже 0.04 г.

**Фармакологическое действие.** Улучшает метаболизм костной ткани. Восполняет дефицит фтора в организме.

**Показания.** Первичный и вторичный остеопороз: возрастной, гормональный, посттравматический и др.

**Режим дозирования.** 1 драже 3 раза в день после еды. Препарат принимается длительно.

**Побочное действие.** Тошнота, потеря аппетита. Редко - усталость, головная боль. При передозировке возможна гипопункция щитовидной железы.

**Противопоказания.** Индивидуальная непереносимость.

**Особые указания.** Положительная динамика рентгенологических изменений развивается через 6-12 месяцев после начала приема препарата.

**Производитель.** **GRUNENTHAL**, Германия.

## ОССОПАН (OSSOPAN)

**Состав и форма выпуска.** Каждая фильм-таблетка содержит 75 мг неколлагеновых пептидов, 216 мг коллагеновых пептидов, 178 мг кальция и 82 мг фосфора.

**Фармакологическое действие.** Препарат содержит как органические, так и неорганические составляющие костной ткани в физиологических пропорциях. Препарат более эффективен, чем обычные соли кальция.

**Показания.** Остеопороз различной этиологии, нарушения фосфорно-кальциевого обмена во время беременности и лактации.

**Режим дозирования.** 2-4 таблетки 2 раза в сутки.

**Побочное действие.** Не отмечено.

**Противопоказания.** Гиперкальциемия и гиперкальциурия, особенно у пациентов с риском мочекаменной болезни.

**Особые указания.** Необходимо уменьшение дозы препарата при нарушении функции почек. У беременных не влияет на развитие плода. Замедляет всасывание препаратов железа и тетрациклина, поэтому при совместном назначении с этими препаратами необходим временной разрыв (около 4 часов) между их приемом.

**Производитель.** **ROBAFARM**, Швейцария

## ОСТЕОХИН (OSTEOCHIN)

Международное наименование — *isoflavan*.



Состав и форма выпуска. Активное вещество - 7-изопропокс-изо-ацетон. Таблетки 0,2 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Улучшает метаболизм костной ткани.

Показания. Первичный и вторичный остеопороз: возрастной, гормональный, посттравматический и др.

Режим дозирования. 1 таблетка 3 раза в день после еды. Препарат принимают длительно.

Побочное действие. Тошнота, потеря аппетита. Редко - усталость, головная боль.

Противопоказания. Не выявлены.

Особые указания. Обычно через 4-10 недель лечения исчезают боли в пояснице, улучшается подвижность. Улучшение рентгенологической картины обычно наступает через 6-12 месяцев после начала приема препарата.

Производитель. CHINOIN, Венгерская республика.

## ОСТОФЕН (OSTOFEN)

Международное наименование — *ketoprofen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - кетопрофен. Капсулы 0,05 г по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Нестероидное противовоспалительное средство, замедляющее синтез простагландинов. Обладает противовоспалительной, анальгезирующей и жаропонижающей активностью.

Показания. Препарат применяют для лечения ревматоидного артрита, деформирующего остеоартроза, анкилозирующего спондилита, при различных формах суставных и внесуставных ревматоидных заболеваний. Также остофен назначают для купирования болевого синдрома при некоторых воспалительных поражениях периферической нервной системы.

Режим дозирования. Обычно назначают по 1 капсуле 2-3 раза в день. Принимают вместе с пищей.

Побочное действие. При приеме препарата довольно выражены диспепсические явления: тошнота, рвота, гастриты, диарея. Возможно возникновение язвы желудка или желудочно-кишечного кровотечения. Иногда при приеме препарата наблюдается задержка в организме жидкости и Na, что ведет к подъему АД. Встречаются зудящие сыпи, фотосенсибилизация, крапивница. Препарат может оказывать гепатотоксическое действие.

Противопоказания. Язвенная болезнь, нарушения функции печени.

Особые указания. При совместном применении с антикоагулянтами повышается риск кровотечений.

Производитель. TORRENT, Индия (по лицензии Rhone-Poulenc Rorer, США - Франция).

## ОСТОХОХТ (OSTOCHONT) гель

Состав и форма выпуска. В 100 г геля содержится 3000 единиц гепарина; (2-гидроксизтил)-салицилата - 6,5 г; бензилникотината - 0,8 г. Гель 100 г в тубике.

Фармакологическое действие. Гепарин - антикоагулянт прямого действия. При наружном применении уменьшает воспалительную экссудацию, улучшает местное кровообращение, способствует регенерации соединительной ткани, дезинтоксикации. (2-гидроксизтил)-салицилат - производное салициловой кислоты, нестероидный противовоспалительный препарат. Бензилникотинат - местнораздражающее средство, усиливает местный кровоток.

Показания. Заболевания суставов, миозиты, тендовагиниты, периститы, бурситы, болезнь Бехтерева, ушибы и контузии мягких тканей, травмы суставов.

Режим дозирования. Если нет особых указаний, гель наносится на пораженное место и равномерно распределяется. Применяется несколько раз в день.

Побочное действие. Аллергические реакции. При попадании на слизистые оболочки и на открытые раны возникает сильное жжение.

Противопоказания. Беременность, детский возраст, выраженные нарушения функции почек.

Особые указания. Особенно чувствительные участки кожи (на горле, нижней части живота, внутренней поверхности бедер) не рекомендуется растирать препаратом. Если есть такая необходимость, применяют очень малые дозы, при возникновении жжения на коже или слизистых остохонт смывают теплой водой. После втирания препарата следует тщательно вымыть руки с мылом.

Производитель. GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия.

## ОСТОХОХТ (OSTOCHONT) линимент

Состав и форма выпуска. В 100 г линимента содержится: (2-гидроксизтил)-салицилата - 1 г; бензилникотината - 0,5 г; розмаринового масла - 0,5 г; нонивамида - 0,1 г. Линимент 100 г во флаконе.

Фармакологическое действие. (2-гидроксизтил)-салицилат - производное салициловой кислоты, нестероидный противовоспалительный препарат. Бензилникотинат, розмариновое масло и нонивамид - местнораздражающие средства, усиливающие местный кровоток.

Показания. Ревматические заболевания мышц и суставов, тендовагиниты, ушибы и контузии, невралгии.

Режим дозирования. Если нет особых указаний, то препарат наносится на пораженное место 1-2 раза в сутки по 1/2-1 наперстку, затем пораженное место желательнее помассировать и закрыть шерстяной тканью.

Побочное действие. Аллергические реакции. При попадании на слизистые оболочки и на открытые раны возникает сильное жжение.

Противопоказания. Беременность, детский возраст, выраженные нарушения функции почек.

Особые указания. Особенно чувствительные участки кожи (на горле, нижней части живота, внутренней поверхности бедер) не рекомендуется растирать препаратом. Если есть такая необходимость, применяют очень малые дозы, при возникновении жжения на коже или слизистых остохонт смывают теплой водой. После втирания препарата следует тщательно вымыть руки с мылом. Препарат не должен попадать на слизистые оболочки и открытые раны.

Производитель. GODECKE/PARKE-DAVIS, Германия.

## ОСТОХОХТ (OSTOCHONT) мазь

Состав и форма выпуска. В 100 г мази содержится 5000 единиц гепарина; (2-гидроксизтил)-салицилата - 5 г; бензилникотината - 0,125 г. Мазь 100 г в тубике.

Фармакологическое действие. Гепарин - антикоагулянт прямого действия. При наружном применении уменьшает воспалительную экссудацию, улучшает местное кровообращение, способствует регенерации соединительной ткани, дезинтоксикации. (2-гидроксизтил)-салицилат - производное салициловой кислоты, нестероидный противовоспалительный препарат. Бензилникотинат - местнораздражающее средство, усиливает местный кровоток.

Показания. Заболевания суставов, миозиты, тендовагиниты, периститы, бурситы, болезнь Бехтерева, ушибы и контузии мягких тканей, травмы суставов.

Режим дозирования. Если нет других указаний, столбик мази длиной 5 см втирают в кожу в области пораженного места несколько раз в день.

Побочное действие. Аллергические реакции. При попадании на слизистые оболочки и на открытые раны возникает сильное жжение.

Противопоказания. Беременность, детский возраст, выраженные нарушения функции почек.

Особые указания. Особенно чувствительные участки кожи (на горле, нижней части живота, внутренней поверхности бедер) не рекомендуется растирать препаратом. Если есть такая необходимость, применяют очень малые дозы, при воз-

никновении жжения на коже или слизистых остерхонт смыва-  
ют теплой водой. После втирания препарата следует тщатель-  
но вымыть руки с мылом.  
Производитель. *CODECKE/PARKE-DAVIS*, Германия.

## ОТИНУМ (OTINUM)

Международное наименование — *cholin salicylat*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — холина сали-  
цилат. 20% ушные капли по 10 мл в 1 упаковке.  
Фармакологическое действие. Болеутоляющее и противо-  
воспалительное средство.

Показания. Ограниченное и диффузное воспаление наруж-  
ного слухового прохода, тимпанит, острое катаральное воспа-  
ление среднего уха, с целью растворения ушной серы.

Режим дозирования. Обычно применяют 3-4 капли отинума  
в больное ухо 3-4 раза в день.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к салици-  
латам.

Производитель. *POLFA*, Польша.

## ОФТАЛЬМО-СЕПТОНЕКС (OPHTHALMO-SEPTONEX)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — карбетопенди-  
цина бромид, борная кислота, натрия тетраборат, хелатон.  
Глазные капли (1 мл препарата содержит 0.019 г, 0.0005 г,  
0.0001 г активных веществ соответственно) по 10 мл во фла-  
коне.

Фармакологическое действие. Входящие в состав препарата  
компоненты оказывают дезинфицирующее и антисептиче-  
ское действие, адекватное для лечения негнойных воспалений  
переднего сегмента глаза, не требующих терапии антибиоти-  
ками.

Показания. Острые и хронические конъюнктивиты, блефариты  
и некоторые формы поверхностных кератитов, воспаления  
верхних дыхательных путей.

Режим дозирования. При острых воспалительных процессах  
закапывают по 1 каплю в полость конъюнктивы каждые 1-2  
часа, при продолжительных воспалительных процессах по 1-2  
капли 3 раза в день; при хронических воспалениях верхних  
дыхательных путей закапывают по 5 капель в каждый носовой  
проход через 2 часа или 2-3 раза в день.

Побочное действие. Жжение и гиперемия конъюнктивы.

Противопоказания. Сухой кератоконъюнктивит (ксероз).

Производитель. *GALENA*, Чехия.

## ОФТАН ДЕКСАМЕТАЗОН (OFTAN DEXAMETHASON)

Международное наименование — *dexamethason*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дексаметазон.  
Глазные капли (1 мл содержит 1 мг активного вещества) по 5  
мл во флаконе.

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.

(см. ДЕКСАМЕТАЗОН)

## ОФТАН ИДУ 0.1% (OFTAN IDU 0.1%)

Международное наименование — *idoxuridin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — идоксуридин.  
Глазные капли (1 мл препарата содержит 0.001 г активного  
вещества) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Избирательное угнетающее  
влияние на репликацию некоторых вирусов.

Показания. Кератит, вызванный *Herpes simplex*.

Режим дозирования. Закапывают по 2 капли в конъюнк-  
тальный мешок каждый час в течение дня и через каждые 2  
часа ночью.

Побочное действие. Редко — небольшое раздражение, боль,  
зуд, краснота или отек в области век или глаза. Крайне редко  
— аллергические реакции, помутнение роговицы, покрытие  
эпителия роговицы пятнами или точечными дефектами.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препа-  
рату.

Особые указания. Эпителиальные инфекции (особенно в на-  
чальной стадии), которые характеризуются наличием де-  
идритного рисунка, легче подвергаются лечению, чем  
стромальные инфекции.

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.

## ОФТАН КАТАХРОМ (OFTAN CATACHROM)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цитохром С -  
0.675 мг, натрия сукцинат — 1 мг, аденозин — 2 мг, никотинамид  
— 20 мг. Глазные капли по 10 мл во флаконах.

Режим дозирования. 1-2 капли 3 раза в день в каждый глаз.

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.

## ОФТАН ПИЛОКАРПИН 1% (OFTAN PILOCARPIN 1%)

Международное наименование — *pilocarpin hydrochlorid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пилокарпина  
гидрохлорид. Глазные капли (1 мл препарата содержит 0.01 г  
активного вещества) по 10 мл во флаконе.

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.

(см. ПИЛОКАРПИНА ГИДРОХЛОРИД)

## ОФТАН ТИМОЛОЛ (OFTAN TIMOLOL)

Международное наименование — *timolol maleat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тимолола ма-  
леат. Стерильные глазные капли 0.25%, 0.5% раствор по 5 мл  
во флаконах.

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия.

(см. ТИМОЛОЛ МАЛЕАТ)

## ОФТЕНСИН (OFTENSIN)

Международное наименование — *timolol maleat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тимолола ма-  
леат. Глазные капли (1 мл содержит 0.001, 0.0025, 0.005 г  
активного вещества) по 5 мл во флаконах.

Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. ТИМОЛОЛ МАЛЕАТ)

## 6 О.Э.К. (6 H.E.S.)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — оксизилиро-  
ванный крахмал. Раствор для инъекций, содержащий 6 г ок-  
сизилированного крахмала (Н.Е.С.) в 100 мл  
физиологического раствора. Флаконы.

Производитель. *ROUSSEL MORSHITA*, Япония.

(см. ОКСИЗИЛИРОВАННЫЙ КРАХМАЛ)

# П

## ПАКСЕЛАДИН (PAXELADIN)

Международное наименование — *oxeladina citrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — окселадина  
цитрат. Капсулы пролонгированного всасывания 0.04 г по 15  
шт. в упаковке. Сироп (1 мл препарата содержит 0.002 г ак-  
тивного вещества)

Фармакологическое действие. Пакселадин оказывает проти-  
вокашлевый эффект.

Показания. Применяется для лечения кашля различной эти-  
ологии: при ринофарингитах, ринитах, трахеобронхитах,  
бронхитах, гриппе, пневмониях, коклюше, кори и пр. про-

студных и инфекционных заболеваниях; при аллергическом кашле, кашле курильщиков.

Режим дозирования. Назначается внутрь. Капсулы - по 1 капсуле утром и вечером (только взрослым). Капсулы проглатывают, не разжевывая и запивая небольшим количеством воды. Сироп: взрослым - 2-5 дозированных ложек в день; детям до 4 лет - по 1-2 дозированной ложке в день, детям 4-14 лет - по 2-3 дозированных ложки в день.

Побочное действие. Редко - тошнота, рвота. Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Не рекомендуется назначать препарат в капсулах детям.

Производитель. **BEAUFOR IPSSEN**, Франция.

## ПАЛИН (PALIN)

Международное наименование — *acidum pipemidinicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пипемидиновая кислота. Капсулы 0.2 г по 20 шт. в упаковке. Таблетки 0.4 г по 20 шт. в упаковке. Свечи вагинальные 0.2 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. **LEK**, Словения.

(см. ПИПЕМИДИНОВАЯ КИСЛОТА)

## ПАЛИТРЕКС (PALITREX)

Международное наименование — *cefalexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефалексин. Капсулы 0.25 или 0.5 г. Капли (1 мл препарата содержит 0.125 г активного вещества). Порошок для приготовления суспензии (1 мл препарата содержит 0.05 г активного вещества) флакон с 5 г сухого цефалексина для приготовления 100 мл суспензии; флакон с 2.5 г сухого цефалексина для приготовления 2.5 мл суспензии.

Производитель. **JCN GALENIKA**, Югославия.

(см. ЦЕФАЛЕКСИН)

## ПАЛИТИН (PALPITIN)

Международное наименование — *disopyramide*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дизопирида фосфат. Капсулы 0.129 г (что соответствует 0.1 г основания дизопирида) по 50 шт. в упаковке.

Производитель. **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

(см. ДИЗОПИРАМИД)

## ПАМБА (PAMBA)

Международное наименование — *acidum aminomethylbenzoicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аминотетрабензойная кислота. Таблетки 0.25 г по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антифибринолитическое средство.

Показания. Местные (усиленная менструация, маточное кровотечение неясной этиологии, гематурия, носовое кровотечение, после экстракции зуба и стоматологических операций) и системные фибринолитические кровотечения (при повышении дозировки антикоагулянтов, после операции в грудной и брюшной полости, при лейкозе, при кровотечениях, связанных с протечкой родопомощения).

Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке 3-4 раза в день. В соответствии с клиническими результатами лечение может быть продолжено со снижением дозировки.

Побочное действие. Тошнота, рвота, диарея, головокружение, гипер- или гипотензия. Редко - ортостатическая гипотензия.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции почек, первый триместр беременности, кровоизлияние в стекловидное тело, гиперкоагуляционная фаза ишемической коагулопатии.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат пациентам с предрасположенностью к тромбозам, во время беременности и лактации. Лечение препаратом проводится под контролем коагулограммы. При лечении гематурии необходимо обеспечить достаточное потребление жидкости и следить за диурезом.

Производитель. **BYK GULDEN**, Германия.

## ПАНАДЕИН (PANADEIN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - парацетамол, кодеина фосфат. Таблетки (1 таблетка содержит 0.5 г и 0.003 г активных веществ соответственно) по 12 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Анальгетическое средство.

Показания. Мигрень, головная боль, ревматические заболевания, невралгия, артрит, периодическая зубная боль, простуда, грипп.

Режим дозирования. Взрослые: 1-2 таблетки каждые 4 часа. Максимальная суточная доза 8 таблеток. Дети в возрасте от 7 до 12 лет - 1/2-1 таблетка каждые 4 часа. Максимальная суточная доза 4 таблетки.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротический отек, крапивница.

Противопоказания. Возраст до 7 лет, повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Особые указания. Прием препарата более трех дней необходимо проводить под врачебным контролем.

Производитель. **STERLING HEALTH**, Великобритания.

## ПАНАДОЛ (PANADOL)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол. Таблетки 0.5 г по 12 шт. в упаковке. Суппозитории 0.5 г по 12 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее действие. Показания. Головная боль, мигрень, боль в костях скелета и мышцах, невралгия, зубная боль, простуда, грипп, повышение температуры тела.

Режим дозирования. Таблетки: взрослые - 2 штуки не более 4 раз в день с интервалом не менее 4 часов между приемами, максимальная суточная доза 8 таблеток; дети от 6 до 12 лет 1/2-1 таблетки до 4 раз в сутки с интервалом не менее 4 часов, максимальная суточная доза 4 таблетки. Взрослые - 2 суппозитории не более 4 раз с интервалом не менее 4 часов, максимальная суточная доза 8 суппозиторий.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, крапивницы.

Противопоказания. Возраст до 6 лет.

Особые указания. Без консультации с врачом препарат принимают не более трех дней. С осторожностью назначают препарат детям в возрасте от 6 до 12 лет.

Производитель. **STERLING HEALTH**, Великобритания.

## ПАНАДОЛ БЕБИ И ИНФАНТ (PANADOL BABY AND INFANT)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол. Суспензия (1 мл содержит 0.024 г активного вещества) во флаконах. Порошок в пакетиках.

Фармакологическое действие. Обладает болеутоляющим, жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием.

Показания. Болевой синдром малой и средней интенсивности различного генеза (зубная боль, головная боль, невралгия, мигрень; боль при травмах, ожогах). Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях (в частности, при ветряной оспе, коклюше, кори).

Режим дозирования. Детям назначают суспензию в следующих разовых дозах: в возрасте от 3-х месяцев до 1 года - по

0.5-1 чайной ложке; от 1 года до 6 лет по 1-2 чайной ложке (5-10 мл); от 6 до 12 лет - по 2-4 чайные ложки (10-20 мл). Кратность назначения - до 4 раз в сутки (интервалы времени между приемами препарата должны быть не менее 4 часов). Порошок назначают детям старше 3-х лет в следующих разовых дозах: в возрасте от 3 до 6 лет - 1 пакетик; от 6 до 12 лет - 1-2 пакетика. Максимальная кратность назначения - 4 раза в сутки. Перед применением содержимое пакетика необходимо растворить в стакане воды. Препарат не желательно применять более 3-х дней.

**Побочное действие.** Возможны - тошнота, боли в эпигастрии; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, крапивница, отек Квинке). В редких случаях при длительном применении в высоких дозах возможно гепатотоксическое действие; анемия, тромбоцитопения, меттемоглобинемия.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени и/или почек; дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы; заболевания крови; повышенная чувствительность к парацетамолу.

**Особые указания.** С осторожностью назначают в случае сопутствующих нарушений функций печени и почек.

Производитель. **STERLING HEALTH**, Великобритания.

## ПАНАДОЛ СОЛЮБЛ (PANADOL SOLUBLE)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол. Таблетки быстрорастворимые 0.5 г и 1.0 г в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает болеутоляющим, жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием. Лекарственная форма препарата обеспечивает быстрое наступление эффекта, имеет приятный вкус.

**Показания.** Болевой синдром малой и средней интенсивности различного генеза (головная боль, мигрень, зубная боль, невралгия, миалгия, меналгия; боль при травмах, ожогах). Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях.

**Режим дозирования.** Взрослым и подросткам с массой тела более 60 кг назначают в разовой дозе 0.5 г (максимальная разовая доза - 1.0 г). Кратность назначения - до 4 раз в сутки. Максимальная суточная доза - 4.0 г. Таблетки перед применением следует растворить в воде.

**Побочное действие.** Возможны - тошнота, боли в эпигастрии; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, крапивница, отек Квинке). В редких случаях при длительном применении в высоких дозах возможно гепатотоксическое действие; анемия, тромбоцитопения, меттемоглобинемия.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени и/или почек; дефицит фермента глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы; заболевания крови; повышенная чувствительность к парацетамолу.

**Особые указания.** С осторожностью назначают больным с нарушением функции печени и почек, с доброкачественными гипербилирубинемиями, при беременности и лактации, а также пожилым пациентам. При применении парацетамола необходим контроль картины периферической крови и функционального состояния печени.

Производитель. **STERLING HEALTH**, Великобритания.

## ПАНАДОЛ ЭКСТРА (PANADOL EXTRA)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - парацетамол, кофеин. Таблетки (1 таблетка содержит 0.5 г и 0.065 г активных веществ соответственно).

Фармакологическое действие. Оказывает противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее действие.

**Показания.** Головная боль, мигрень, боли в костях скелета и мышцах, невралгия, зубная боль, грипп, простудные заболевания, повышенная температура тела.

**Режим дозирования.** Взрослые: по 2 таблетки 4 раза в день с интервалом не менее 4 часов. Максимальная суточная доза 8 таблеток.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, крапивницы.

**Противопоказания.** Возраст до 12 лет.

**Особые указания.** Чрезмерный прием кофе или чая одновременно с препаратом может вызвать симптомами передозировки.

Производитель. **STERLING HEALTH**, Великобритания.

## ПАНАДОЛ ЮНИОР (PANADOL JUNIOR)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол. Суспензия (1 мл содержит 0.024 г активного вещества) во флаконах. Порошок в пакетиках.

Фармакологическое действие. Обладает болеутоляющим, жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием.

**Показания.** Болевой синдром малой и средней интенсивности различного генеза (зубная боль, головная боль, невралгия, миалгия; боль при травмах, ожогах). Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях (в частности, при ветряной оспе, коклюше, кори).

**Режим дозирования.** Детям в возрасте от 6 до 12 лет назначают по 2-4 чайные ложки суспензии (10-20 мл) или по 1-2 пакетика порошка до 4 раз в сутки (интервалы времени между приемами препарата должны быть не менее 4 часов). Перед применением содержимое пакетика необходимо растворить в стакане воды. Препарат не желательно применять более 3-х дней.

**Побочное действие.** Возможны - тошнота, боли в эпигастрии; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, крапивница, отек Квинке). В редких случаях при длительном применении в высоких дозах возможно гепатотоксическое действие; анемия, тромбоцитопения, меттемоглобинемия.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени и/или почек; дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы; заболевания крови; повышенная чувствительность к парацетамолу.

**Особые указания.** С осторожностью назначают в случае сопутствующих нарушений функций печени и почек.

Производитель. **STERLING HEALTH**, Великобритания.

## ПАНАНГИН (PANANGIN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - магния аспарагинат и калия аспарагинат. Драже (1 драже содержит 0.14 г и 0.158 г активных веществ соответственно) по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.04 г и 0.0452 г активных веществ соответственно) ампулы 10 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

(см. АСПАРАГИНАТ КАЛИЯ И МАГНИЯ)

## ПАНЗИНОРМ ФОРТЕ (PANZINORM FORTE)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит липазы 6000 МЕ, трипсина 450 МЕ, химотрипсина 1500 МЕ, амилазы 7500 МЕ, хлоровой кислоты 0.0135 г, пепсина 50 МЕ, гидрохлорида аминокислот 0.1 г, соляной кислоты 100 мэкв. Драже по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Панзинорм - комбинированный препарат. Входящие в его состав пищеварительные ферменты облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника, а также желчи. Экстракт желчи, входящий в состав препарата, действует холеретически, способствует эмульгированию жиров, увеличивает активность липазы, улучшает всасывание жиров и жирорастворимых витаминов А, Е, К. Драже имеет двухслойное строение. Первый слой, содержащий пепсин и гидрохлориды аминокислот, растворяется в же-



лудке, а второй, содержащий липазу, трипсин, химотрипсин, амилазу и экстракт желчи, растворяется в кишечнике. Таким образом обеспечиваются оптимальные значения pH для действия этих ферментов. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации пищеварения.

**Показания.** Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости. Режим дозирования. Назначают по 1 драже 3 раза в день во время еды с небольшим количеством воды. Драже следует проглатывать целиком. При необходимости разовую дозу можно увеличить до 2 драже. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

**Побочное действие.** При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. В редких случаях возможна диарея.

**Противопоказания.** Гастрит, механическая желтуха, кишечная непроходимость, повышенная чувствительность к препарату.

Производители. **KNOLL**, Германия; **KRKA**, Словения (в сотрудничестве с **Nordmark-Werke**, Германия).

#### ПАНЗИТРАТ (PANZYTRAT)

**Состав и форма выпуска.** 1 капсула содержит панкреатин (липазы 25000 МЕ, амилазы 22500 МЕ, протеазы 1250 МЕ). Фармакологическое действие. Комбинированный препарат. Капсулы содержат микротаблетки, резистентные к воздействию желудочного сока. Входящие в его состав панкреатические ферменты облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения.

**Показания.** Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости. Режим дозирования. Средняя суточная доза для взрослых составляет 6 капсул; для детей старше 1 года - 4 капсулы; для грудных детей - 2 капсулы. При необходимости дозу увеличивают. Капсулы следует проглатывать целиком во время приема пищи и запивать небольшим количеством воды. Для облегчения проглатывания и улучшения усвоения препарата (в частности, у больных, перенесших резекцию желудка) капсулы можно вскрыть и проглотить их содержимое, не разжевывая.

**Побочное действие.** Больные обычно хорошо переносят препарат. У больных с повышенной чувствительностью к свиному белку и лактозе возможны аллергические реакции и желудочно-кишечные расстройства. У детей при передозировке возможны запоры.

**Противопоказания.** Острый панкреатит, обострение хронического панкреатита, повышенная чувствительность к свиному белку.

**Особые указания.** Препарат следует хранить в сухом месте при температуре не выше 20°C.

Производитель. **KNOLL**, Германия.

#### ПАНКРЕАТИН (PANCREATIN)

**Состав и форма выпуска.** 1 драже содержит 0,250 г панкреатина. Драже по 50 шт. а упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат. Входящие в его состав панкреатические ферменты (амилаза, протеаза, липаза) облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения.

**Показания.** Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости. Режим дозирования. Назначают по 2 драже 3 раза в день сразу после еды. Драже не разжевывают и запивают небольшим количеством воды. При необходимости доза может быть увеличена до 12 драже в сутки. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

**Побочное действие.** При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. В редких случаях возможна диарея.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. **ICN GALENIKA**, Югославия.

#### ПАНКРЕАТИН (PANCREATIN)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит 0,5 г панкреатина. Таблетки по 100 шт. а упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат. Входящие в его состав панкреатические ферменты (амилаза, протеаза, липаза) облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения.

**Показания.** Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц



с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости. Режим дозирования. Взрослым назначают по 1-2 таблетки 3-6 раз в день перед едой. Таблетки проглатывают целиком, запивая боржомом или водой с натрия гидрокарбонатом. Разовые дозы препарата для детей зависят от возраста и составляют: до 1 года - по 0.1-0.15 г; 1-2 года - 0.2 г; 3-4 года - 0.25 г; 5-6 лет - 0.3 г; 7-9 лет - 0.4 г; 10-14 лет - 0.5 г.

Побочное действие. Больные обычно хорошо переносят препарат. Возможны реакции гиперчувствительности (ринит, конъюнктивит, кожная сыпь). При длительном применении высоких доз препарата возможно развитие гиперурикозурии. Противопоказания. Гиперчувствительность к компонентам препарата.

Производитель, *LEIRAS*, Финляндия.

## ПАНКУРМЕН (PANCURMEN)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит панкреатина 0.035 г (с минимальной активностью амилазы 1050 ME, липаза 875 ME, протеазы 63 ME), экстракта кукурузы 0.0085 г. Таблетки, покрытые оболочкой, по 40 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Панкурмен - комбинированный препарат. Входящие в его состав пищеварительные ферменты облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника. Экстракт кукурузы, входящий в состав препарата, обладает холеретическим и слабым холинергическим действием. Желчь способствует эмульгированию жиров, увеличивает активность липазы, улучшает всасывание жиров и жирорастворимых витаминов А, Е, К. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации пищеварения.

Показания. Заместительная терапия при внешесекреторной недостаточности поджелудочной желез, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости. Режим дозирования. Назначают по 2-4 драже 3 раза в день перед едой или во время еды. Драже следует проглатывать целиком, не разжевывая и запивая небольшим количеством жидкости. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

Побочное действие. При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. В редких случаях возможна диарея, тошнота.

Противопоказания. Гепатит, механическая желтуха, кишечная непроходимость, повышенная чувствительность к препарату.

Производитель, *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

## ПАНТЕТИН (PANTETHIN)

Международное наименование — *pantethin*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - пантетин. Таблетки "Дайчи" 0.03 г по 500, 1000 и 5000 шт. в упаковке.

Таблетки "Дайчи" 0.06 г по 500, 1000 и 5000 шт. в упаковке. Раствор 5% и 10% по 2 мл в ампулах по 50 и 200 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Ускоряет бета-окисление жирных кислот, активизирует ферментативные реакции в стенке сосудов, которые препятствуют развитию атеросклеротических поражений артерий. Пантетин повышает содержание холестерина в липопротеидах высокой плотности. Применение препарата предупреждает развитие жировой дистрофии печени, увеличивает скорость проведения нервного импульса, повышает перистальтику кишечника, увеличивает количество тромбоцитов в периферической крови.

Показания. Нарушения жирового обмена, гиперхолестеринемия; атеросклероз; профилактика и лечение атеросклеротического действия лекарственных препаратов (в том числе, аминогликозидов); острая и хроническая экзема; тромбоцитопения. Повышенная потребность в пантотеновой кислоте и/или недостаточность ее поступления в организм при беременности, лактации, гипертиреозе, истощении.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 30-180 мг в сутки в 1-3 приема. При атеросклерозе и лечении тромбоцитопении назначают по 300-600 мг в сутки в 1-3 приема.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. При отсутствии клинического эффекта от применения препарата в течение 1 месяца во всех случаях, кроме недостаточности пантотеновой кислоты при повышенной потребности в ней или недостаточном поступлении в организм, следует отменить препарат.

Производитель, *DAICHI*, Япония.

## ПАРАМОЛ (PARAMOL)

Международное наименование, *Paracetamol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.5 г парацетамола. Конвалюты по 10 таблеток.

Пронзводитель, *TORRENT*, Индия.

(см. ПАРАЦЕТАМОЛ)

## ПАРАПЛАТИН (PARAPLATIN)

Международное наименование — *carboplatin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбоплатин. Стерильный лиофилизированный порошок 0.05 г, 0.15 г, 0.45 г во флаконах.

Пронзводитель, *BRISTOL-MYERS SQUIBB*, США.

(см. КАРБОПЛАТИН)

## ПАРАФОН (PARAFON)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - хлорзоксазон и пивриетамол. Капсулы (1 капсула содержит 0.25 г и 0.3 г активных веществ соответственно) по 30, 60, 100 капсул в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает противовоспалительное, анальгетическое действие, вызывает мышечную релаксацию.

Показания. Болевой синдром при растяжении связок, миалгии, травматическом повреждении мышц, лумбаго, спондилоартрозах, корешковом синдроме.

Режим дозирования. 2 капсулы 3 раза в день ежедневно после еды.

Побочное действие. Тошнота, рвота, диарея, солидность, головокружение, головная боль, возбудимость, аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, крапивницы.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

Особые указания. При приеме препарата может наблюдаться изменение цвета мочи, связанное с метаболизмом хлорзоксазона.

Производитель. *CILAG*, США.

#### ПАРАЦЕТ (PARACET)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Сироп во флаконах по 100 мл. В 5 мл содержится 0.12 г парацетамола.

Производитель. *ZDRAVLE*, Югославия.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ)

#### ПАРАЦЕТАМОЛ (PARACETAMOL) объединенный препарат

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - парацетамол. Таблетки 0.325 и 0.5 г. Капсулы 0.5 г. Раствор для приема внутрь. Сироп (5 мл - 0.2 г). Порошок. Суспензия.

Фармакологическое действие. Обладает болеутоляющим, жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием, что связано с влиянием препарата на центр терморегуляции в гипоталамусе и способностью ингибировать синтез простагландинов.

Показания. Болевой синдром малой и средней интенсивности различного генеза (головная боль, мигрень, зубная боль, невралгия, миалгия, менструальная боль при травмах, ожогах). Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях. Режим дозирования. Взрослым и подросткам с массой тела более 60 кг назначают в разовой дозе 0.5 г (максимальная разовая доза - 1.0 г). Кратность назначения - до 4 раз в сутки. Максимальная суточная доза - 4.0 г. Таблетки следует запивать небольшим количеством жидкости. Максимальная продолжительность лечения - 5-7 дней.

Побочное действие. Возможны - тошнота, боли в эпигастрии; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, крапивница, отек Квинке). Редко - анемия, тромбоцитопения, меттемоглобинемия. При длительном применении в высоких дозах возможно гепатотоксическое действие.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и/или почек; дефицит фермента глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы; заболевания крови; повышенная чувствительность к парацетамолу.

Особые указания. С осторожностью назначают больным с нарушением функции печени и почек, с доброкачественными гипербилирубинемиями, при беременности и лактации, а также пожилым пациентам. При одновременном назначении с парацетамолом барбитуратов, противоэpileптических препаратов, рифампицина, алкоголя значительно повышается риск гепатотоксического действия. При применении парацетамола необходим контроль картины периферической крови и функционального состояния печени.

Производители. Ацетаминофен (Acetaminophen) *WATSON LABORATORIES*, США; Дигноцетамол (Dignocetamol) *RHONOS-CHEMIE*, Германия; Долпипран (Dolipran) *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция; Калпол (Calpol) *WELLCOME*, Великобритания; Мексален (Mexalen) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия; Миралган (Miralgan) *ZORKA-PHARMA*, Югославия; Панадол (Panadol) *STERLING HEALTH*, Великобритания; Парапол (Paramol) *TORRENT*, Индия; Парацет (Paracet) *ZDRAVLE*, Югославия; Парацетамол (Paracetamol) *AGANALL TRADERS*, Индия; Парацетамол 120 Берлин-Хеми (Paracetamol 120 Berlin-Chemie) *BERLIN-CHEMIE*, Германия; Парацетамол 200 Берлин-Хеми (Paracetamol 200 Berlin-Chemie) *BERLIN-CHEMIE*, Германия; Парацетамол (Paracetamol) *CADILA*, Индия; Парацетамол (Paracetamol) *WEIMER PHARMA*, Германия; Тайленол (Tylenol) *CILAG*, США; Фебрицет (Febriacet) *HEMOPHARM*, Югославия.

#### ПАРАЦЕТАМОЛ (PARACETAMOL)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол.

Раствор для перорального применения (1 мл - 0.03 г) 90 мл во флаконах.

Производитель. *AGANALL TRADERS*, Индия.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ объединенный препарат)

#### ПАРАЦЕТАМОЛ (PARACETAMOL)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.5 г парацетамола. Стрипы по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *CADILA*, Индия.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ объединенный препарат)

#### ПАРАЦЕТАМОЛ (PARACETAMOL)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол. Раствор для перорального применения (1 мл - 0.03 г) 90 мл во флаконах.

Производитель. *PIERRE FABRE*, Франция.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ объединенный препарат)

#### ПАРАЦЕТАМОЛ (PARACETAMOL)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.5 г парацетамола. Стрипы по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ объединенный препарат)

#### ПАРАЦЕТАМОЛ 120 БЕРЛИН-ХЕМИ (PARACETAMOL 120 BERLIN-CHEMIE)

#### ПАРАЦЕТАМОЛ 200 БЕРЛИН-ХЕМИ (PARACETAMOL 200 BERLIN-CHEMIE)

#### ПАРАЦЕТАМОЛ 250 БЕРЛИН-ХЕМИ (PARACETAMOL 250 BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - парацетамол. Раствор для приема внутрь (5 мл - 0.12 г) 60 и 100 мл во флаконах. Раствор для приема внутрь (5 мл - 0.2 г) 60 мл во флаконах. Свечи ректальные 0.25 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ объединенный препарат, ПАРАЦЕТАМОЛ ректальные свечи)

#### ПАРАЦЕТАМОЛ (PARACETAMOL) свечи ректальные

Международное наименование — *paracetamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - парацетамол. Свечи ректальные 0.125, 0.25, 0.5 и 1.0 г.

Фармакологическое действие. Обладает болеутоляющим, жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием.

Показания. Болевой синдром малой и средней интенсивности различного генеза (головная боль, мигрень, зубная боль, невралгия, миалгия, менструальная боль при травмах, ожогах). Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях.

Режим дозирования. Взрослым и подросткам с массой тела более 60 кг назначают в разовой дозе 0.25-0.5 г (максимальная разовая доза - 1.0 г). Кратность назначения - до 4 раз в сутки. Максимальная суточная доза - 4.0 г.

Побочное действие. Возможны - раздражение слизистой оболочки прямой кишки, тенезмы; у предрасположенных пациентов - обострение хронического колита. При длительном применении препарата возможны резорбтивные побочные эффекты: тошнота, боли в эпигастрии; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, крапивница, отек Квинке); очень редко - анемия, тромбоцитопения, меттемоглобинемия, нарушение функции печени.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и/или почек; дефицит фермента глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы; заболевания крови; повышенная чувствительность к парацетамолу.

Особые указания. С осторожностью назначают больным с нарушением функции печени и почек, с доброкачественными гипербилирубинемиями, при беременности и лактации, а также пожилым пациентам. В процессе лечения парцетамолом необходим контроль картины периферической крови и функционального состояния печени.

Производители. Мексален (Mexalen) **LUDWIG MERCKLE**, Австрия; Миралган (Miralgan) **ZORKA-PHARMA**, Югославия; Парацетамол 250 Берлин-Хеми (Paracetamol 250 Berlin-Chemie) **BERLIN-CHEMIE**, Германия; Тайленол (Tallenol) **CILAG**, США.

## ПАРКОПАН (PARKOPAN)

Международное наименование — *trihexyphenidyl*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тригексифенидид гидрохлорид. Таблетки 0.002 и 0.005 г.

Фармакологическое действие. Противопаркинсоническое средство. Оказывает центральное и периферическое холинолитическое действие.

Показания. Синдром Паркинсона (монотерапия, комбинированная терапия с леводопой).

Режим дозирования. Начальная доза 0.002 г, каждые 1-3 дня дозу повышают на 0.002 г. Средняя суточная доза для поддерживающего лечения 6-10-15 мг; кратность приема 3-5 раз в день. Избегать быстрых изменений дозировки, резкого перерыва или прекращения терапии.

Побочное действие. Сухость слизистых, покраснение кожи, головокружение, тошнота, рвота, тахикардия, чувство сдавления в голове, усталость, вялость мышц, уменьшение деятельности потовых желез, запор, нарушение аккомодации, провокация глаукомы, нарушение мочеиспускания, особенно при влечении простаты, психозы, аллергические реакции.

Противопоказания. Механические стенозы желудочно-кишечного тракта, метастазы, аденома простаты с наличием остаточной мочи, ранние сроки беременности, тахикардия, тахикармия, острый отек легких. Осторожно — при глаукоме, психозе, свежем инфаркте миокарда.

Особые указания. Под влиянием препарата возможно развитие лекарственной зависимости. Во время лечения не рекомендуется заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания.

Производитель. **SALUTAS FAHLBERG-LIST**, Германия.

## ПАРЛОДЕЛ (PARLODEL)

Международное наименование — *bromocriptin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бромокриптин мезелат. Таблетки 0.0025 и по 50 шт. в упаковке.

Производитель. **SANDOZ**, Швейцария.  
(см. БРОМОКРИПТИН)

## ПАРТУСИСТЕН (PARTUSISTEN)

Международное наименование — *fenoterol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фенотерола гидробромид. Таблетки 0.005 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.00005 г активного вещества) ампулы 10 мл по 5 шт. в упаковке.

Производители. **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия; **ZDRAVLE**, Югославия (по лицензии *Boehringer Ingelheim*, Германия).  
(см. ФЕНОТЕРОЛ)

## ПАРТУСИСТЕН ИНТРАПАРАЛ (PARTUSISTEN INTRAPARAL)

Международное наименование — *fenoterol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фенотерола гидробромид. Раствор для инъекций (1 мл содержит 25 мкг фенотерола гидробромид).  
Фармакологическое действие. Оказывает токолитический эффект. Вызывает расслабление миометрия через стимуляцию

цнго бета-2-адренергических рецепторов. Снимая напряжение матки и препятствуя ее сокращениям, улучшает маточно-плацентарный кровоток, что приводит к увеличению концентрации кислорода в крови плода. Токотический эффект развивается через 4 мин. после в/в введения препарата и продолжается более 11 мин. Выводится в основном почками. Показания. Дискоординация родовой деятельности, интритубная гипоксия плода, неотложные акушерские состояния (выпадение пуповины, угрожающий разрыв матки и др.). Необходимость расслабления матки при срочных показаниях, таких как кесарево сечение.

Режим дозирования. Дозы подбираются индивидуально, принимая во внимание и его непереносимость. Раствор для в/в введения готовят с помощью разведения 1 ампулы (25 мкг) в 4 мл 5% раствора глюкозы, раствора ксилита, физиологического раствора или раствора Рингера. Раствор вводят медленно в течение 2-3 мин (со скоростью 10 мл/мин) до угнетения сократительной деятельности матки.

Побочное действие. Беспокойство, тремор рук, потливость, головокружение, тошнота, отрыжка, рвота, тахикардия у роженицы. Редко — понижение АД, в особенности диастолического; стенокардические боли, повышение уровня глюкозы в крови, сильное выражение у больных с сахарным диабетом, ослабление моторики верхних отделов мочевыводящих путей.

Противопоказания. Порок митрального клапана, миокардит, тахикармия, гипертрофическая обструктивная кардиомиопатия, свежий инфаркт миокарда, гипокалиемия, тиреотоксикоз, синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта.

Особые указания. При в/в введении препарата необходимо осуществлять боковое положение пациентки, контроль за ЭКГ, пульсом и АД матери (до введения), во время введения и после введения препарата), а также за частотой сердечных сокращений плода. Следует избегать одностороннего назначения партусистена с симпатомиметическими средствами. При появлении симптомов передозировки необходима интенсивная терапия — подача кислорода, применение диуретиков, сердечно-сосудистых средств (диопамин, добутамин, сердечные гликозиды) и специфического антидота — бета-адреноблокаторов.

Производитель. **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия.

## ПАСПАТ (PASPAT)

Состав и форма выпуска. 1 ампула 0.2 мл содержит аутолизаты: золотистого стафилококка, белого стафилококка, зеленого стрептококка, гемолитического стрептококка, пневматического диплококка, катаральной неisserии, трипального гемофила, белой канциды.

Фармакологическое действие. Паспат — лекарственное средство, используемое для активирования неспецифических защитных сил организма. Препарат является аутолизатом из широкопродраненных микроорганизмов.

Показания. Бронхиальная астма, хронический бронхит с астматическим компонентом, аллергический ринит, весенний конъюнктивит, аллергический отит и синусит, аллергический дерматоз, повышенная склонность к инфекционным заболеваниям.

Режим дозирования. Паспат вводится внутримышечно или вводится скарификационно преимущественно в области передней поверхности бедра. Доза препарата, количество инъекций и промежуток между ними определяется врачом конкретно в каждом случае.

Побочное действие. Усталость, тошнота, гипертермия, сонливость, общее недомогание.

Противопоказания. Паспат не назначают пациентам в период острых инфекционных заболеваний, при хронических заболеваниях печени или почек, эндокардите, заболеваниях миокарда и клапанного аппарата сердца, в период беременности. Особые указания. При внутримышечном введении паспата а

месте инъекции на коже могут образоваться один или несколько пузырьков, которые впоследствии рассасываются.  
Производитель. **LUITPOLD PHARMA, Германия.**

#### ПАСПЕРТИН (PASPERTIN)

Международное наименование — *metoclopramide*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метоклопрамида гидрохлорид. Таблетки 0,01 г активного вещества по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Раствор для перорального применения (1 мл содержит 0,005 г активного вещества), ампулы 2 мл по 5 шт. в упаковке. Капли (1 мл (12 капель) содержит 0,004 г активного вещества) по 30 или 100 мл во флаконах.

Производитель. **SOLVAY PHARMA, Нидерланды.**  
(см. МЕТОКЛОПРАМИД)

#### ПЕВАРИЛ (PEVARYL)

Международное наименование — *econazole nitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эконазола нитрат. 1 % крем по 15 или 30 г в тубах. 1 % лосьон для кожи по 30 мл во флаконах. Спрей-раствор (30 мл 1 % раствора + газ до 150 г) по 150 г в упаковке. Спрей-пудра (20 г 1 % порошок + газ до 200 г) по 200 г в упаковке.

Фармакологическое действие. Противогрибковое средство для местного применения. К препарату чувствительны дерматофиты, дрожжи, плесневые грибки. Оказывает антибактериальное действие на грамположительные микроорганизмы. Эффективен при смешанных инфекциях.

Показания. Дерматомикозы, вызываемые дерматофитами, дрожжами, плесенью; кожные инфекции, вызванные грамположительными микроорганизмами; микозы слухового канала.

Режим дозирования. Наносят утром и вечером на пораженные участки, слегка их массируя. Влажные участки промывают перед нанесением препарата. Необходимо подсушить полочки ушей. При лечении отитом рекомендуется окклюзионная повязка. Певарил порошок (спрей) применяется для поддержания терапии в виде примочек, а так же для профилактических целей. При микозах слухового канала закладывают 1-2 капли лосьона или вставляют в канал марлевую турунду, вымоченную в нем.

Побочное действие. При применении по показаниям в рекомендуемой дозировке не выявлено.

Противопоказания. Не выявлены.

Особые указания. У пациентов, страдающих экземой, перед применением певарила необходимо провести противоземную терапию.

Производитель. **CILAG, США.**

#### ПЭГ-Л-АСПАРАГИНАЗА (PEG-L-ASPARAGINASE)

Международное наименование — *PEG-L-asparaginase*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ПЭГ-Л-аспарагиназа. Раствор для внутримышечного введения (1 мл раствора содержит 750 МЕ активного вещества) по 5 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Избирательно ингибирует пролиферацию опухолевых клеток за счет подавления синтеза белка. Пролонгированное действие препарата обусловлено тем, что в состав входит полиэтиленгликоль.

Показания. Острый лимфобластный лейкоз, лимфосаркома. Режим дозирования. Назначают 1 раз в 2 недели из расчета 1500-2500 МЕ/м<sup>2</sup> поверхности тела. Одна доза препарата эквивалентна по своему действию 14-15 инъекциям обычной Л-аспарагиназы. Препарат применяется длительно в течение 6-12 месяцев как в стационаре, так и амбулаторно.

Побочное действие. Рвота, тошнота, аллергическая реакция в виде кожных высыпаний, снижение белка, повышение уровня билирубина и трансаминаз в сыворотке крови.

Противопоказания. Гепатит, панкреатит.

Особые указания. Возможно применение препарата в виде

монотерапии. Эффективность лечения выше при его комбинации с другими цитостатическими средствами на этапах индукции, консолидации, ремиссии и поддерживающей терапии.

Производитель. **ENZON, США.**

#### ПЕДИЛИН (PEDILIN)

Состав и форма выпуска. Эмульсия (активные вещества — тетраметрин неопинамид 0,4% и пиперилон ботоксид 2%) по 60 мл во флаконах. Шампунь (активное вещество — малатион 0,5%) по 60 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Антипедикулезное средство.

Показания. Педикулез у детей и взрослых.

Производитель. **KRKA, Словения.**

#### ПЕЕ-ХОО (PEE-HOO)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит гидроокиси алюминия и магнезия карбоната в виде геля 0,4 г, окиси магнезия 0,1 г, кальция карбоната 0,1 г, маннитолола 0,3 г. 1 мл микстуры содержит алюминия гидроокиси и магнезия карбоната в виде геля 0,063 г, магнезия гидроокиси 0,04 г, алюминия гидроокиси 0,063 г, сорбитола 0,0385 г. Таблетки по 30 и 100 шт. в упаковке. Флаконы по 500 мл.

Фармакологическое действие. Оказывает антацидное и адсорбирующее действие. Нейтрализует свободную соляную кислоту в желудке, уменьшает пептическую активность желудочного сока.

Показания. Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, приема лекарственных средств, погрешностей в диете. Применяется также при отравлениях для адсорбции токсических веществ.

Режим дозирования. Взрослым и детям старше 7 лет назначают по 1-2 таблетки или 10-15 мл микстуры по потребности, но не чаще 6 раз в сутки.

Побочное действие. У больных с выраженными нарушениями выделительной функции почек возможна гипермагнезия, мышечная слабость, ослабление сухожильных рефлексов, утомляемость, нарушение сердечного ритма. В редких случаях отмечены запоры или диарея.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями выделительной функции почек. Интервал между приемом пее-хуа и других лекарственных средств должен составлять 2 часа.

Производители. **ORION, Финляндия; ECZACIBASI, Турция** (по лиценции **Orion, Финляндия**).

#### ПЕЛЕНТАН (PELENTAN)

Международное наименование — *ethylis biscoumacetas*.

Состав и форма выпуска. Таблетки по 0,3 г этилата бискумацетата в количестве 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Являясь антагонистом витамина К, пелентан ослабляет свертывающую активность как протромбина, так и факторов VIII, IX, X и частично фактора V плазмы, влияет на его биосинтез в печени, не оказывая влияния на уже синтезированные факторы.

Показания. Тромботические и тромбоэмболические заболевания после окончания лечения гепарином; профилактика и терапия венозного, артериального и внутрисердечного тромбозов, профилактика эмболии в легких и в большом круге кровообращения, профилактика тромбоза при остром остео-некрозе тазобедренного сустава; вторичная профилактика инфаркта миокарда; обеспечение электрического и фармакологического перевода фибрилляции желудочков на



синусовый ритм; облитерирующий тромбангит; рецидивирующая или не поддающаяся другому лечению тромбофлебиты в поверхностной системе вен.

Режим дозирования. В 1-й и 2-й дни лечения назначают по 1 таблетке 3 раза в день, на 3-й день - по 1 таблетке 2 раза в день. Далее дозировка определяется в зависимости от результатов теста Квика та, чтобы протромбиновая активность колебалась между 15 и 35%. Максимальная разовая доза - 300 мг, максимальная суточная доза - 1,2 г. Курс лечения следует заканчивать постепенно, при его внезапном прекращении возможны гиперкоагуляция и рецидив тромбоза.

Побочное действие. Кровотечения, алоpecia, лихорадка, рвота, диарея, реакции гиперчувствительности. Редко: кумариновый некроз кожных покровов.

Противопоказания. Абсолютные: повышенная кровоточивость, заболевания печени, почек, желудочно-кишечного тракта (включая язвенную болезнь), туберкулез, опухоли в легких, повышенный фибринолиз, мозговое кровообращение, травмы и предоперационное состояние, беременность, неонатальный возраст. Относительные: серьезная недостаточность кровообращения, инфаркт миокарда при одновременной гипертонии, гипертония с опасностью мозгового кровообращения, недостаточность функции почек, кровоизлияния на глазном дне, сепсис, пуперальный период, лактация.

Особые указания. Пелентан усиливает действие фенилтоина, пероральных противодиабетических средств и аллопуринола, ослабляет действие витамина С.

Производитель. *LECHIVA*, Чехия.

#### ПЕНБАК (PENBAK)

Международное наименование — *bacampicillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бакампициллин. Таблетки 0,4 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *ECZACIBASI*, Турция.

(см. БАКАМПИЦИЛЛИН)

#### ПЕНГЛОБ (PENGLOBE)

Международное наименование — *bacampicillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бакампициллин. Таблетки 0,4 г, 0,8 г.

Производитель. *ASTRA*, Швеция.

(см. БАКАМПИЦИЛЛИН)

#### ПЕНИЦИЛЛИН В (PENICILLIN V)

Состав и формы выпуска. Активное вещество - феноксиметилпенициллин. Таблетки. Сироп. Гранулят для приготовления сиропа. Раствор для приема внутрь.

Фармакологическое действие. Антибиотик из группы природных пенициллинов. Бактериостатик. Активен в отношении грамположительных (стафилококк, стрептококк, пневмококк) и грамотрицательных (менингококк, гонококк) кокков, спирохет, клостридий, коринебактерий. Не действует на штаммы стафилококков, продуцирующих пенициллиназу, микобактерии туберкулеза, большинство грамотрицательных бактерий, вирусы, риккетсии, амёбы. Препарат кислотоустойчив.

Показания. Бактериальные инфекции: бронхит, пневмония, ангина, скарлатина, средний отит, гонорея, сифилис, столбняк, сибирская язва, гнойные заболевания кожи и мягких тканей и др. - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика обострений ревматизма.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от тяжести течения, локализации инфекции и чувствительности возбудителя. При среднетяжелом течении инфекции взрослым и детям старше 10 лет назначают в суточной дозе 3 млн. ЕД в 3 приема. При тяжелом течении инфекции дозу увеличивают до 6-9 млн. ЕД в сутки. Детям младше 10 лет назначают в средней суточной дозе 0,5-1,5 млн. ЕД, разделенной на 3-4 приема. Сироп назначают в следующей

дозировке: детям 3-6 лет (15-22 кг) - по 1/2 ложки 3 раза в сутки; детям 6-9 лет (22-33 кг) - по 1/2-1 ложке 3-4 раза в сутки; детям 10-14 лет (33-49 кг) - по 1 ложке 3-4 раза в сутки. Взрослым назначают по 1,5-2 ложке 3-4 раза в сутки. Детям младше 3 лет предпочтительно назначать препарат в виде раствора. Разовые дозы зависят от возраста и массы тела: 1-3 месяца (6-8 кг) - 25-30 капель; 3-12 месяцев (8-10 кг) - 30-35 капель; 1-3 года (10-15 кг) - 40-50 капель; кратность назначения - 3 раза в сутки. Для препарата пенициллин-фау рекомендуется следующий режим дозирования. Детям в возрасте от 3 до 12 месяцев назначают по 1/2 ложки 4-6 раз в сутки; детям 1-6 лет - по 1 ложке 4-6 раз в сутки; детям старше 6 лет и взрослым - по 2 ложки 4-6 раз в сутки (в 1 измерительной ложке - 5 мл). Средняя продолжительность курса лечения составляет не менее 5-7 дней. При лечении инфекций, вызванных бета-гемолитическим стрептококком - не менее 7-10 дней. Для профилактики ревматического лихорадки препарат применяют 2 раза в день в течение нескольких лет.

Побочное действие. Возможны аллергические реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит; редко - лихорадка, боли в суставах, эозинофилия; крайне редко - анафилактический шок). В редких случаях отмечается раздражение слизистой оболочки полости рта и глотки (стоматит, фарингит).

Противопоказания. Повышенная чувствительность к пенициллинам, афтозный стоматит, фарингит.

Особые указания. У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками. Производитель. *Изоциллин (Izocillin) NOECHST*, Германия; *Оспен (Ospen) KRKA*, Словения, (в сотрудничестве с *Biochemie*, Австрия); *Пенициллин-Фау Берлин-Хеми (Penicillin V Berlin-Chemie) BERLIN-CHEMIE*, Германия; *Пен-Ос (Pen-Os) ECZACIBASI*, Турция.

#### ПЕНИЦИЛЛИН ФАУ БЕРЛИН-ХЕМИ (PENICILLIN V BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *penicillin v*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - феноксиметилпенициллин калиевая соль. Гранулят 21 г во флаконе 60 мл. Гранулят 35 г во флаконе 100 мл.

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

(см. ПЕНИЦИЛЛИН В)

#### ПЕН-ОС (PEN-OS)

Международное наименование — *penicillin v*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - феноксиметилпенициллин. Сироп (1 мерная ложка содержит 1 млн МЕ) во флаконах по 150 мл.

Производитель. *ECZACIBASI*, Турция.

(см. ПЕНИЦИЛЛИН В)

#### ПЕНСЕЛИН 25 (PENSELIN 25)

Международное наименование — *dipyridamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дипиридамола. Таблетки по 0,025 г дипиридамола в упаковках по 100, 1000, 5000 шт.

Производитель. *SAWAI*, Япония.

(см. ДИПИРИДАМОЛ)

#### ПЕНТАКАРД (PENTACARD)

Международное наименование — *isosorbid mononitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид-5-мононитрат. Таблетки 0,1, 0,2 и 0,4 г по 60 и 1000 шт. в упаковке.

Производитель. *BYK GULDEN*, Германия.

(см. ИЗОСОРБИД МОНОНИТРАТ)



**ПЕНТАКАРИНАТ (PENTAKARINAT)**

Международное наименование — *pentamidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пентамидин. Сухое вещество 0,3 г во флаконах по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает трипанцидным действием, активностью в отношении лейшманиоза и пневмоцистной палочки. Препарат подавляет синтез ДНК, блокирует тимидин-синтазу.

Показания. Профилактика пневмоци у больных СПИДом или у лиц с антителами к ВИЧ. Пневмония, вызванная *Pneumocystis carinii*, в случаях непереносимости или противопоказаний к назначению котримоксазола. Висцеральный и кожный лейшманиоз, ранние стадии африканской сонной болезни.

Режим дозирования. Для профилактики пневмоци назначают по 300 мг 1 раз в месяц в ингаляциях. Для лечения пневмоци, вызванной *Pneumocystis carinii*, препарат вводят в/в капельно (продолжительность инфузии не менее 1 ч) в дозе 4 мг/кг; продолжительность лечения — 14 дней. При висцеральном лейшманиозе назначают в/м в дозе 3–4 мг/кг через день; курсовая доза — 10 инъекций. При кожном лейшманиозе назначают в той же разовой дозе через 2 дня; курсовая доза — 3–4 инъекции. Для лечения африканской сонной болезни назначают в дозе 4 мг/кг через день; 7–10 инъекций на курс.

Побочное действие. При применении ингаляций возможны: кашель, одышка, бронхоспазм, сыпь, лихорадка, анорексия, металлический привкус во рту, усталость, головокружение. При парентеральном введении препарата возможны: гипотензия, обморок, тошнота, повышение уровня мочевины и креатинина в плазме крови, гиперкалиемия, гематурия, протеинурия, гипогликемия с последующей гипергликемией, острый панкреатит, лейкопения, анемия, тромбоцитопения. Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Пентакаринат нельзя растворять в физиологическом растворе. Парентеральное введение должно осуществляться под постоянным контролем АД в положении лежа. Ингаляции проводят при помощи аппарата типа Respigard II. При применении ингаляций следует свести к минимуму контакт окружающих лиц с находящимся в воздухе аэрозодем. Производитель. *RHON-POULENC RORER*, США-Франция.

**ПЕНТИЛИН (PENTILIN)**

Международное наименование — *pentoxifylline*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0,4 г пентоксифиллина. 1 ампула (5 мл) содержит 0,1 г пентоксифиллина. Таблетки по 20 шт. в упаковке. Раствор для парентерального применения по 5 ампул в упаковке. Производитель. *KRKA*, Словения. (см. ПЕНТОКСИФИЛЛИН)

**ПЕНТОКСИФИЛЛИН (PENTOXIFYLLIN)**

Международное наименование — *pentoxifyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пентоксифиллин. Драже, пролонгированные драже, раствор для инъекций в ампулах.

Фармакологическое действие. Пентоксифиллин оказывает сосудорасширяющее действие, улучшает микроциркуляцию в тех областях, где она нарушена, повышает гибкость эритроцитов, уменьшает их агрегацию, уменьшает агрегацию тромбоцитов, уменьшает вязкость крови, являясь фактором фосфолипазы и способствуя накоплению ц-АМФ в тканях.

Показания. Нарушения мозгового кровообращения, нарушения периферического кровообращения, сосудистые нарушения в сетчатке глаза, в органах слуха, в конечностях, трофические нарушения, возникающие вследствие нарушения микроциркуляции.

Режим дозирования. Внутривенно капельно вводят по

100–300 мг пентоксифиллина, разведенного на 20–100 мл физиологического раствора в течение 10–30 минут один раз в сутки. Внутривенно или внутривенно струйно вводят 100 мг препарата в течение 5–10 минут, больному, находящемуся в положении лежа, 1–2 раза в день. Внутривенно вводят начальную дозу 50 мг пентоксифиллина, разведенного на 10 мл физиологического раствора, в течение 10 минут, затем вводят внутривенно капельно 100 мг, разведенного на 250–500 мл инфузионного раствора (физиологического раствора или раствора 5% глюкозы), в течение 90–180 минут. При необходимости дозу можно ежедневно увеличивать на 50–100 мг до достижения минимальной суточной дозы 300 мг. В тяжелых случаях допустимо введение 400 мг препарата в сутки за два приема. Внутримышечно назначают препарат по 100–200 мг 2–3 раза в день, вводят его глубоко в мышцу. Параллельно с парентеральным назначением пентоксифиллина можно назначать его внутрь в суточной дозе 800–1200 мг за 2–3 приема. Перорально препарат назначается в суточной дозе 300–1600 мг в зависимости от тяжести заболевания. Суточную дозу делят на 3 приема. Пролонгированные лекарственные формы назначают обычно 2 раза в сутки. Драже глотают не разжевывая, запивают большим количеством воды.

Побочное действие. При внутривенном или внутривенно-артериальном введении возможно снижение артериального давления. При приеме внутрь — диспепсические явления, тошнота, рвота, сердцебиение, тахикардия, гиперемия кожных покровов, головокружение, головная боль, нервозность, сонливость или бессонница, кожные аллергические реакции, иногда повышенная ломкость ногтей, изменение массы тела, отеки, кровотечения.

Противопоказания. Острый инфаркт миокарда, массивное кровотечение. Относительными противопоказаниями являются тяжелое атеросклеротическое поражение сосудов головного мозга и сердца, беременность, лактация, тяжелые нарушения сердечного ритма (для внутривенного введения).

Особые указания. Пентоксифиллин потенцирует действие гипотензивных средств, инсулина, пероральных сахароснижающих препаратов. Дозу пентоксифиллина в этих случаях следует несколько уменьшить. При назначении одновременно с антикоагулянтами необходимо тщательно следить за показателями свертывающей системы крови. При назначении препарата следует также контролировать уровень артериального давления.

Производители. Агапурин (*Agapurin*) *SLOVAKOFARMA*, Словакия; Агапурин (*Agapurin*) *BIOTIKA*, Чехия; Агапурин ретард (*Agapurin retard*) *SLOVAKOFARMA*, Словакия; Агапурин 600 ретард (*Agapurin 600 retard*) *SLOVAKOFARMA*, Словакия; Арбифлекс (*Arbiflex*) *TORRENT*, Индия; Оксилон (*Oxylon*) *ORION*, Финляндия; Пентилин (*Pentilin*) *KRKA*, Словения; Пентомер (*Pentomer*) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия; Ралофект (*Ralofect*) *AWD*, Германия; Трентал (*Trental*) *HOECHST*, Германия; Флекситал (*Flexital*) *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия.

**ПЕНТОМЕР (PENTOMER)**

Международное наименование — *pentoxifyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пентоксифиллин. Таблетки, покрытые оболочкой по 0,4 г. Раствор для инъекций по 0,1 г в ампулах. Концентрированный раствор для инфузий во флаконах по 0,3 г.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия. (см. ПЕНТОКСИФИЛЛИН)

**ПЕНТРЕКСИЛ (PENTREXIL)**

Международное наименование — *ampicillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ампициллин тригидрат. Капсулы 0,25 г, 0,5 г по 16 или 104 шт. в упаковке. Сухое вещество 0,005 г или 0,01 г для приготовления суспен-

зии по флаконах по 100 мл. Сухой порошок для инъекций 0.5 г или 1 г во флаконах по 50 шт. в упаковке.  
Производитель. *JCN GALENIKA*, Югославия.  
(см. АМПЦИЦИЛЛИН объединенный препарат)

#### ПЕПТОРАН (PEPTORAN)

Международное наименование — *ranitidine*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — ранитидина гидрохлорид. Таблетки 0.15 г по 60 шт. в упаковке.  
Производитель. *PLIVA*, Хорватия (в сотрудничестве с *Glaxo*, Великобритания).  
(см. РАНИТИДИН)

#### ПЕРГОТРИН (PERGOGREEN)

Международное наименование. Человеческий менопаузальный гонадотропин.

Состав и форма выпуска. Активные вещества — урофолитропин и человеческий лютеинизирующий гормон. Сухое вещество в ампулах (1 ампула содержит 75 МЕ и 35 МЕ активных веществ соответственно или 150 МЕ и 70 МЕ активных веществ соответственно) по 10 ампул в упаковке в комплекте с 10 ампулами растворителя.

Фармакологическое действие. Стимулирует у женщин рост и созревание фолликул, повышение уровня эстрогенов и пролиферацию эндометрия. У мужчин препарат стимулирует сперматогенез за счет активации синтеза белков связывающих андрогены в семенных канальцах и клетках Сертоли.

Показания. Бесплодие у женщин, стимуляция сперматогенеза у мужчин с первичным или вторичным гипогонадизмом. Режим дозирования. Устанавливается индивидуально и зависит от результатов ультразвукового исследования яичников и концентрации эстрогенов в крови и суточной моче.

Побочное действие. Синдром гиперстимуляции яичников, тромбоэмболические осложнения, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

Противопоказания. Опухоль яичников, яичек, гипотизия.

Особые указания. Перед началом лечения необходимо исключить синдром истощения и резистентности яичников. В случае синдрома гиперстимуляции яичников лечение необходимо прекратить. При применении препарата увеличивается вероятность многоплодной беременности.

Производитель. *ARES-SERONO*, Швейцария.

#### ПЕРДИПИН (PERDYPIN)

Международное наименование — *nicardipin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — солянокислый никардипин. Таблетки 0.01 г, 0.02 г или 0.1 г.  
Производитель. *YAMANOUCHI*, Япония.  
(см. НИКАРДИПИН)

#### ПЕРИНОРМ (PERINORM)

Международное наименование — *metoclopramide*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — метоклопрамид. Таблетки 0.01 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах 2 мл по 50 шт. в упаковке. Сироп (5 мл содержит 0.005 г активного вещества) по 100 мл во флаконах.  
Производитель. *IPCA*, Индия.  
(см. МЕТОКЛОПРАМИД)

#### ПЕРИТОЛ (PERITOL)

Международное наименование — *cyproheptadin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — ципрогептадин гидрохлорид. Таблетки 0.004 г по 20 шт. в упаковке. Сироп (1 мл — 0.0004 г) 60 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Обладает антигистаминной (блокирует Н1-гистаминовые рецепторы) и антисеротониновой активностью. Предупреждает развитие и облегчает течение аллергических реакций. Обладает противоаллергическим, противозудным и противоэскуда-

тивным действием. Антиаллергическое действие перитола наиболее выражено в отношении зудящих дерматозов. Обладает также антихолинергическим и седативным действием, стимулирует аппетит, блокирует гиперсекрецию соматотропина при акромегалии и секрцию АКТГ при синдроме Кушинга. Показания. Крапивница, сенная лихорадка, аллергические дерматиты и дерматозы, вазомоторный ринит, сыпороочная болезнь, отек Квинке, мигрень, анорексия, острая и хроническая экзема. Профилактика аллергических реакций на переливание крови, введение рентгеноконтрастных веществ. Бронхиальная астма.

Режим дозирования. Назначают по 12 мг в сутки в три приема. Для лечения хронической крапивницы назначают по 1/2 таб. или по 1 чайной ложке сиропа 3 раза в день. При остром приступе мигрени однократно принимают 1 таблетку или 1 чайную ложку сиропа, при отсутствии эффекта повторяют прием этой же дозы через 30 минут; в качестве поддерживающей терапии назначают по 1 таб. или 1 десертную ложку сиропа 3 раза в день. Детям от 6 месяцев до 2-х лет перитол назначают только в особых случаях в дозе 0.4 мг на 1 кг массы тела ребенка в течение 3-4 недель; детям в возрасте от 2 до 6 лет — по 6 мг в сутки; детям в возрасте от 6 до 14 лет — по 10 мл сиропа или по 1 таб. 3 раза в день.

Побочное действие. Сонливость, реже — беспокойство, атония, сухость во рту, зрительные галлюцинации, головокружение, тошнота, кожная сыпь, головная боль. Противопоказания. Беременность, лактация, глаукома, аденома предстательной железы, предрасположенность к отекам, задержка мочи, детский возраст (до 6 месяцев), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Перитол потенцирует эффект наркотических анальгетиков и снотворных. Во время лечения препаратом запрещается употреблять спиртные напитки. Пациенты, принимающие перитол, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания.

Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.

#### ПЕРКЛЮЗОН (PERCLUZON)

Международное наименование — *clofeson*.  
Состав и форма выпуска. Активные вещества — клофезон, эквимольное соединение клофесамида и фенилбутазона. Оба вещества обладают противовоспалительным, анализирующим и жаропонижающим действием, эффект их взаимно усиливается и дополняется при относительно хорошей переносимости. 1 капсула содержит 0.2 г клофезона, в упаковке 30 капсул. 1 свеча содержит 0.4 г клофезона, в упаковке 10 свечей. 1 г мази содержит 0.05 г клофезона, 0.03 г клофесамида гидрохлорида, тубы по 30 г.

Фармакологическое действие. Противоревматическое, противовоспалительное, болеутоляющее средство. Мазь отличается, в первую очередь, болеутоляющим, в меньшей степени, противовоспалительным действием.

Показания. Капсулы и свечи — ревматоидный артрит, анкилозирующий спондилоартрит, артрозы, спондилоартрозы, цервикальный синдром, ревматоидный, фиброзит, бурсит, плече-лопаточный периартрит, межреберная невралгия, ишиалгия, люмбаго, подтаранный артрит, поверхностный тромбоз, бурсит. Мазь — ревматоидный артрит, миалгия, артралгия, люмбаго, тендовагинит, бурсит, контузии, вывихи, местные явления после перелома костей, поверхностный тромбоз, перифлебрит.

Режим дозирования. Капсулы, свечи: для взрослых в первые дни лечения по 1-2 капсулы или по 1 свече 2-3 раза в день. После наступления заметного улучшения — по 1 капсуле 2-3 раза в день или по 1 свече 1-2 раза в день. Длительность лечения зависит от выраженности заболевания, колеблется от 5 до 7 дней при острых состояниях, а также в легких случаях заболевания и до 6 недель и более при тяжелых состояниях

Для детей: можно назначать детям с массой тела выше 20 кг. Суточная доза составляет 10 мг/кг. При контроле картины крови суточную дозу можно увеличить, но не превышая 15 мг/кг в сутки. Капсулы принимать после еды. Мазь: наносить на пораженную область 1-4 раза в день, можно и чаще. Легким втиранием достигается проникновение активных веществ в более глубокие слои кожи. При тромбофлебите следует воздержаться от втирания мази.

Побочное действие. Диспептические явления и горький вкус во рту при пероральном применении наблюдаются редко и исчезают при переводе больного на свечи. У больных с чувствительной оболочкой желудочно-кишечного тракта желательны с самого начала лечения препаратом назначать комбинированную терапию (капсулы и свечи).

Противопоказания. Свечи и капсулы: язвенная болезнь, геморрагический диатез, лейкопения, тяжелая сердечная недостаточность, почечная недостаточность, сверхчувствительность к производным пиразолона, беременность. Мазь: склонность к экземам, обширные раны; вирусные язвы, инфекционные поражения кожи, сверхчувствительность к производным пиразолона.

Особые указания. Препарат может усилить и продлить действие пероральных противодиабетических средств и антикоагулянтов, поэтому дозы этих препаратов следует регулировать в соответствии с лабораторными данными. При длительном применении препарата следует контролировать картину крови. Препарат нельзя комбинировать с другими производными пиразолона.

Производитель. PLIVA, Хорватия.

#### ПЕРКОД 75 (PERKOD 75)

Международное наименование — *dipyrindamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дипиридамола. Драже по 0.075 г по 30 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. BIOGALENIQUE, Франция.

(см. ДИПИРИДАМОЛ)

#### ПЕРЛИНГАНТ (PERLINGANT)

Международное наименование — *nitroglycerin*.

Состав и форма выпуска. 1 ампула содержит 0.01 г глицеролтринитрата в изотоническом растворе глюкозы. В упаковке 10 ампул по 10 мл раствора. 1 бутылочка с колпачком для прокалывания в 50 мл раствора для вливания содержит 0.05 г глицеролтринитрата в изотоническом растворе глюкозы. В упаковке 6 бутылочек.

Производитель. SHWARZ PHARMA, Германия.

(см. НИТРОГЛИЦЕРИН для инфузий)

#### ПЕРМИКСОН (PERMIXON)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - липидостероловый комплекс, экстрагированный из семян герпса. Таблетки 0.08 г по 60 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Применяется для лечения аденомы предстательной железы. Гормонал метаболитом диандростерона на простатическом уровне, обладает антиандрогенным действием, уменьшает приток крови в сосудах фазы воспаления, понижает проницаемость капилляров.

Показания. Аденома простаты, функциональные проявления простатической аденомы: полиактурия, дисурия, тяжесть в области промежности.

Режим дозирования. 2 таблетки 2 раза в день.

Побочное действие. При приеме наощав - тошнота.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Препарат принимают во время еды.

Производитель. PIERRE FABRE, Франция.

#### ПЕРОКСИНОРМ (PEROXINORM)

Международное наименование — *orgotein*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - орготеин. Таблетки по 0.004 г и 0.008 г.

Фармакологическое действие. Орготеин является металлопротеином животного происхождения, содержащим цинк и медь. Содержится в клетках человека и животных, но отсутствует в межклеточном пространстве. Может нейтрализовать активные кислородные радикалы в межклеточном пространстве, которые образуются при воспалительных процессах или реакциях под действием ионизирующего облучения. Этим объясняется выраженная противовоспалительная активность действующего вещества и его защитный эффект при радиоактивном воздействии.

Показания. Активные артрозы, ревматоидный артрит, тендинит, тендовагинит, периаартрит, бурсит; лучевой и интерстициальный цистит, хроническое уплотнение соединительной ткани в области полового члена (болезнь Пейрони). Показан также для ослабления побочных явлений, вызванных облучением органов малого таза (циститы, проктиты).

Режим дозирования. Зависит от показаний.

Побочное действие. Аллергические реакции различных локализаций.

Противопоказания. Аллергические заболевания, симптомы непереносимости пероксиноорма. В связи с недостаточным опытом не следует применять у детей, а также в период беременности и лактации.

Производитель. GRUNENTHAL, Германия.

#### ПЕРСАДИЛ (PERSADIL)

Международное наименование — *dipyrindamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дипиридамола. Драже по 0.075 г в упаковках по 15 и 60 шт.

Производитель. ALKALOID, Македония.

(см. ДИПИРИДАМОЛ)

#### ПЕРСАНТИН (PERSANTIN)

Международное наименование — *dipyrindamol*.

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит 0.075 г дипиридамола, по 30 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.

(см. ДИПИРИДАМОЛ)

#### ПЕРСАНТИН (PERSANTIN)

Международное наименование — *dipyrindamol*.

Состав и форма выпуска. Драже по 0.025 г дипиридамола (в упаковке по 20 и 60 шт.). Драже по 0.075 г дипиридамола (в упаковке по 15 и 60 шт.). Ампулы по 2 мл, содержащие 0.01 г дипиридамола (в упаковке по 5 шт.).

Производитель. DRAVLE, Югославия (по лицензиям Boehringer Ingelheim, Германия).

(см. ДИПИРИДАМОЛ)

#### ПЕРСАНТИН ДЕПО (PERSANTIN DEPOT)

Международное наименование — *dipyrindamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дипиридамола. Капсулы пролонгированного действия 0.15 г.

Производитель. BOEHRINGER INGELHEIM, Германия.

(см. ДИПИРИДАМОЛ)

#### ПЕРТИ (PERTI)

Международное наименование — *pefloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пefлоксацин в виде мезилат-дигидрата. Таблетки по 0.4 г по 10 шт. в упаковке. Раствор 5 мл (0.4 г) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. Dr. REDDY's Laboratories, Индия.

(см. ПЕФЛОКСАЦИН)

# ПЕТИЛИЛ (PETYLYL)

Международное наименование — *desipramin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дезипрамина гидрохлорид. Драже 0.025 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.00125 г активного вещества) в ампулах по 2 мл, в упаковке 10 ампул.

Фармакологическое действие. Трициклический антидепрессант. Оказывает антидепрессивное, тимолептическое действие, способствует активации психомотивной деятельности, повышает мотивацию.

Показания. Эндогенные депрессии (периодическая депрессия, простая меланхолия, инволюционная депрессия), психогенные депрессии (невротическая депрессия, реактивная депрессия), заболевания, сопровождающиеся угнетением и ослаблением побуждений (психастения, психоневроз, психопатия).

Режим дозирования. В/м вводят содержимое 1-2 ампул в день. После постепенного увеличения суточной дозы до 4 ампул переходят на прием препарата внутрь. При парентеральном применении препарата назначают внутрь по 2-3 драже в сутки, затем суточную дозу увеличивают в течение нескольких дней до 6-8 драже. Оптимальная суточная доза в среднем составляет 4-6 драже. В зависимости от состояния пациента поддерживающая доза составляет 3-4 драже в сутки в течение нескольких недель.

Побочное действие. Сухость во рту, потливость, запоры, расстройства accommodation. Редко — ортостатическая гипотония, нарушение мочеиспускания, тремор, атаксия, повышение психомотивной активности (беспокойство, тревога, нарушение сна, развитие маниакального состояния).

Противопоказания. Относительные: повышенная склонность к судорогам (поражения головного мозга, эпилепсия), острые заболевания печени и почек, заболевания кровеносных органов, сердечно-сосудистая недостаточность, нарушения проводимости сердца, выраженный атеросклероз, глаукома, гипертрофия предстательной железы, атония мочевого пузыря, беременность.

Особые указания. Во избежание нарушений сна последнюю дозу препарата следует принимать после обеда. Дезипрамин не комбинируют с этиловым спиртом, ингибиторами МАО. Во время лечения не рекомендуется заниматься видами деятельности, требующими быстрых реакций. Показан систематический контроль за картиной крови.

Производитель. AWD, Германия.

# ПЕФЛАЦИН (PEFLACIN)

Международное наименование — *pefloxacine*.

Состав и форма выпуска. Таблетки, содержащие по 0.4 г, раствор в ампулах по 5 мл, содержащих по 0.4 г пefлоксацина. Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция; EGIS, Венгерская республика (по лицензиям Rhone-Poulenc Rorer, США-Франция); ECZACIBASI, Турция (по лицензиям Rhone-Poulenc Rorer, США-Франция). (см. ПЕФЛОКСАЦИН)

# ПЕФЛОКСАЦИН (PEFLOXACIN)

Международное наименование — *pefloxacine*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество — пefлоксацин. Таблетки 0.4 г. Раствор (1 мл — 0.08 г) 5.0 мл в ампулах.

Фармакологическое действие. Антибиотик группы фторхинолонов бактерицидного действия. Обладает широким спектром действия, который включает большинство грамотрицательных микроорганизмов (синегнойная, гемофильная и кишечная палочки, шигеллы, сальмонеллы, менингококки, гонококки, некоторые разновидности энтерококков). Активен в отношении многих штаммов стафилококков (продуцирующих и не продуцирующих пенициллиназу, метициллинрезистентных), а также кампилобактера, легионелла, микоплазма, хламидий. Пefлоксацин активен в

отношении микроорганизмов, продуцирующих бета-лактамазы. К препарату резистентны грамотрицательные анаэробы, спирохеты, микобактерии туберкулеза.

Показания. Инфекции мочевых путей, дыхательных путей, желчевыводящих путей, инфекционно-воспалительные заболевания брюшной полости и органов малого таза, костей, суставов, кожи, септицемия и другие инфекции, вызванные чувствительными к пefлоксацину микроорганизмами.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, а также чувствительности микроорганизма. Средняя доза препарата для перорального назначения составляет 0.8 г/сут в 2 приема. При инфекциях тяжелого течения препарат вводят в/в капельно в течение 1 часа в 250 мл 5% раствора глюкозы. Первая доза может быть 0.8 г; в дальнейшем вводят по 0.4 г каждые 12 ч. У больных с нарушением функции печени требуется коррекция режима дозирования: при незначительных нарушениях препарат назначают в дозе 0.4 г каждые 24 ч; при более выраженных нарушениях — каждые 36 ч; при тяжелой патологии печени интервал между введениями удлиняется до 2 суток.

Побочное действие. Возможны — тошнота, рвота, диарея, боли в животе; головная боль, головокружение, чувство усталости, бессонница; кожный зуд, крапивница, фотосенсибилизация, малялия, артралгия; кандидоз; лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения.

Противопоказания. Беременность, лактация, возраст до 15 лет, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, повышенная чувствительность к пefлоксацину и другим препаратам хинолонового ряда.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с атеросклерозом сосудов головного мозга, нарушением мозгового кровообращения, эпилепсией, судорожным синдромом неустановленной этиологии, с выраженными нарушениями функции печени. В период лечения препаратом больные не должны подвергаться ультрафиолетовому облучению.

Производитель. Абактал (Abaktal) LEK, Словения; Перти (Pertil) Dr. REDDY's Laboratories, Индия; Пefлацин (Peflacin) RHONE-POULENC RORER, США-Франция; Пefлацин (Peflacin) ECZACIBASI, Турция (по лицензиям Rhone-Poulenc Rorer, США-Франция); Пefлацин (Peflacin) EGIS, Венгерская республика (по лицензиям Rhone-Poulenc Rorer, США-Франция).

# ПИАССАН (PYASSAN)

Международное наименование — *cefalexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефалексин. Капсулы 0.25 г по 12 шт. в упаковке.

Производитель. CHINOIN, Венгерская республика. (см. ЦЕФАЛЕКСИН)

# ПИДИЛАТ (PIDILAT)

Международное наименование — *nifedipin*.

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит 0.005 г нифедипина. Капсулы по 20, 50 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. SOLVAY PHARMA-GIULINI PHARMA, Нидерланды. (см. НИФЕДИПИН)

# ПИЗИНА (PIZINA)

Международное наименование — *pirazinamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пизинамид. Таблетки по 0.5 г.

Производитель. LUPIN, Индия. (см. ПИРАЗИНАМИД)

# ПИКОВИТ (PIKOVIT)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит витамина А 600



МЕ, витамина Д3 80 МЕ, витамина С 0.01 г, витамина В1 0.00025 г, витамина В2 0.0003 г, витамина В6 0.0003 г, витамина В12 0.0002 г, витамина В5 0.0012 г, фолиевой кислоты 0.00004 г, кальция 0.0125 г, фосфора 0.01 г; по 30 шт. в упаковке. 5 мл сиропа (1 чайная ложка) содержит: витамин А 900 МЕ, витамин Д3 100 МЕ, витамин В1 0.001 г, витамин В2 0.001 г, витамин В6 0.0006 г, витамин В12 1 мкг, витамин С 0.05 г, витамин РР 0.005 г, пантотенола 0.002 г; во флаконах по 150 мл.

**Фармакологическое действие.** Входящие в состав препарата основные витамины способствуют стабилизации биохимических процессов в организме, кальций и фосфор являются главными строительными элементами костей и зубов. Энергетическая ценность 1 таблетки - 17 КДЖ (4 Ккал), 5 мл сиропа - 65 КДЖ (15.6 Ккал). Количественный состав витаминов соответствует потребности таковых в детском возрасте.

**Показания.** Сниженный аппетит, перутомление детей школьного возраста, отставание в росте, повышенная потребность в витаминах, особенно в зимнее и весеннее время, при лечении антибиотиками.

**Режим дозирования.** Драже: детям дошкольного возраста по 4-5 драже в сутки, школьного возраста по 5-7 драже в сутки, при необходимости можно увеличить количество принимаемых драже. Драже необходимо рассасывать во рту. Сироп: детям дошкольного возраста 2-3 чайных ложки, школьного возраста - 3-4 чайных ложки сиропа в день. Сироп дают детям в ложечках или добавляя в чай, соки, фруктовые чаи.

**Побочное действие.** Аллергические реакции на отдельные компоненты препарата.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** Препарат имеет приятный вкус апельсина или лимона.

**Производитель.** KRKA, Словения.

## ПИЛОЗУРИЛ (PILOSURYL)

**Состав и форма выпуска.** 100 г препарата содержат экстракта пилоселлы 20 г, экстракта филантуса 3 г, глицерина 20 г, сиропа 20 г, этилового спирта 95% 14.7 г, апельсинового эссенции 2 г, дистиллированной воды 100 г. Раствор 250 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Препарат стимулирует выделение воды и растворенных в ней веществ. Применение препарата не приводит к нарушению ионного баланса.

**Показания.** Состояния, при которых необходимо усилить выделительную функцию почек.

**Режим дозирования.** Принимают внутрь по 2-3 чайных ложки с небольшим количеством воды перед основным приемом пищи. Продолжительность курса лечения - 20 дней.

**Противопоказания.** Детский возраст; непереносимость любого из компонентов препарата.

**Производитель.** PIERRE FABRE, Франция.

## ПИЛОКАРПИНА ГИДРОХЛОРИД (PILOCARPINE HYDROCHLORIDE)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - алкалоид, полученный из растения *Pilocarpus Jaborandi*. Глазные капли, глазная мазь, порошок, глазная лекарственная пленка.

**Фармакологическое действие.** М-холиномиметик, стимулирует периферические м-холинорецептивные (парасимпатические) системы, при местном применении в виде капель в конъюнктивальный мешок вызывает следующие эффекты: резкий мiosis в течение нескольких часов, понижение внутриглазного давления, уменьшение напряжения accommodation.

**Показания.** В качестве миотического средства для понижения внутриглазного давления при лечении различных форм глаукомы.

**Режим дозирования.** Закапывают в конъюнктивальный мешок по 1-2 капли 1% раствора от 2 до 6 раз в день. При

неэффективности используют растворы более высокой концентрации (до 6%) или глазную мазь, которую закладывают за нижнее веко 1-2 раза в день по 1 см или на кончике стеклянной лопатки. В тяжелых случаях рекомендуется складывание глазных лекарственных пленок за нижнее веко 1-2 раза в сутки. Возможно применение в комбинации с симпатомиметиками, бетаблокаторами, ингибиторами карбоангидразы и другими препаратами.

**Побочное действие.** Препарат хорошо переносится. Редко - головная боль, при длительном применении - фоликулярный конъюнктивит. При наличии начальной катаракты миотический эффект препарата может вызвать переходящее ухудшение зрения.

**Противопоказания.** Ирит, иридоциклит, другие заболевания глаз, при которых мiosis нежелателен.

**Особые указания.** При закапывании в конъюнктивальный мешок пилокарпина в обычных концентрациях мало всасывается и выраженного системного действия не оказывает. Лечение необходимо проводить при регулярном контроле внутриглазного давления.

**Производитель.** Офтан Пилокарпин 1% (Ofthan pilocarpin 1%) LEIRAS, Финляндия; Пилокарпина Гидрохлорид (Pilocarpini hydrochlorid) PHARMACHIM, Болгария; Хумакарпин (Humacarpin) HUMAN, Венгерская республика.

## ПИЛОКАРПИНА ГИДРОХЛОРИД (PILOCARPINE HYDROCHLORIDE)

Международное наименование — *pilocarpin hydrochlorid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - алкалоид, полученный из растения *Pilocarpus Jaborandi*. Порошок 1 г. Раствор 1% с метилцеллюлозой по 5 мл во флаконе, в тубик-капельницах по 1.5 мл, в упаковке по 2 шт. Пленки глазные по 0.0027 г в упаковке 30 шт.

**Производитель.** PHARMACHIM, Болгария.

(см. ПИЛОКАРПИНА ГИДРОХЛОРИД)

## ПИЛФУД (PILFUD)

Международное наименование — *minoxidil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - миноксидил. 1 мл содержит 0.02 г активного вещества. Лососн 60 мл во флаконе.

**Производитель.** BOSNALIJEK, Босния и Герцеговина.

(см. МИНОКСИДИЛ для наружного применения)

## ПИМАДИН (PYMADIN)

Международное наименование — *aminopiridin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - аминопиридин гидрохлорид. 0.5% раствор в ампулах (2 мл) по 10 шт. в коробе или флаконы по 10 мл.

**Фармакологическое действие.** Антагонист курареподобных препаратов - миорелаксантов недеполяризующего действия. Препарат улучшает нервно-мышечную передачу, действуя на пресинаптическую область, оказывает центральный аналептический эффект, действуя на центры продолговатого мозга и на дыхательный центр в особенности. Является антагонистом некоторых ингаляционных наркотиков (эфир, галотана и др.) и аминогликозидных антибиотиков. После снятия курареподобного блока, рекураризации не наблюдается. Препарат не оказывает влияния на сердечную деятельность и не повышает секрецию слюнных желез.

**Показания.** Применяют в качестве антагониста недеполяризующих миорелаксантов для устранения остаточного мышечного паралича.

**Режим дозирования.** После появления первых дыхательных движений, проверки частоты пульса и АД пимадин назначают

внутривенно по 20 мг (вводить медленно), в отдельных случаях назначают дополнительно 10 мг. При частичном восстановлении дыхания декураризацию можно начать с дозы 10 мг.



## ПИМАФУЦИН (PIMAFUCIN)

Обычно полный эффект наступает через 5-10 мин. Препарат не раздражает вены, поэтому вводится без разбавления. Побочное действие. При быстром введении возможно появление тошноты, слюнотечение, развитие брадикардии, ощущение жара.

**Противопоказания.** Эпилепсия, органические заболевания сердца. С осторожностью применять у больных бронхиальной астмой и стенокардией.

**Особые указания.** При декураризации не является необходимой предельная атропинизация больного, кроме случаев синусовой брадикардии или резкой брадикардии другой этиологии.

Производитель. PHARMASIM, Болгария.

## ПИМАФУЦИН (PIMAFUCIN)

Международное наименование — *natamycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — натамицин. Таблетки 0.1 г по 20 шт. в упаковке. Таблетки вагинальные 0.025 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для местного применения (1 мл содержит 0.025 г натамицина) 20 мл во флаконе. Крем (1 г содержит 0.02 г активного вещества) в тубе.

**Фармакологическое действие.** Противогрибковый антибиотик группы макролидов. Оказывает фунгицидное действие на дрожжеподобные грибки, дерматофиты.

**Показания.** Грибковые заболевания кожи, слизистых оболочек, кишечника, наружного слухового прохода, ротовой полости, влагалища.

**Режим дозирования.** При грибковых заболеваниях ротовой полости назначают по 1 мл препарата в виде капель 4-6 раз в сутки на пораженный участок. При кандидозе кишечника назначают по 1 таб. 4 раза в сутки в течение 7 дней. При вагините назначают взрослым по 1 вагинальной таблетке ежедневно в течение 20 дней или по 1 таблетке 2 раза в сутки в течение 10 дней. При неэффективности лечение дополняют приемом 1 таблетки перорально. При вагинитах у детей 1 мл препарата в виде капель наносят на пораженный участок 1 раз в сутки. При кандидозе ногтей назначают крем местно, а также по 1 таб. внутрь 4 раза в сутки в течение 2-3 месяцев.

**Побочное действие.** При приеме пероральных таблеток возможен тошнота, рвота, диарея. При использовании капель может наблюдаться небольшое раздражение или чувство жжения в ротовой полости.

**Противопоказания.** Туберкулез кожи, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Вагинальные таблетки вводят с помощью аппликатора. Перед введением таблетку необходимо смочить водой.

Производитель. GIST BROCADES, Нидерланды.

## ПИМИДЕЛЬ (PIMIDEL)

Международное наименование — *acidum pipemidinicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пипимидиновая кислота. Капсулы 0.2 г по 20 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. KRKA, Словения.

(см. ПИПЕМИДИНОВАЯ КИСЛОТА)

## ПИМОДАК (PIMODAK)

Международное наименование — *pimozid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пимозид. Таблетки 0.002 и 0.004 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. CADILA, Индия.

(см. ПИМОЗИД)

## ПИМОЗИД (PIMOZID)

Международное наименование — *pimozid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пимозид. Таблетки.

**Фармакологическое действие.** Нейролептик. Оказывает выраженный антипсихотический эффект, не обладает снотвор-

ным и седативным действием. При приеме препарата максимальный эффект обычно развивается через 2 ч. Длительность действия препарата после однократного приема 6-24 ч.

**Показания.** Препарат применяют в амбулаторных условиях для поддерживающей терапии больных шизофренией. В стационаре и амбулаторных условиях используют для лечения параноидных состояний, психотических и неврологических состояний с параноидными признаками.

**Режим дозирования.** Начальная доза препарата 0.002-0.005 г/сут. Максимальная суточная доза составляет 0.01 г. При достижении необходимого терапевтического эффекта дозу снижают до поддерживающей (0.002-0.003 г/сут). Длительность курса лечения от 3 до 12 месяцев.

**Побочное действие.** Слабость, утомляемость, снижение аппетита, эмоциональная подавленность, экстрапирамидные расстройства. Реже — аллергические кожные высыпания, артериальная гипотензия.

**Противопоказания.** Экстрапирамидные расстройства, депрессивное состояние.

**Особые указания.** Пимозид с осторожностью применяют в первом триместре беременности. Не следует комбинировать препарат с барбитуратами, наркотическими анальгетиками. Препарат не пригоден для лечения агрессивности и возбуждения при острых психозах, так как не обладает психомоторно-седативным действием.

Производители. Орап (Орап) GEDEON RICHTER, Венгерская республика; Пимодак (Pimodak) CADILA, Индия.

## ПИНДОЛОЛ (PINDOLOL)

Международное наименование — *pindolol*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество — пиндолол. Таблетки 0.001, 0.0025, 0.005, 0.01 и 0.015 г. Таблетки ретард 0.02 г. Раствор, содержащий 0.001 и 0.01 г в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Неселективный бета-адреноблокатор с собственной симпатомиметической активностью. Обладает антиаггивальным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Мало изменяет ЧСС в покое, урежает ЧСС при физических и эмоциональных нагрузках. Практически не оказывает влияния на липидный и углеводный обмен. Собственное симпатомиметическое действие пиндолола уменьшает риск развития сердечной недостаточности, бронхоспазма и нарушений периферического кровообращения.

**Показания.** Артериальная гипертония; стенокардия напряжения (профилактика приступов); наджелудочковая тахикардия, тахисистолическая форма мерцания предсердий, наджелудочковая и желудочковая экстрасистолия; гиперкинетический кардинальный синдром; в качестве вспомогательного средства при феохромоцитоме.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе по 5 мг 3 раза в сутки (для таблеток обычной продолжительности действия). Дозу препарата постепенно увеличивают на 5 мг в неделю до достижения оптимального терапевтического эффекта. Суточная доза при артериальной гипертензии 10-30 мг; при стенокардии 7.5-20 мг; при нарушениях сердечного ритма 15-30 мг; при гиперкинетическом синдроме 10-20 мг. Максимальная разовая доза — 20 мг. Кратность назначения для таблеток средней продолжительности действия составляет 2-3 раза в сутки; для таблеток ретард — 1 раз в сутки. При длительном применении пиндолола предпочтительны таблетки ретард. Парентеральный препарат вводят только в условиях стационара при постоянном контроле ЭКГ и АД. Начальная доза составляет 2 мл внутривенно струйно медленно; в дальнейшем каждые 20 минут дозу можно повышать на 1 мл до максимальной дозы 6 мл. Детям препарат назначают в суточной дозе из расчета 0.2 мг/кг массы тела.

**Побочное действие.** Возможны — бронхоспазм, брадикардия, сердечная недостаточность, гипотония, головокружение,

спазмы периферических сосудов, слабость, сонливость. В редких случаях отмечаются аллергические реакции в виде кожной сыпи, АВ блокада, импотенция, поллакиурия, тошнота, диарея.

**Противопоказания.** АВ блокада II, III степени, синоаурикулярная блокада, выраженная брадикардия (ЧСС менее 50 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, гипотония, хроническая сердечная недостаточность II-B-III стадии, острая сердечная недостаточность, бронхиальная астма, сахарный диабет с кетоацидозом, беременность.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с синдромом Рейно и другими облитерирующими заболеваниями периферических артерий. Потенциально опасными являются комбинации пипедидинила с препаратами, замедляющими АВ проводимость (верапамил, хинидин и др.). Перед хирургическим вмешательством постепенная отмена препарата должна быть завершена по меньшей мере за 48 часов до операции. Если же больной принимает препарат перед операцией, ему следует подобрать наркотическое средство с минимальными отрицательными инотропным действием.

**Производители.** Веспар (Vespar) CADILA, Индия; Вискен (Visken) EGIS, Венгерская республика; Вискен (Visken) SANDOZ, Швейцария.

#### ПИПЕГАЛ (PIPEGAL)

Международное наименование — *acidum pipemidinicum*.

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит 0.2 г пипемидиновой кислоты. Капсулы по 20 шт. в упаковке.

Производитель. ICN GALENKA, Югославия.

(см. ПИПЕМИДИНОВАЯ КИСЛОТА)

#### ПИПЕМ (PIPEM)

Международное наименование — *acidum pipemidinicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пипемидиновая кислота. Капсулы 0.2 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. ZORKA PHARMA, Югославия.

(см. ПИПЕМИДИНОВАЯ КИСЛОТА)

#### ПИПЕМИДИНОВАЯ КИСЛОТА (ACIDUM PIPEMIDINICUM)

Международное наименование — *acidum pipemidinicum*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество - пипемидиновая кислота. Капсулы 0.2 г. Таблетки 0.4 г. Свечи вагинальные 0.2 г.

**Фармакологическое действие.** Уроантисептик хинолонового ряда, обладающий бактерицидным действием на большинство грамотрицательных микроорганизмов (синегнойная и кишечная палочки, протей, клебсиелла, шигеллы, сальмонеллы и др.). Активен также в отношении некоторых грамположительных микроорганизмов, в частности, *Staphylococcus aureus*. Препарат создает высокие концентрации в моче, выделяясь почками в неизмененном виде. Активность препарата усиливается при ошелачивании мочи.

**Показания.** Пиелонефрит, уретрит, цистит, простатит и др., вызванные чувствительными к пипемидиновой кислоте микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Назначают по 0.4 г 2 раза в сутки в течение 10 дней. В отдельных случаях разовая доза может быть увеличена до 0.6 г. При частых острых инфекциях мочевого пузыря у женщин, одновременно с пероральным лечением назначают по 1 вагинальной свече на ночь.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, диарея, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек (клиренс креатинина ниже 10 мл/мин), выраженные нарушения функции печени, первый и третий триместры беременности, детский возраст, повышенная чувствительность к пипемидиновой кислоте.

**Особые указания.** В процессе лечения следует избегать ультра-

фиолетового облучения в связи с высоким риском возникновения фотосенсибилизации. В процессе лечения следует употреблять повышенное количество жидкости (под контролем диуреза).

**Пронзодители.** Палин (Palin) LEK, Словения; Пимидель (Pimidel) KRKA, Словения; Пипегал (Pipegal) ICN GALENKA, Югославия; Пипем (Pipem) ZORKA PHARMA, Югославия.

#### ПИПЕРАЦИЛЛИН (PIPERACILLIN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пиперациллин - натриевая соль. Сухое вещество во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Бактерицидный антибиотик из группы полусинтетических пенициллинов для парентерального применения. Обладает широким спектром действия. Активен в отношении большинства аэробных и анаэробных грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов (синегнойная, кишечная и гемофильная палочки, серрации, клебсиелла, энтеробактер, некоторые штаммы протей, гонококк, менингококк; грамположительные кокки, за исключением стафилококка, продуцирующего пенициллиназу; а также *Bacteroides* spp.).

**Показания.** Бактериальные инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами: перитонит, сепсис, менингит, холангит, эмпиема желчного пузыря, пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры, пиелонефрит, эндометрит, эпидидимит, инфекции костей, суставов, кожи и мягких тканей; инфицированные раны и ожоги, гонорея. Профилактика послеоперационной инфекции.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат вводят обычно внутривенно (капельно или струйно). Для пациентов старше 14 лет применяют также внутримышечное введение. При среднетяжелом течении инфекции назначают в суточной дозе 100-200 мг/кг массы тела в 2-4 введения. При инфекциях тяжелого течения суточную дозу увеличивают до 200-300 мг/кг массы тела в 3-4 введения. Максимальная суточная доза 24 г. Детям препарат вводят в суточной дозе из расчета 100-200 мг/кг массы тела; кратность введения 2-4 раза в сутки. В особо тяжелых случаях (септицемия, инфекции ЦНС) суточная доза может быть увеличена до 200-300 мг/кг массы тела в 2-4 введения. Для в/в введения каждый грамм пиперациллина разводят в 5 мл воды для инъекций. Для капельного введения раствор разводят в воде для инъекций, 5 % раствор глюкозы, 0.9 % растворе натрия хлорида, растворе Рингера. При несложном течении инфекций препарат вводят в/м по 2.0 г каждые 8-12 часов; суточная доза - до 4-6 г. Для в/м введения каждый грамм пиперациллина разводится 2 мл воды для инъекций или таким же объемом 0.5-1 % раствора лидокаина без адреналина. Длительность курса лечения зависит от тяжести заболевания. Обычно введение препарата продолжают еще в течение 2-4 дней после нормализации температуры. При нарушении выделительной функции почек режим дозирования препарата корректируют с учетом степени нарушений. При значениях суточного креатинина 1.5-3.0 мг % максимальная суточная доза препарата составляет 16 г; при значениях 3.0-5.0 мг % - 12 г; при значениях креатинина суточной более 5.0 мг % - 8 г. Для больных, находящихся на гемодиализе, суточная доза - 8 г.

**Побочное действие.** Аллергические реакции (крапивница, эритема, лихорадка, бронхоспазм, отек Квинке, ринит, конъюнктивит, эозинофилия; крайне редко - анафилактический шок). В редких случаях возможны тошнота, диарея. При длительном назначении препарата в высоких дозах возможны тромбоцитопения, кровотечение, нейтропения, повышение активности печеночных трансаминаз, нарушение функции почек, судороги. Возможно развитие суперинфекции (в частности, кандидоза). При многократном внутривенном введе-

нии, а также при недостаточном разведении препарата может возникнуть флебит.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к пенициллинам, инфекционный мононуклеоз.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат беременным; пациентам, склонным к аллергическим реакциям. У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками. При применении препарата у больных с бактериемией (сепсис) возможна реакция бактериолиза (реакция Яриша-Герксгеймера). При внутримышечном введении нельзя вводить более 2 г пиперациллина в одно место. Пиперациллин фармацевтически несовместим с гидркарбонатом натрия и аспирингликозидами.

**Производители.** Ислепей (исп.) KRKA, Словения; Пиперацillin (Piperacillin) PHARMACHIM, Болгария; Пипракс (Piprax) ECZACIBASI, Турция.

## ПИПЕРАЦИЛЛИН (PIPERACILLIN)

Международное наименование — *piperacillin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пиперациллин. Порошок для инъекций 1 г в ампулах 5 мл по 1 или 5 шт. в упаковке. Порошок для инъекций 2 г, 3 г, 4 г в ампулах 5 мл по 1 шт. в упаковке.

**Производитель.** PHARMACHIM, Болгария.  
(см. ПИПЕРАЦИЛЛИН)

## ПИПОЛЬФЕН (PIPOLPHEN)

Международное наименование — *promethazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — прометазин гидрохлорид. Ампулы по 0.05 г прометазина гидрохлорида по 10 шт. в упаковке. Драже 0.025 г по 20 шт. в упаковке. Свечи по 0.025 г по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Пипольфен обладает сильной антигистаминной активностью. Препарат хорошо всасывается при приеме внутрь. Пипольфен проникает через гематоэнцефалический барьер и оказывает выраженное влияние на центральную нервную систему: обладает седативным эффектом, понижает температуру тела, предупреждает и успокаивает рвоту, потенцирует действие нейролептиков, анальгетиков и местных анестетиков.

**Показания.** Пипольфен назначают при различных аллергических заболеваниях; при заболеваниях нервной системы, сопровождающихся повышением проницаемости сосудов; при морской болезни; в качестве компонента литических смесей, применяемых для потенцированного наркоза и гипотермии; для усиления действия анальгетиков и местных анестетиков. **Режим дозирования.** Пипольфен назначают 3-4 драже или 3-4 свечи в день. Для подготовки к операции при потенцированном наркозе накануне операции вечером принимают 1-2 драже вместе с таблеткой препарата барбитуровой кислоты. За 2.5 часа до операции вводится в одном шприце 50 мг пипольфена + 50 мг гексинала + 100 мг доларгана. Через час эту дозу вводят повторно. Детам в возрасте от 2 до 12 месяцев назначают 1/4 драже 3-4 раза в день; в возрасте от 1 до 6 лет — по 1/2 драже 3-4 раза в день; в возрасте от 7 до 14 лет — по 1 драже 3-4 раза в день. Доза инъекционного препарата для детей составляет 0.5-1 мг на кг массы тела при внутримышечном введении. Доза для внутривенного введения составляет 1/3 часть от дозы для внутримышечного применения. Парентерально препарат применяют 3-5 раз в сутки.

**Побочное действие.** При приеме пипольфен могут иметь место следующие побочные эффекты: при приеме внутрь вызывает легкую анестезию слизистых оболочек рта, сухость во рту, тошнота. При внутримышечном введении могут возникнуть инфильтраты. При внутривенном введении иногда резко снижается артериальное давление.

**Противопоказания.** Пипольфен не назначают пациентам с гиперчувствительностью к препарату или другим фенотиази-

нам, женщинам в период беременности и кормления грудью, новорожденным детям, лицам, принимающим ингибиторы моноаминоксидазы.

**Производитель.** EGIS, Венгерская республика.

## ПИПОРТИЛ (PIPORTIL)

Международное наименование — *pipotiazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пипотиазин. Таблетки 0.01 г по 20 и 500 шт. в упаковке. 4% раствор по 3 мл во флаконе. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл, в упаковке 5 ампул.

**Фармакологическое действие.** Нейролептик. Уменьшает психическую симптоматику, устраняет страх деперсонализации, купирует психомоторное возбуждение, агрессивность, редуцирует психомоторную заторможенность. Пипортил обладает более продолжительным действием, чем другие нейролептики. Максимальная концентрация препарата в плазме крови определяется через 1-2 ч после приема. Период полувыведения — 4-5 суток.

**Показания.** Хронические психозы, дефицитарная или паранойдная форма шизофрении, гебесфрения, хронические галлюцинационные и аффективно-бредовые состояния; острые психозы, приступы бреда различного генеза, состояния психомоторного возбуждения.

**Режим дозирования.** Пипортил назначают внутрь 1 раз в день, обычно утром. Начальная доза препарата до 0.01 г, снижая терапевтическая доза — 0.02-0.03 г. При лечении острых психических состояний пипортил можно вводить в/м 1-2 раза в день, в среднем по 0.01-0.02 г/сут. При необходимости дозу препарата можно увеличить до 0.06 г/сут. После стабилизации состояния пациента лечение можно продолжать инъекциями пипортила L4.

**Побочное действие.** Ранние дискинезии, экстрапиримидный синдром, ортостатическая гипотония, сухость во рту, запоры, расстройства аккомодации, задержка мочи, импотенция, фригидность, аменорея, галакторея, гинекомастия, холестатическая желтуха, фотосенсибилизация, редко — агранулоцитоз.

**Противопоказания.** Токсический агранулоцитоз в анамнезе, закрытоугольная форма глаукомы, порфирия, заболевания простаты.

**Особые указания.** В случае появления гипертермии лечение препаратом необходимо немедленно прекратить. Во время лечения запрещается употреблять алкоголь. Пациенты, принимающие пипортил, должны воздерживаться от потенциально опасных действий, требующих повышенного внимания. У пациентов, страдающих эпилепсией, прием пипортила может привести к понижению эпилептогенного порога. **Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

## ПИПОРТИЛ L4 (PIPORTIL L4)

Международное наименование — *pipotiazin palmitat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пипотиазин пальмитат. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.025 г), в упаковке 3 ампулы.

**Фармакологическое действие.** Нейролептик пролонгированного действия. Препарат уменьшает психическую симптоматику, редуцирует психотический страх деперсонализации, психомоторное возбуждение, агрессивность, устраняет психомоторную заторможенность. Особенности фармакокинетики препарата позволяют проводить инъекции 1 раз в 4 недели. **Показания.** Хронические психозы, шизофрения любой клинической формы, хронический галлюцинационный психоз, хронические бредовые расстройства.

**Режим дозирования.** Инъекции пипортила L4 назначаются в качестве поддерживающей терапии после курсового лечения препаратом пипортил в инъекциях или таблетках. Вводят медленно в/м. Взрослым — 0.025-0.2 г. У пожилых, больных эпи-

лепней, алкогольовиков - первоначальная доза составляет 0.025 г и увеличивается по мере необходимости. У детей, в зависимости от возраста, первоначальная доза составляет 0.0125-0.05 г, затем увеличивается до 0.025-0.1 г. Интервалы между инъекциями препарата составляют в среднем 4 нед.

**Побочное действие.** Дискинезии, экстрапиримидный синдром, ортостатическая гипотония, сухость во рту, запоры, расстройства accommodation, задержка мочи, импотенция, фригидность, аменорея, галакторея, гинекомастия, холестатическая желтуха, фотосенсибилизация, редко - агранулоцитоз.

**Противопоказания.** Токсический агранулоцитоз в анамнезе, закрытоугольная форма глаукомы, порфирия, заболевания простаты.

**Особые указания.** В случае появления гипертермии лечение препаратом необходимо немедленно прекратить. Пациенты, принимающие пипротил L4, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания. Во время лечения препаратом запрещается принимать алкогольные напитки. У пациентов, страдающих эпилепсией, прием пипротила может привести к понижению эпилептического порога.

**Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

#### ПИПРАКС (PIPRAXS)

Международное наименование — *piperacillin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пиперациллин натрия соль в виде стерильного порошка. Порошок для инъекций 2 г во флаконе в комплекте с ампулой 10 мл воды для инъекций.

**Производитель.** ECZACIBASI, Турция.

(см. ПИПЕРАЦИЛЛИН)

#### ПИРАБЕНЕ (PIRABENE).

Международное наименование — *piracetam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пираретам. Таблетки, покрытые оболочкой по 0.4 г. Раствор для инъекций в ампулах. Сироп во флаконах.

**Производитель.** LUDWIG MERCKLE, Австрия.

(см. ПИРАЦЕТАМ)

#### ПИРАБУТОЛ (PYRABUTOL)

**Состав и форма выпуска.** Инъекционный раствор, содержащий а 5 мл 0.75 г фенилбутазона натрия, 0.75 г аминофеназона и 0.05 г тимекаина, по 10 ампул в упаковке. Драже, содержащие 0.125 г фенилбутазона и 0.125 г аминофеназона, по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Анальгезирующее, жаропонижающее, противовоспалительное и антиревматическое действие.

**Показания.** Ревматология: короткий промежуточный курс лечения ограниченных болезненных периодов при ряде ревматических заболеваний. Офтальмология: ирит, иридоциклит, раздражение конъюнктивы после удаления катаракты и после интраглазных операций. Лихорадочные состояния опухольной этиологии при их резистентности к обычным жаропонижающим средствам.

**Режим дозирования.** Курс должен продолжаться не более 1 недели (обычно - несколько дней). Парентеральное введение: средняя доза - 1 ампула или менее в день, ослабленным больным вводят 1-3 мл, максимальная суточная доза - 2 инъекции в день, вводимые глубоко и медленно в ягодичную мышцу. Пероральное применение: в первый день лечения принимают по 2 драже (максимальная доза); обычно достаточным является прием 1 драже 3 раза в день (эта доза является максимальной в последние дни из-за опасности кумуляции; драже глотают, не разжевывая сразу после еды и запивают жидкостью).

**Побочное действие.** После инъекции, особенно быстрой, возможно покраснение кожи, головокружение, тахикардия в течение нескольких минут. Также возможны: задержка жидкости, ulcerогенное действие, повышенная кровоточивость, кожные токсико-аллергические реакции, изменения картины крови (при высокой дозировке вплоть до агранулоцитоза с летальным исходом), полиневрит, почечный тубулярный некроз. У женщин частота возникновения побочных явлений на треть больше.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к действующим веществам и ацетилсалициловой кислоте, нарушения картины крови, геморрагический диатез, расстройства деятельности желудочно-кишечного тракта (в том числе язвенная болезнь), тяжелая недостаточность функции почек, печенки или сердца, тяжелая гипертензия, заболевания щитовидной железой, склонность к спазмам, беременность, лактация, возраст до 14 лет, старческий возраст. При lupus erythematosus возможно обострение заболевания.

**Особые указания.** Фенилбутазон усиливает действие противосудорожных средств непрямого действия, поэтому при лечении их дозы надо снижать на 1/3 или 1/2. Препарат также усиливает действие пероральных противодиабетических средств, сульфаниламидов, цитостатиков, дифенилпиридантоина, веществ с ulcerогенным и гематотоксическим действием (усиливается их токсичность). Препарат в сочетании с барбитуратами и стероидами взаимно ослабляют действие друг друга. Также ослабляется действие антигистаминных средств, дигоксина, тиазидных диуретиков и квантедина. Препарат является антагонистом салицилатов и средств, способствующих выделению из организма мочевой кислоты, хотя сам фенилбутазон способствует ее выделению. Фенилбутазон повышает уровень лития в сыворотке. Анаболиты повышают уровень активных метаболитов фенилбутазона в плазме. Препарат оказывает влияние на лабораторное исследование функции щитовидной железой.

**Производитель.** LECHIVA, Чехия.

#### ПИРАЗИНАМИД (PIRAZINAMID)

Международное наименование — *pirazinamid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пиразинамид. Таблетки 0.5 г.

**Фармакологическое действие.** Противотуберкулезный препарат.

**Показания.** Туберкулез.

**Режим дозирования.** Назначают в суточной дозе 20-30 мг/кг массы тела в 1-3 приема. Препарат можно назначать по 90 мг/кг массы тела один раз в неделю, или по 2.0-2.5 г три раза в неделю, или по 3.0-3.5 г два раза в неделю с учетом массы тела больного.

**Побочное действие.** Нарушение функции печени, тошнота, рвота, диарея, аллергические реакции, артралгии, гиперурикемия, обострение подагры.

**Противопоказания.** Заболевания печени, повышенная чувствительность к пиразинамиду.

**Особые указания.** При монотерапии пиразинамидом к нему быстро развивается устойчивость. Пиразинамид обычно применяют в сочетании с другими противотуберкулезными препаратами для краткосрочного лечения туберкулеза.

**Производители.** Пизина (Pizina) LUPIN, Индия; Тизамид (Tisamid) ORION, Финляндия; Тизамид (Tisamid) ECZACIBASI, Турция (по лицензии Orion, Финляндия).

#### ПИРАМЕМ (PYRAMEM)

Международное наименование — *piracetam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пираретам. Таблетки 0.4 г. Раствор для инъекций в ампулах по 5 мл (1 мл раствора содержит 0.2 г активного вещества). Капсулы. Сироп.

**Производитель.** PHARMACHIM, Болгария.



(см. ПИРАЦЕТАМ)

## ПИРАНАЛ (PYRANAL).

Состав и форма выпуска. Активные вещества - амидопирин и аналгин. Таблетки (1 таблетка содержит 0.25 г и 0.25 г активных веществ соответственно) по 6 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает аналгетическое, жаропонижающее и противовоспалительное действие.

Показания. Головная боль, зубная боль, невралгия, неврит, ревматизм, ишиас, люмбаго, простудные заболевания.

Режим дозирования. Внутрь по 1 таблетке 2-3 раза в день.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, угнетение функции кроветворения.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, лейкопения.

Особые указания. Сочетание в одном препарате аналгетина и амидопирина позволяет получить быстрый (за счет быстрого поступления в кровь аналгетина) и длительный (за счет более медленного всасывания и выделения амидопирина) эффект. Производитель. PHARMACIUM, Болгария.

## ПИРАНТЕЛ (PYRANTEL)

Международное наименование — *pyrantel*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пирантел пamoат. Таблетки 0.125 и 0.25 г. Суспензия (1 мл - 0.05 г) во флаконе. Взвесь 5% (1 чайная ложка - 0.25 г) 15 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Противогельминтный препарат, вызывающий нейромускульную блокаду чувствительных к нему гельминтов. Действует как на половозрелых, так и на неполовозрелых особей обоего пола. Препарат практически не всасывается из желудочно-кишечного тракта. Более 50% препарата выделяется с калом в неизменном виде. Эффективен при энтеробиозе, анкилостомидозе, некаторозе и, в меньшей степени, при трихоцефалезе.

Показания. Аскаридоз, анкилостомидоз, некатороз, трихоцефалез.

Режим дозирования. При аскаридозе назначают в виде однократной дозы из расчета 10 мг/кг массы тела. При сочетании некатороза с аскаридозом или при других сочетанных гельминтных поражениях назначают в течение 3-х дней подряд по 10 мг/кг в сутки или в течение 2-х дней - по 20 мг/кг в сутки. Таблетки перед проглатыванием необходимо разжевывать. Препарат желателно принимать после завтрака.

Побочное действие. Тошнота, рвота, диарея, головная боль, головокружение, сонливость, кожная сыпь.

Противопоказания. Беременность, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. После приема пирантела слабительное не назначают. При энтеробиозе следует провести одновременное лечение всех совместно проживающих лиц. После завершения лечения необходимо провести контрольное исследование кала на наличие яиц паразитов. Не следует назначать пирантел одновременно с пиперазином.

Производители. Комбантрин (Combantrin) PFIZER, США; Немокд (Nemocid) IPCA, Индия; Пирантел (Pirantel) POLFA, Польша.

## ПИРАНТЕЛ (PYRANTEL)

Международное наименование — *pyrantel*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пирантел пamoат. Таблетки 0.125 и 0.25 г. Взвесь 5% (1 чайная ложка - 0.25 г) 15 мл во флаконе.

Производитель. POLFA, Польша.

(см. ПИРАЦЕТАМ)

## ПИРАЦЕТАМ (PIRACETAM)

Международное наименование — *piracetam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пираретам. Таблетки, покрытые оболочкой, капсулы, раствор для приема внутрь, раствор для инъекций.

Фармакологическое действие. Ноотропное средство. Не обладает ни седативным, ни психостимулирующим влиянием. Изменяет скорость распространения возбуждения в головном мозге, улучшает течение метаболических процессов, улучшает микроциркуляцию, не оказывая при этом сосудосуживающего действия, ингибирует агрегацию активированных тромбоцитов. Оказывает защитное действие при повреждении головного мозга, вызываемых гипоксией, интоксикациями, электрошоком, усиливает альфа- и бета-активности, снижает дельта-активность на ЭЭГ, уменьшает выраженность вестибулярного нистагма, улучшает процессы обучения и памяти. Показания. Нарушение памяти, снижение концентрации внимания, изменения настроения, расстройства поведения при болезни Альцгеймера, сенильной деменции вследствие нарушений мозгового кровообращения, хроническом алкоголизме, травмах головного мозга, умственной отсталости у детей. Как дополнительное средство при лечении серповидночелюстной анемии.

Режим дозирования. Суточная доза варьирует в диапазоне 30-160 мг/кг массы тела. Препарат может назначаться 2 раза в день, однако, суточную дозу можно разделить на 3-4 приема. Если состояние больного позволяет, то следует предпочесть прием внутрь. При лечении тяжелых состояний может возникнуть необходимость увеличения дозы до 12 г/сут. в виде в/в капельной инфузии. При длительной терапии психоорганического синдрома у пожилых препарат назначают в дозах 1.2-2.4 г/сут. Нагрузочная доза в течение первых недель терапии может достигать 4.8 г/сут. При серповидночелюстной анемии суточная доза - 160 мг/кг массы тела, разделенная на 4 равные порции. При алкоголизме доза препарата достигает 12 г/сут. в период манифестации синдрома отмены алкоголя. Поддерживающая доза составляет 2.4 г. При лечении коматозных состояний, в постравматическом периоде начальная доза составляет 9-12 г/сут., поддерживающая - 2.4 г. Лечение должно продолжаться не менее 3 нед. Детям препарат назначают в дозе 3.3 г/сут., что составляет 8 мл 20% раствора или 5 мл 33% раствора 2 раза в день, например, перед завтраком и ужином. Лечение должно продолжаться в течение всего учебного года.

Побочное действие. Редко - нервозность, возбуждение, раздражительность, беспокойство, расстройство сна, диспепсические явления, боли в животе, головокружение, головная боль, дрожь, повышение сексуальности, в некоторых случаях - слабость, сонливость.

Противопоказания. Тяжелая почечная недостаточность при клиренсе креатинина менее 20 мл/мин.

Особые указания. С осторожностью следует применять препарат у больных с почечной недостаточностью, в период беременности, лактации. Рекомендуется постоянный контроль за показателями функции почек.

Производители. Ноотропила (Nootropil) UCB, Бельгия; Ноотропила (Nootropil) POLFA, Польша; Пирабене (Pirabene) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Пирамем (Pugamem) PHARMACHIM, Болгария.

## ПИРВИНИУМ (PYRVINIUM)

Состав и форма выпуска. Действующим началом препарата является пирвиния эмбонат. Выпускается в виде суспензии, содержащей в 100 мл - 1.505 г активного вещества, во флаконах по 100 мл.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает антигельминтное действие в отношении остриц, обладает высокой эффективностью при однократном приеме.

Показания. Энтеробиоз.

Режим дозирования. Дозу препарата рассчитывают в зависимости от массы тела. Лечебная доза составляет 5 мг безводной



основы на 1 кг массы тела; доза на 10 кг (50 мг) содержится в 1 мерной ложке суспензии. Препарат следует принимать внутрь однократно через 2-3 часа после еды (или сразу после легкого завтрака), запивая водой, чаем или фруктовым соком. Через 6-8 недель рекомендуется повторить однократный прием препарата.

Побочное действие. Редко - расстройства деятельности желудочно-кишечного тракта, аллергические реакции, фотодерматизм.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Для достижения длительного эффекта необходимо проводить одновременное лечение всех членов семьи или детского коллектива, а также соблюдать санитарный режим. Препарат окрашивает в красный цвет фекалии и белье. Производитель. GALENA, Чехия.

## ПИРЕН (PIREN).

Международное наименование — *pirenzepin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пирензепин. Таблетки по 0.025 и 0.05 г. Раствор для инъекций в ампулах. Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия. (см. ПИРЕНЗЕПИН)

## ПИРЕНЗЕПИН (PIRENZEPIN)

Международное наименование — *pirenzepin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - пирензепин. Таблетки. Раствор в ампулах.

Фармакологическое действие. Уменьшает базальную и стимулированную секрецию соляной кислоты, уменьшает пептичскую активность желудочного сока. Незначительно снижает тонус гладкой мускулатуры желудка. Механизм действия препарата связан с селективной блокадой М-холинорецепторов желудка.

Показания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; симптоматические язвы; хронический гастрит с повышенной секреторной функцией желудка; эрозивный и рефлюкс-эзофагит; синдром Золлингера-Эллисона; пептические язвы кишечника.

Режим дозирования. В первые 2-3 дня назначают по 50 мг 3 раза в день за 30 мин до еды, затем по 50 мг 2 раза в день. Продолжительность курса лечения - 4-6 недель. Максимальная суточная доза - 200 мг. Внутривенно или внутримышечно препарат вводят при выраженном болевом синдроме, при наличии кровоточащих поражений слизистой желудка или двенадцатиперстной кишки; доза составляет по 1 ампуле каждые 12 часов в течение 2-3 дней, затем переходят на пероральный прием препарата. При синдроме Золлингера-Эллисона вводят в/в или в/м по 2 ампулы 3 раза в день. Препарат вводят в/в струйно медленно (более 3 мин) или капельно в физиологическом растворе, растворе Рингера или 5% растворе глюкозы. Возможно сочетанное применение парентерального введения и приема препарата внутрь.

Побочное действие. Возможны сухость во рту, нарушение accommodation, диарея, повышение аппетита.

Противопоказания. Беременность (первый триместр), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с глаукомой, венозной предстательной железой, нарушениями мочеиспускания. Следует соблюдать осторожность при внутривенном введении препарата больным с лабильным АД. При гипертоническом состоянии с непрерывным типом секреции целесообразно комбинировать пирензепин с H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторами.

Производители. Гастрил (Gastril) TORRENT, Индия; Гастрозем (Gastrozem) ALKALOID, Македония; Гастроцепин (Gastrocepin) BOEHRINGER INGELHEIM, Германия; Гастроцепин (Gastrocepin) ECZACIBASI, Турция; Гастроцепин

(Gastrocepin) ZDRAVLE, Югославия; Пирен (Piren) LUDWIG MERCKLE, Австрия.

## ПИРИДОСТИГМИНА БРОМИД (PYRIDOSTIGMIN BROMID)

Международное наименование — *pyridostigmin bromid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пиридоستيigma-бромид. Таблетки 0.01 г. Дуже 0.06 г. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.001 г активного вещества).

Фармакологическое действие. Препарат оказывает непосредственное холинергическое действие за счет ингибирования холинэстеразы. Улучшает нервно-мышечную передачу, усиливает моторику ЖКТ, повышает тонус мочевого пузыря.

Показания. Миастения и миастенический синдром, послеоперационная атония кишечника, атонические запоры, нарушение опорожнения мочевого пузыря после гинекологических операций и родов, прекращение миорелаксации при наркозе. Режим дозирования. При кишечной атонии, атоническом запоре препарат назначают по 1 драже (обычный интервал - 4 часа). При острой миастении принимают по 1-3 драже от 2 до 4 раз в день; при необходимости назначают более высокие дозы. Парентерально (п/к, в/м или в/в) вводят по 0.005 г до 5 раз в сутки. С целью прекращения миорелаксации вводят в/в медленно в дозе 0.005 г, иногда в комбинации с атропином в дозе 0.5 мг. В некоторых случаях эти дозы распределяются на 2 введения.

Побочное действие. Тошнота, рвота, диарея, спазмы желудка, увеличение перистальтики и секреции бронхов, слюноотделения, брадикардия, миоз, подергивания мышц, мышечная вялость. Препарат может иногда вызывать кожную сыпь.

Противопоказания. Механическая закупорка кишечника или мочевого тракта, повышенная чувствительность к препарату. Особые указания. Рекомендуется выбирать время приема препарата таким образом, чтобы его максимальный эффект совпадал с циклом физической активности пациента. Отсутствие ожидаемой реакции на лечение препаратом может являться следствием передозировки. Особую осторожность следует проявлять при назначении препарата пациентам с брадикардией, бронхиальной астмой или сахарным диабетом, а также после операций на желудке или кишечнике. Атропин способен нейтрализовать холинергическое действие пиридоستيigma.

Производители. Калимин 60 (Kalimin 60) AWD, Германия; Калимин форте (Kalimin forte) AWD, Германия; Местинон (Mestinon) ROCHE, Швейцария.

## ПИРИКАРБАТ (PYRICARBAT)

Международное наименование — *pyricarbate*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пирикарбат. Таблетки.

Фармакологическое действие. Пирикарбат ингибирует брадикардию и каликреин, благодаря чему обладает противоспазматической активностью, уменьшает проницаемость сосудистой стенки, препятствует агрегации тромбоцитов, стимулирует фибринолиз, препятствует отложению атерогенных липидов в сосудистой стенке, способствует обратному разрыву атеросклеротических изменений.

Показания. Атеросклероз сосудов сердца, головного мозга, конечностей, состояние после церебрального инсульта, атеросклеротическая и диабетическая ангиопатия, тромбоз вен сетчатки, облитерирующий эндартериит, трофические язвы голени.

Режим дозирования. Препарат назначают по 1-2 таблетки 3-4 раза в сутки, суточная доза 750-1500 мг. При атеросклерозе сосудов сердца курс лечения обычно 40-80 дней, при атеросклерозе сосудов головного мозга и конечностей - 2-6 месяцев и более.

Побочное действие. Изредка тошнота, чувство тяжести и боли в эпигастральной области, тошнота, головная боль, легкое не-

## ПИРИМЕТАМИН (PYRIMETHAMIN)

доматинге, кожные аллергические реакции, сердцебиение, тахикардия.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Применение пирикетара целесообразно сочетать с витаминами, ферментами, липовой кислотой.

**Производители.** Ангинин (Anginin) BANYU, Япония; Продектин (Prodectin) GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

### ПИРИМЕТАМИН (PYRIMETHAMIN)

Международное наименование — *pyrimethamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пириметамин. Таблетки 0.025 г.

**Фармакологическое действие.** Оказывает противомикробное действие в отношении возбудителей малярии (*P. falciparum*, *P. vivax*, *P. malariae*), обладает спорогоническим действием на *P. vivax*, *P. falciparum* и может прерывать циклическую передачу возбудителя при условии широкого применения препарата. Эффективен также в отношении возбудителя токсоплазмоза. **Показания.** Профилактика и лечение малярии; токсоплазмоз. Первичная полицитемия (в случае неэффективности лучевой терапии).

**Режим дозирования.** Для профилактики малярии взрослым назначают по 25 мг 1 раз в неделю, детям в возрасте 5-10 лет — по 12.5 мг 1 раз в неделю. Профилактику необходимо начинать незадолго до или сразу по прибытии в эндемичный район; препарат следует принимать 1 раз в неделю в течение всего периода пребывания в эндемичном районе, а также еще в течение 4 недель после отъезда. Для лечения малярии взрослым и детям старше 14 лет назначают 50-75 мг пириметамин в комбинации с 1.0-1.5 г сульфалена или сульфадоксина на 1 прием. Детям в возрасте 9-14 лет назначают 50 мг, 4-8 лет — 25 мг, младше 4 лет — 12.5 мг пириметамин в комбинации соответственно с 1.0, 0.5 и 0.25 г сульфалена или сульфадоксина. Для лечения малярии пириметамин можно комбинировать с хингиномом, при этом доза пириметамин составляет по 0.01 г 3 раза в день в течение 3 дней. При токсоплазмозе препарат назначают после еды по 25 мг 2 раза в день в сочетании с сульфадимезином (сульфадимезин назначают по 1 г 2 раза в день). Проводят 2-3 курса лечения по 7-10 дней с перерывами в 10 дней.

**Побочное действие.** Сыпь, тошнота, спастические боли в животе, рвота, диарея, лейкопения, тромбоцитопения, анемия, головная боль, сухость во рту, атрофический глоссит, слабость.

**Противопоказания.** 1. Нарушения эритропоэза с анемией, беременностью, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с почечной и/или печеночной недостаточностью, при дефиците в организме фолиевой кислоты. Пириметамин усиливает миелосупрессивное действие цитостатиков, особенно метотрексата. Пириметамин предотвращает связывание варфарина с белками плазмы; усиливает эффекты ингибиторов синтеза фолиевой кислоты; увеличивает цитотоксическое действие лоразепама. При лечении пириметамином следует дополнительно назначать препараты фолиевой кислоты и витамин B12. В процессе лечения 1 раз в неделю следует проводить исследование периферической крови. В ходе лечения пациентам следует употреблять большое количество жидкости.

**Производители.** Дарарип (Daraprim) *WELLCOME*, Великобритания; Тиндурин (Tindurin) *EGIS*, Венгерская республика.

### ПИРОКАМ (PIROCAM)

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пироксикам. Таблетки 0.01 и 0.02 г. Суппозитории 0.02 г. Раствор для

инъекций в ампулах по 0.02 и 0.04 г. Раствор для инъекций в шприцах по 0.02 и 0.04 г.

**Производитель.** *LUDWIG MERCKLE*, Австрия. (см. ПИРОКСИКАМ)

**ПИРОКСИКАМ (PIROXICAM)** для наружного применения

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пироксикам. Гель (1 г геля — 0.005 или 0.01 г активного вещества) в тубах. Крем (1 г — 10 мг) в тубах.

**Фармакологическое действие.** Оказывает противовоспалительное и анальгетическое действие. Устраняет гипертермию, боль, уменьшает отек, эритему в месте применения. При воспалительных поражениях суставов способствует уменьшению припухлости и утренней скованности, увеличению объема движений.

**Показания.** Артрит, остеоартрит, боли в позвоночнике, миалгия, травматическое воспаление опорно-двигательного аппарата.

**Режим дозирования.** Гель или крем следует наносить в небольшом количестве (толщиной 5-10 мм) на пораженные участки 3-4 раза в сутки. Оклюзионную повязку не накладывают. Побочное действие. При применении препарата в рекомендованной дозировке по показаниям побочные эффекты встречаются редко. В редких случаях в месте нанесения препарата возможно покраснение кожных покровов и зуд.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к пироксикаму. Безвредность препарата при беременности и лактации не установлена.

**Особые указания.** Не следует наносить препарат на поврежденные кожные покровы. Следует избегать попадания препарата в глаза или на слизистые оболочки.

**Производители.** Фелден Гель (Feldene Gel) *PFIZER*, США; Эразон (Erazon) *KRKA*, Словения.

**ПИРОКСИКАМ (PIROXICAM)** объединенный препарат

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество — пироксикам. Таблетки 0.01 и 0.02 г. Капсулы 0.01 и 0.02 г. Раствор 0.02 (1 мл) и 0.04 г (2 мл) в ампулах. Свечи ректальные 0.02 г.

**Фармакологическое действие.** Противовоспалительное, болеутоляющее и жаропонижающее средство. Подавляет провоспалительные факторы. Вызывает ослабление болевого синдрома средней интенсивности. При суставном синдроме ослабляет или купирует воспаление и боль в покое и при движении, уменьшает утреннюю скованность и припухлость суставов, способствует увеличению объема движений. Анальгетический эффект препарата проявляется через 30 минут после приема внутрь. Противовоспалительный эффект наступает к концу первой недели лечения. После однократного приема препарата его эффективность сохраняется в течение суток.

**Показания.** Суставной синдром (ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата; первичная дисменорея у пациенток старше 12 лет; острые инфекционно-воспалительные заболевания верхних дыхательных путей.

**Режим дозирования.** Внутрь назначают в дозе от 10 до 30 мг однократно в сутки. Ректально назначают в дозе 10-40 мг 1-2 раза в сутки. При лечении острой податры начальная доза препарата 40 мг в виде однократного приема в первые 2 дня, затем на протяжении 4-6 суток в дозе 40 мг один раз или по 20 мг 2 раза в сутки. Внутримышечное введение в дозе 20-40 мг один раз в сутки применяют для лечения острых состояний или купирования обострения хронического процесса. После купирования острой стадии процесса переходят на поддерживающую терапию таблетками или капсулами.

Побочное действие. Возможны расстройства со стороны ЖКТ (тошнота, аноксия, боли и неприятные ощущения в животе, вздутие кишечника, запор, диарея), но в большинстве случаев они не влияют на ход лечения. Зарегистрированы случаи возникновения эрозивно-язвенных поражений, кровотечения и перфорации ЖКТ. В редких случаях возможны нарушения функции печени и/или почек; стоматит, кожная сыпь и зуд аллергического генеза; отеки голеней и стоп, головокружение, головная боль, сонливость, бессонница, депрессия, раздражительность, галлюцинации; изменения периферической крови (анемия, лейкопения, тромбоцитопения). При применении свечей возможно раздражение слизистой прямой кишки, тенезмы.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспиринная" астма, выраженные нарушения функции печени и почек, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату; проктит (для применения свечей).

Особые указания. Особую осторожность следует соблюдать при назначении препарата больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспептическими симптомами, с хронической сердечной недостаточностью, нарушениями функции печени и почек, бронхиальной астмой, нарушениями свертываемости крови, при одновременном назначении пероральных антикоагулянтов; при наличии анамnestических сведений об аллергических реакциях на ацетилсалициловую кислоту и другие нестероидные противовоспалительные препараты. Не рекомендуется применять пироксикам одновременно с ацетилсалициловой кислотой и другими нестероидными противовоспалительными препаратами. В процессе лечения необходим контроль функционального состояния печени и картины периферической крови.

Производители. Апо-Пироксикам (Apo-Piroxicam) APOTEX, Канада; Пироксам (Pirocam) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Пироксикам (Piroxicam) JENAPHARM, Германия; Пироксикам (Piroxicam) PHARMACHIM, Болгария; Пироксикам (Piroxicam) POLFA, Польша; Пироксикам (Piroxicam) SCHIAPPARELLI SEARLE, США; Пирорему (Pirorheum) HEXAL PHARMA, Германия; Ремоксикам (Remoxicam) ALKALOID, Македония; Роксикам (Roxicam) ZDRAVLE, Югославия; Тольдин (Toldin) TORRENT, Индия; Фелден (Feldene) PFIZER, США; Хотемин (Hotemlin) EGIS, Венгерская республика; Эразон (Erazon) KRKA, Словения.

#### ПИРОКСИКАМ (PIROXICAM)

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пироксикам. Таблетки 0.01 г по 20 шт. в упаковке. Ректальные свечи 0.01 и 0.02 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. POLFA, Польша.  
(см. ПИРОКСИКАМ объединенный препарат)

#### ПИРОКСИКАМ (PIROXICAM)

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пироксикам. Капсулы 0.01 г по 100, 500 шт. в упаковке. Капсулы 0.02 г по 30, 100, 500, 1000 шт. в упаковке.

Производители. SCHIAPPARELLI SEARLE, США; JENAPHARM, Германия; PHARMACHIM, Болгария.  
(см. ПИРОКСИКАМ объединенный препарат)

#### ПИРОРЕУМ (PIROREUM)

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пироксикам. Таблетки 0.01 и 0.02 г. Свечи 0.02 г. Раствор для инъекций в ампулах (0.02 г).

Производитель. HEXAL PHARMA, Германия.  
(см. ПИРОКСИКАМ объединенный препарат)

#### ПЛАЗМАСТЕРИЛ 6% (PLAZMASTERIL 6%)

Состав и форма выпуска. 1 литр раствора содержит 60 г поликрахмала, 9.0 хлористого натрия. Раствор по 250 или 500 мл в стеклянной бутылке. Раствор 500 мл в пластиковой бутылке.

Фармакологическое действие. Плазмозамещающий препарат для коррекции объема потерянной жидкости. Плазмастерил получают из аминопектина. Средний молекулярный вес 450.000. Препарат имеет очень близкое структурное сходство с гликогеном. Характеризуется высокой стабильностью раствора. Увеличение объема плазмы происходит на 100% по сравнению с объемом введенного препарата.

Показания. Лечение и профилактика гиповолемии, шока различного генеза: геморрагического, травматического, септического, родового.

Режим дозирования. Первоначально следует медленно ввести 10-20 мл плазмастераила, внимательно наблюдая за пациентом. Препарат применяют внутривенно. Дневная доза и скорость инфузии определяются в соответствии с кровопотерей и гемоконцентрацией. Рекомендуемая доза составляет до 20 мл на кг веса тела пациента в день, обычно 500-1000 мл в день. При геморрагическом шоке плазмастерил вводят со скоростью до 20 мл на кг веса тела в час. При септическом и родовом шоке рекомендуют медленную скорость введения препарата. Детям в возрасте до 10 лет препарат вводят со скоростью, не превышающей 15 мл на кг веса тела в час.

Побочное действие. Могут иметь место анафилактические реакции, клиническая картина которых может колебаться от слабых субъективных жалоб до остановки дыхания и сердца. При применении препарата в высоких дозах возможно удлинение времени свертывания крови, транзиторное увеличение концентрации амилазы плазмы крови.

Противопоказания. Выраженные геморрагические нарушения, сердечно-сосудистая недостаточность, почечная недостаточность с олигурией и анурией, аллергия на крахмал, состояние гипергидратации, первый триместр беременности, возраст до 10 лет.

Особые указания. С осторожностью применять у пациентов с различными коагулопатиями. Лечение проводят под контролем ионтограммы плазмы и водного баланса организма. Объективным критерием терапевтического действия препарата является эффект гемодиализа.

Производитель. FRESenius, Германия.

#### ПЛАКВЕНИЛ (PLAQUENIL)

Международное наименование — *hydroxychloroquin*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.2 г гидроксихлорохина. Таблетки по 30 и по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противореumatическое, противовоспалительное средство.

Показания. Ревматоидный артрит, коллагеновые заболевания, малярия.

Режим дозирования. При коллагеновых заболеваниях назначают по 400 мг 2 раза в день. Взрослым для лечения малярии назначают: в 1-й день на первый прием - 800 мг, затем через 6-8 часов - 400 мг; во 2-й и 3-й день - по 400 мг в один прием, курсовая доза - 2.0 г.

Побочное действие. При длительном применении возможны дерматит, головокружение, головная боль, тошнота, рвота, шум в ушах, нарушение аккомодации, уменьшение аппетита, боли в животе, умеренная лейкопения, снижение остроты зрения, мелькание в глазах, отложение пигмента в роговице. При длительном применении больших доз возможно поражение печени, дистрофические изменения миокарда, поседение волос, ретинопатия.

Противопоказания. Ретинопатия, повышенная чувствительность к хлорохину.

Особые указания. С осторожностью назначают при заболеваниях печени.

## ПЛАТИДИАМ (PLATIDIAM)

Производитель. *SANOFI*, Франция.

### ПЛАТИДИАМ (PLATIDIAM)

Международное наименование — *cisplatin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цисплатин. Лиофилизированный порошок 0.01 г, 0.025 г или 0.05 г во флаконах. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.0005 г активного вещества) во флаконах по 20 мл, 50 мл или 100 мл.

Производитель. *LACHEMA*, Чехия.

(см. ЦИСПЛАТИН)

### ПЛАТИНОЛ (PLATINOL)

Международное наименование — *cisplatin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цисплатин. Порошок 0.01 г или 0.05 г во флаконах.

Производитель. *BRISTOL-MYERS SQUIBB*, США.

(см. ЦИСПЛАТИН)

### ПЛЕНДИЛ (PLENDIL)

Международное наименование — *felodipin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фелодипин. Таблетки 0.005 г и 0.01 г.

Фармакологическое действие. Антагонист кальция, производное дигидропиридина. Оказывает гипотензивное и антиангинальное действие. Обладает избирательной активностью в отношении гладкомышечных клеток артерий, в терапевтических дозах не оказывает действия на сократимость и проводимость сердца. Обладает слабым натрийуретическим и диуретическим эффектом, не вызывает задержки жидкости в организме.

Показания. Артериальная гипертензия.

Режим дозирования. Доза подбирается индивидуально. Начальная доза составляет 5 мг один раз в сутки. При недостаточной выраженности эффекта дозу увеличивают до 10 мг один раз в сутки. Таблетки нужно проглатывать целиком, не разжевывая.

Побочное действие. При применении средних терапевтических доз больные обычно хорошо переносят препарат. Возможны: головная боль, головокружение, гиперемия лица, ощущение жара, тахикардия, артериальная гипотензия, тошнота, слабость, утомляемость, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

Противопоказания. Тахикардия, гипотония (систолическое АД ниже 90 мм рт.ст.), коллапс, сосудистый и кардиогенный шок, первая неделя острого инфаркта миокарда, выраженная сердечная недостаточность, беременность (первый триместр), лактация, повышенная чувствительность к производным дигидропиридина.

Особые указания. При одновременном назначении плендила с циметидином и другими ингибиторами микросомального окисления в печени его концентрация в плазме крови увеличивается; а при одновременном применении с индукторами ферментов (фенитон, барбитураты, карбамазепин) — снижается.

Производитель. *ASTRA*, Швеция.

### ПЛИВАЛГИН (PLIVALGIN)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.21 г парацетамола, 0.21 г пропифеназона, 0.05 г кофеина, 0.025 г фенорбарбитала, 0.01 г коденна фосфата. В упаковке по 10 таблеток.

Фармакологическое действие. Выраженный аналгетический эффект; жаропонижающее, слабое седативное действие препарата, обусловлены комбинацией активных веществ.

Показания. Головная боль, мигрень, глаукома, зубная боль, невралгия, неврит, полиневрит, ишиалгия, миалгия, артралгия, дисменорея, простуда, грипп.

Режим дозирования. Для взрослых — 2 таблетки на прием; при

необходимости — до 6 таблеток в день, разделенных на 3-4 приема. Для детей — по 1/4 - 1/2 таблетки 1-4 раза в день.

Побочное действие. При повторном применении, особенно в повышенной дозировке, могут возникнуть сонливость, усталость.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к пиразолоновым препаратам, порфирия.

Особые указания. Ограничено применение препарата в период беременности и лактации. Препарат может влиять на психо-физические способности организма, ослабляя внимание и замедляя ответные реакции, особенно при применении со спиртовыми напитками или совместно с препаратами, тормозящие действующими на нервную систему.

Производитель. *PLIVA*, Хорватия.

### ПОВИДОН-ЙОД (POVIDON-IOD)

Международное наименование — *Iodopovidon*.

Состав и форма выпуска. Раствор. Мазь. Пена. Вагитории. Раствор для полосканий.

Производитель. *ZORKA-PHARMA*, Югославия.

(см. ЙОДОПОВИДОН)

### ПОЗИТАН (POSITAN)

Международное наименование — *ketotifen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — кетотифен. Таблетки 0.001 г по 60 шт. в контейнере или упаковке. Гранулят 24 г для приготовления сиропа в стеклянной банке (1 мл сиропа содержит 0.001 г кетотифена).

Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. КЕТОТИФЕН)

### ПОЛАРМИН (POLARMIN)

Международное наименование — *dexchlorpheniramin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дексхлорфенирамина малев. Таблетки 0.002 г. Драже-ретард 0.006 г по 20 и 100 шт. в упаковке. Сироп (5 мл - 0.002 г) 100 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Конкурентный антагонист гистамина, блокирует H1-гистаминовые рецепторы. Предупреждает развитие и облегчает течение аллергических реакций. Обладает противоаллергическим, противоотечным, противосудутным действием. Уменьшает проницаемость капилляров, предупреждает развитие отека тканей, снимает спазмы гладкой мускулатуры. Обладает подавляющим влиянием на ЦНС. Эффект препарата после приема внутрь наступает, как правило, через 10-30 минут.

Показания. Крапивница, сенная лихорадка, дерматиты и дерматозы, отек Квинке, сыпчатая болезнь, острая и хроническая экзема. Профилактика аллергических реакций на переливание крови, введение рентгеноконтрастных веществ. Бронхиальная астма.

Режим дозирования. Взрослым и подросткам старше 12 лет назначают по 1 таб. 3-4 раза; максимальная суточная доза 12 мг. Детям до 12 лет назначают по 1/2 таб. 2-4 раза в день; максимальная суточная доза 6 мг. Драже-ретард назначают взрослым и подросткам старше 12 лет в дозе 1 драже 2 раза в сутки (утром и вечером перед сном). В упорных случаях возможно назначение 1 драже через каждые 8 часов. Сироп назначают взрослым и подросткам старше 12 лет по 1 чайной ложке 3-4 раза в день, детям до 12 лет — по 1/2 чайной ложки 2-4 раза в день.

Побочное действие. Сонливость, вялость, сухость во рту. У детей препарат иногда вызывает возбуждение.

Противопоказания. Лактация, ранний детский возраст (до 1 года), одновременный прием ингибиторов МАО, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Одновременное применение полармина и лекарственных средств, действующих на ЦНС (снотворные, транквилизаторы, антидепрессанты), может привести к уси-



лению их угнетающего влияния на ЦНС. Во время приема препарата не рекомендуется выполнять работы, связанные с необходимостью быстрой реакции и повышенного внимания. Во время приема препарата нельзя употреблять алкоголь. Производитель. *SCHERING-PLOUGH*, США.

#### ПОЛИЖИНАКС (POLIGINAX)

Состав и форма выпуска. 1 вагинальная капсула содержит: ацетарсола 0,15 мг; неомицина сульфата 35000 ЕД; полимиксина В сульфата 35000 ЕД; нистатина 100000 ЕД; диметилполисилоксана 2,5 г.

Фармакологическое действие. Антибактериальный и противогрибковый препарат для местного применения. Улучшает трофические процессы в слизистой оболочке влагалища. Показания. Церивит и вагинит бактериального, грибкового или смешанного генеза, вызванные чувствительной к препарату флорой. Предоперационная профилактика инфекционных осложнений при гинекологических вмешательствах.

Режим дозирования. Назначают по 1-2 вагинальные капсулы в день, продолжительность лечения 6-12 дней. В случае необходимости возможно более длительное применение препарата.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Производитель. *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина.

#### ПОЛИМИНЕРОЛ (POLYMINEROL)

Состав и форма выпуска. Стандартизованный коллоидный солевой раствор маточных щелочек Поморийского озера, содержащий магний, кальций, натрий, хлор, фтор, бром, железо и другие микроэлементы по 125 мг во флаконе.

Фармакологическое действие. Оказывает противовоспалительное, регенеративное, слабое анальгезирующее действие: препарат уменьшает проницаемость кровеносных сосудов, повышает фагоцитоз и активность щелочной фосфатазы.

Показания. Начальная и длительно текущая форма пародонтопатии, гингивит (особенно при кровоточивости), гингивостоматит. Профилактика заболеваний десен.

Режим дозирования. При катаральных гингивитах назначают разбавленный раствор полиминерола (1 часть полиминерола на 4-5 частей воды) для полоскания ротовой полости 3 раза в день по 10 мин. В тяжелых случаях на десны накладывают повязку из полиминерола, смешанного с флетчером consistency мягкого теста, на срок от 2-3 часов до суток. При язвеночерных и гипертрофических гингивитах лечение начинают с повязок, причем между зубами накладывают ватные тампоны, пропитанные полиминеролом, а при отслоении папилл и образования кармашков в деснах в глубину вставляют рыхлые ватные дренажики. В начальных стадиях пародонтоза накладывают повязки с дренажами из пропитанной полиминеролом ваты между зубами и полоскают ротовую полость, как при гингивитах. Если в деснах уже образовались кармашки, то дренажики вводят в глубину кармашка, а на десну накладывают повязку. При первых сеансах лечения дренажики меняют 2-3 раза каждые 5 мин и полоскают ротовую полость. Обычно в течение первого сеанса лечения накладывают 10-15 повязок через день, а последние 4-5 сеансов делают с интервалом в 2 недели. При применении только дренажей первые сеансы лечения проводят каждый день, а затем через 2-3 дня.

Побочное действие. Аллергические реакции на компоненты препарата.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Во время лечения ротовую полость необходимо регулярно полоскать. При необходимости полиминерол применяют в комбинации с другими средствами - антибиотиками, витаминами, высококалорийной пищей и др.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

#### ПОЛЬКОРТОЛОН (POLCORTOLON)

Международное наименование — *triamcinolon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - триамцинолон. Таблетки 0,004 г по 20 шт. в упаковке. Производитель. *POLFA*, Польша. (см. ТРИАМЦИНОЛОН)

#### ПОЛЬКОРТОЛОН (POLCORTOLON) мазь

Международное наименование — *triamcinolon acetoniid*.

Состав и форма выпуска. 0,1% крем и мазь триамцинолона ацетонида по 15 г в tube.

Фармакологическое действие. Противовоспалительное, противоязвенное, противосудачное, противоаллергическое действие, в 6 раз более сильное, чем у преднизолона. При применении на кожу оказывает местное действие, не всасываясь в кровь. Препарат хорошо проникает в эпидермис.

Показания. Крем показан при острых воспалительных состояниях кожи в стадии мокнутия, после уменьшения которого продолжают применение мази или аэрозоля. Препарат применяют при кожных болезнях с тяжелым течением: герпес, экзема, распространенные эритемы, пруриго, укусы насекомых.

Режим дозирования. Небольшое количество мази или крема втирают в пораженные участки кожи 2-3 раза в сутки.

Побочное действие. Зуд, раздражение кожи, поздние реакции типа экземы, обострение течения микоза, стероидные угри, пурпура.

Противопоказания. Бактериальные, вирусные и грибковые кожные заболевания, сенситизация к кортикостероидам. Препарат не рекомендуется применять при беременности (особенно продолжительно и на большие поверхности).

Особые указания. Не рекомендуется применять препарат более 4 недель.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### ПОЛЬКОРТОЛОН TC (POLCORTOLON TC)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - триамцинолон, тетрациклина гидрохлорид. 1 мл препарата содержит 0,00025 и 0,01 г активных веществ соответственно. Аэрозоль 40 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. При местном применении оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкзудативное, противоаллергическое и антибактериальное действие.

Показания. Различные формы бактериальной инфекции кожи, опрелость, гнойный фолликулит, фурункул, обширные ожоги, кожные изменения при лучевой болезни, посттравматический дерматит, язвы голени.

Режим дозирования. В течение 1-3 минут распыляют с расстояния 20 см на пораженную поверхность кожи 2-4 раза в сутки.

Побочное действие. Редко - раздражение кожи, сухость и шелушение эпидермиса, ощущение жжения кожи. При длительном применении и/или нанесении на большие поверхности кожи возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.

Противопоказания. Грибковые и вирусные инфекции кожи, туберкулез кожи, сифилис, ветряная оспа, кожные реакции после вакцинации, повышенная чувствительность к какому либо из компонентов препарата.

Особые указания. Необходимо защищать глаза от попадания аэрозоля. Максимальная продолжительность применения препарата 3-4 недели.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### ПОЛЬПРЕССИН (POLPRESSIN)

Международное наименование — *prazosin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - празозин



гидрохлорид. Таблетки по 0.001 г, 0.002 г, 0.005 г активного вещества.

Производитель. *POLFA*, Польша.  
(см. ПРАЗОЗИН)

### ПОСТИНОР (POSTINOR)

Международное наименование — *norgestrel*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — норгестрел. Таблетки 0.00075 г по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Постинор — посткоитальный гормональный противозачаточный препарат. Постинор тормозит овуляцию, изменяет нормальное течение секреторной фазы менструального цикла, вызывает временные атрофические изменения в эндометрии и нарушает способность имплантировать оплодотворенную яйцеклетку.

Показания. Предупреждение беременности у женщин которые имеют редкие, случайные половые связи.

Режим дозирования. Следует принять 1 таблетку постинора сразу же после полового сношения, но не позже, чем через 1 час. Обычно разрешается принимать 1 таблетку в неделю или 4 таблетки в месяц. В случае, если в течение 3 часов происходит повторное сношение, следует принять еще одну таблетку. В случае многократного полового сношения следует принять 1 таблетку после первого акта, а спустя 3 часа и на следующий день еще по 1 таблетке.

Побочное действие. Потеря аппетита, тошнота, менструальноподобное кровотечение.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции печени, заболевания желчных путей, желтуха в период беременности в анамнезе.

Особые указания. Если требуется более частый прием постинора, чем 4 таблетки в месяц, то целесообразно перевести пациентку на прием комбинированных двухфазных гормональных контрацептивов.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

### ПОТЕСЕТИЛ (POTESEPTIL) таблетки

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.08 г триметоприма и 0.4 г сульфадимезина. Таблетки по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Потесетил за счет содержания 2-х препаратов, обладающих бактериостатическим эффектом, оказывает бактерицидное действие на грамположительные и грамотрицательные микробы, в том числе в отношении бактерий, устойчивых к действию сульфаниламидных препаратов. Бактерицидный эффект объясняется двойным блокирующим действием препарата на метаболизм бактерий. Потесетил эффективен в отношении: стрептококков, стафилококков, пневмококков, палочки дизентерии, брюшного тифа, кишечной палочки, протей; препарат не эффективен в отношении палочки туберкулеза, спирохет, синегнойной палочки.

Показания. Потесетил применяют при лечении инфекционных заболеваний, вызванных чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Потесетил назначают по 2 таблетки 2 раза в день. Поддерживающая доза препарата в случае продолжительного приема 1 таблетка 2 раза в день. Максимальная суточная доза потесетила — 3 таблетки 2 раза в день. Детям препарат назначают в дозе: от 6 недель до 1 года — по 1/6 таблетки 2 раза в день; от 1 года до 2 лет — по 1/4 таблетки 2 раза в день; от 2 до 6 лет — по 1/2 таблетки 2 раза в день; от 7 до 12 лет — по 1 таблетке 2 раза в день.

Побочное действие. При приеме потесетила могут иметь место следующие побочные эффекты: головные боли, тошнота, рвота, потеря аппетита, диарея, аллергические кожные высыпания. При длительном приеме препарата в высоких до-

зах возможны гематологические нарушения в виде лейкопении и тромбоцитопении.

Противопоказания. Потесетил не назначают пациентам с выраженным нарушением функции печени и почек, при патологических изменениях картины крови, с гиперчувствительностью к сульфаниламидам, в первом триместре беременности.

Особые указания. Потесетил не применяют одновременно с антикоагулянтами, пероральными гипогликемическими препаратами, производными параминобензойной кислоты, фенитоном, салицилатами, фенилбутаноном, напроксеном, фенитоном.

Производитель. *ALCALOIDA*, Венгерская республика.

### ПОТЕСЕТИЛ (POTESEPTIL) сироп

Состав и форма выпуска. 1 флакон сиропа содержит 0.4165 г триметоприма и 2.0385 г сульфадимезина. Сироп 50 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Потесетил за счет содержания 2-х препаратов, обладающих бактериостатическим эффектом, оказывает бактерицидное действие на грамположительные и грамотрицательные микробы, в том числе в отношении бактерий, устойчивых к действию сульфаниламидных препаратов. Бактерицидный эффект объясняется двойным блокирующим действием препарата на метаболизм бактерий. Потесетил эффективен в отношении: стрептококков, стафилококков, пневмококков, палочки дизентерии, брюшного тифа, кишечной палочки, протей, гонококков; препарат не эффективен в отношении палочки туберкулеза, спирохет, синегнойной палочки.

Показания. Потесетил применяют при лечении инфекционных заболеваний, вызванных чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Потесетил сироп назначают детям из расчета 2.5 мл сиропа на 3-4 кг массы тела. В случае острого характера заболевания препарат назначают в указанной выше дозе на срок не менее 4 дней; затем дозу снижают и полностью заканчивают лечение через 2 дня после исчезновения симптомов заболевания. При необходимости более длительного курса лечения препарат назначается в поддерживающей дозировке, составляющей половину дозы, указанной выше.

Побочное действие. При приеме потесетила сиропа могут иметь место следующие побочные эффекты: общее недомогание, головная боль, аллергические реакции в виде кожной сыпи, диспептические расстройства. В редких случаях при длительном приеме препарата возможны гематологические нарушения в виде лейкопении и тромбоцитопении.

Противопоказания. Потесетил сироп не назначают пациентам с выраженным нарушением функции печени и почек, при патологических изменениях картины крови, с гиперчувствительностью к сульфаниламидам.

Особые указания. Следует избегать совместного назначения потесетила сиропа с фенитоном, салицилатами, фенилбутаноном, напроксеном. Потесетил сироп — лекарственная форма, предназначенная для применения в педиатрии.

Производитель. *ALCALOIDA*, Венгерская республика.

### ПОТЕСЕТТА (POTESETTA)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.02 г триметоприма, 0.1 г сульфадимезина. Таблетки по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Потесетта оказывает бактерицидное действие на грамположительные и грамотрицательные микробы за счет содержания 2-х компонентов, обладающих бактериостатическим эффектом. Бактерицидное действие объясняется двойным блокирующим воздействием препарата на метаболизм бактерий. Потесетта оказывает действие на: стрептококки, стафилококки, пневмококки, палочки дизентерии, брюшного тифа, кишечную палочку, про-

тей, гонококки; препарат не эффективен в отношении палочки туберкулеза, спирохет, синегнойной палочки.

**Показания.** Протесета применяется для лечения инфекционных заболеваний, вызванных чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Протесета назначается детям в возрасте от 3-х месяцев до 3-х лет по 1 таблетке на 3-4 кг массы тела; в возрасте от 3-х до 6-ти лет - по 2-3 таблетки 2 раза в день; в возрасте от 7 до 12 лет - по 3-4 таблетки 2 раза в день. В случае острого характера заболевания препарат назначается на срок не менее 4 дней в указанных выше дозах, затем дозу снижают и полностью заканчивают лечение через 2 дня после исчезновения симптомов заболевания.

**Побочное действие.** При лечении препаратом могут иметь место следующие побочные эффекты: недомогание, головная боль, аллергические реакции в виде кожной сыпи, тошнота, диарея, рвота. В редких случаях при приеме препарата длительное время в высоких дозах возможны гематологические нарушения в виде лейкопении и тромбоцитопении.

**Противопоказания.** Препарат не применяют у пациентов с выраженным нарушением функции печени и почек, имеющих патологические изменения картины крови, гиперчувствительностью к компонентам препарата.

**Особые указания.** Протесету не назначают одновременно с фениитоном, салцилатами, фенилбутазоном, напроксеном. Лекарственная форма препарата протесета предназначена преимущественно для применения в педиатрии.

**Производитель.** ALCALOIDA, Венгерская республика.

## ПРАЗИН (PRASIN).

**Международное наименование** — *prazosin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - празозина гидрохлорид. Таблетки по 0.001, 0.002 и 0.005 г.

**Производитель.** LUDWIG MERCKLE, Австрия.

(см. ПРАЗОЗИН)

## ПРАЗОЗИН (PRAZOSIN)

**Международное наименование** — *prazosin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - празозина гидрохлорид. Таблетки.

**Фармакологическое действие.** Периферический вазодилатор смешанного действия, которое связано с блокадой постсинаптических альфа-1-адренорецепторов. Вызывает понижение АД за счет уменьшения общего периферического сосудистого сопротивления. Под влиянием препарата за счет расширения периферических вен уменьшается также и преднагрузка на сердце, что приводит к улучшению системной и внутрисердечной гемодинамики у больных с хронической сердечной недостаточностью. Снижает также давление в малом круге кровообращения. Вазодилатирующий эффект празозина редко сопровождается рефлекторной тахикардией. При длительном назначении препарат снижает концентрацию атерогенных липидов в крови. Максимальная концентрация в крови отмечается через 1-3 часа после приема внутрь.

**Показания.** Артериальная гипертензия; хроническая сердечная недостаточность (в составе комбинированной терапии). **Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. При артериальной гипертензии назначают в начальной дозе по 0.5 мг 2 или 3 раза в день (первую дозу препарата назначают на ночь, с целью уменьшения риска возникновения ортостатической гипотонии). При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта при хорошей переносимости препарата через 2-3 дня дозу препарата может быть увеличена до 1 мг 2-3 раза в день. Средняя терапевтическая доза составляет 4-6 мг/сут; максимальная доза - 20 мг/сут.

**Побочное действие.** Артериальная гипотония (особенно в ортостатическом положении), головокружение, головная боль, бессонница, слабость, утомляемость, тошнота, серцебиение, учащенное мочеиспускание. При длительном применении

возможен отек нижних конечностей. В редких случаях может возникнуть ортостатический коллапс, особенно при приеме первой дозы препарата.

**Противопоказания.** Артериальная гипотония; хроническая сердечная недостаточность, возникшая на фоне констриктивного перикардита, тампонады сердца, пороков сердца со сниженным давлением заполнения левого желудочка; беременность, лактация, детский возраст (до 12 лет), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** При назначении первой дозы празозина (0.5 мг) следует проводить систематический контроль АД и ЧСС в положении больного лежа и стоя. Вероятность возникновения гипотонии выше у пациентов, получающих диуретики, симпатолитики и/или бета-адреноблокаторы. У больных с хронической сердечной недостаточностью возможно возникновение раннего ускользания терапевтического эффекта, что может быть устранено путем повышения дозы препарата или его кратковременной отмены.

**Производители.** Адверзутен 1 (Adverzuten 1) AWD, Германия; Адверзутен 5 (Adverzuten 5) AWD, Германия; Минипресс (Minipress) BIOGAL, Венгерская республика; Минипресс (Minipress) PFIZER, США; Польпрессин (Polipressin) POLFA, Польша; Празин (Prasin) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Празозин (Prazosin) PHARMACHIM, Болгария; Пратсиол (Pratiol) ORION, Финляндия.

## ПРАЗОЗИН (PRAZOSIN)

**Международное наименование** — *prazosin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - празозина гидрохлорид. Таблетки по 0.001, 0.002 и 0.005 г.

**Производитель.** PHARMACHIM, Болгария.

(см. ПРАЗОЗИН)

## ПРАКТАЗИН (PRACTAZIN)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит алтизид 0.015 г и спиронолактона 0.025 г. Таблетки по 3 шт. и 15 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный диуретик. Входящий в его состав алтизид является салуретиком средней силы действия. Спиронолактон - конкурентный антагонист альдостерона, обладает калийсберегающим эффектом, предотвращает развитие гипокалиемии. Компоненты, входящие в состав препарата, усиливают диуретический и гипотензивный эффекты друг друга.

**Показания.** Отечный синдром различного генеза (при хронической сердечной недостаточности, нефротическом синдроме и другой патологии почек, синдроме портальной гипертензии при циррозе печени). Артериальная гипертензия.

**Режим дозирования.** При отеочном синдроме величина начальной дозы определяется выраженностью нарушений водно-электролитного обмена и составляет по 4 таб. 2 раза в сутки в течение 3-6 дней. После уменьшения отеочного синдрома переходят на поддерживающую терапию: по 2 таб. 2 раза в сутки. При артериальной гипертензии назначают по 2-3 таб. ежедневно.

**Побочное действие.** Возможны: сонливость, тошнота, рвота, диарея. В редких случаях при длительном назначении - гиперкалиемия, гипонатриемия, развитие гиперхлоремического метаболического ацидоза; у женщин - гирсутизм, нарушение менструального цикла, аменорея, изменение голоса; у мужчин - гинекомастия, нарушение эрекции; кожная сыпь аллергического генеза, повышение уровня мочевой кислоты, мочевины и креатинина в сыворотке крови.

**Противопоказания.** Печеночная и/или почечная, острая почечная недостаточность, анурия, подагра, гиперкалиемия, гипонатриемия, гиповолемия, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Прием препарата дает положительный результат при проведении теста на допинг. С осторожностью

назначают препарат больным с заболеваниями печени, сахарным диабетом, при риске развития дыхательного или метаболического ацидоза. Не следует назначать одновременно с препаратами, содержащими калий.

Производитель. **BIOGALENIQUE**, Франция.

#### ПРАКТОН 50 (PRACTON 50)

Международное наименование — *spironolactone*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - спиронолактон. Таблетки 0.05 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. **BIOGALENIQUE**, Франция.

(см. СПИРОНОЛАКТОН)

#### ПРАМОЛАН (PRAMOLAN)

Международное наименование — *opipramol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - опипрамол. Драже 0.05 г по 20 или 250 шт. в упаковке.

Производитель. **POLFA**, Польша.

(см. ОПИПРАМОЛ)

#### ПРАТСИОЛ (PRATSIOI)

Международное наименование — *prazosin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - празозина гидрохлорид. Таблетки 0.001 и 0.002 г по 30 и 100 шт. в упаковке. Таблетки 0.005 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. **ORION**, Финляндия.

(см. ПРАЗОЗИН)

#### ПРЕГНАВИТ (PREGNAVIT)

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит витамина А 3000 МЕ, витамина Д3 200 МЕ, витамина В1 0.0015 г, витамина В2 0.0025 г, витамина В6 0.005 г, витамина В12 0.000005 г, кислоты аминотиотиновой 0.015 г, витамина С 0.075 г, пантотеновой кислоты 0.01 г, фолиевой кислоты 0.00075 г, витамина Е 0.01 г, железа фумарата 0.03 г, диалкация фосфата 0.25 г. Капсулы по 30, 60 или 180 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Определяется комплексом компонентов, входящих в состав препарата.

Показания. Повышенная потребность в витаминах и макроэлементах во время беременности и кормления грудью, состояния реконвалесценции после длительно и/или тяжело протекающих инфекционных заболеваний.

Режим дозирования. Доза препарата зависит от срока беременности: до 4 месяца - 1 капсула в день, 5-7 месяц - 2 капсулы в день, 8-10 месяц - 3 капсулы в день. В послеродовом периоде и в период кормления грудью - 3 капсулы в день. Капсулы принимают не разжевывая, с небольшим количеством воды.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд, ангионевротического отека.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Производитель. **LUDWIG MERCKLE**, Австрия.

#### ПРЕГНИЛ (PREGNYL)

Международное наименование — *horiotropin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хорионический человеческий гонадотропин. Замороженное сухое вещество и растворитель. 1 мл приготовленного раствора содержит 500, 1000, 1500 или 5000 МЕ активного вещества.

Фармакологическое действие. Стимулирует синтез половых гормонов в яичниках и яичках. Стимулирует овуляцию, обеспечивает функцию желтого тела.

Показания. У женщин: бесплодие, невынашивание беременности. У мужчин: гипогонадотропный гипогонадизм, крипторхизм, не обусловленный анатомическими окклюзиями.

Режим дозирования. У женщин для индукции овуляции вводят внутримышечно однократно в дозе 5-10 тыс.МЕ. Для поддержания функции желтого тела вводят до 5 тыс.МЕ 1-3 раза во время лютеиновой фазы. У мужчин при гипогонадизме

вводят внутримышечно в дозе 1-2 тыс.МЕ 2-3 раза в неделю в течение минимум 3 месяцев. При крипторхизме: в возрасте до 6 лет - 500-1000 МЕ 2 раза в неделю в течение 6 недель; старше 6 лет - 1500 МЕ 2 раза в неделю в течение 6 недель.

Побочное действие. Редко - кожная сыпь, задержка жидкости в организме (у мужчин). У женщин - синдром гиперстимуляции яичников.

Противопоказания. Аденогенозависимая опухоль.

Особые указания. С осторожностью следует назначать мальчикам в препубертатный период, а также мужчинам, страдающим ИБС, артериальной гипертензией, почечной недостаточностью. У женщин в случае возникновения синдрома гиперстимуляции яичников введение препарата следует прекратить.

Производитель. **ORGANON**, Нидерланды.

#### ПРЕДИАН (PREDIAN)

Международное наименование — *gliclazid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - гликлазид. Таблетки 0.08 г.

Производитель. **ZORKA PHARMA**, Югославия (в сотрудничестве с *Servier*, Франция).

(см. ГЛИКЛАЗИД)

#### ПРЕДНИЗОЛОН (PREDNISOLON) глазная взвесь

Международное наименование — *prednisolon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - преднизолон ацетат. Глазная взвесь 0.5% по 10 мл в упаковке.

Производитель. **POLFA**, Польша.

(см. ПРЕДНИЗОЛОН для офтальмологии)

#### ПРЕДНИЗОЛОН (PREDNISOLON) мазь

Международное наименование — *prednisolon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - преднизолон. Мазь 0.5% по 10 г или 20 г в тубе.

Фармакологическое действие. Глюкокортикостероид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное и противоудное действие.

Показания. Крапивница, нейродермит, чесотка, экзема, себорейный дерматит, красная волчанка, эритродермия, псориаз, аллопеция.

Режим дозирования. 1-3 раза в сутки мазь втирается в пораженные участки кожи.

Побочное действие. Стероидные угри, пурпура, телеангиоэктазии, жжение, зуд, раздражение, сухость и кожи. При длительном применении и/или при нанесении на большие поверхности возможны системные побочные явления.

Противопоказания. Сеисбилизация к кортикостероидам, бактериальные, вирусные, грибковые поражения кожи, туберкулез, сифилис, опухоли кожи. Беременность.

Особые указания. Длительность применения препарата не должна превышать 14 дней. В случае применения препарата при обыкновенных или розовых угрях возможно обострение заболевания.

Производитель. **POLFA**, Польша; **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

#### ПРЕДНИЗОЛОН (PREDNISOLON) для офтальмологии

Состав и форма выпуска. Глазная суспензия. Глазные капли. Фармакологическое действие. При закапывании в конъюнктивальный мешок оказывает сильное местное противовоспалительное, противоаллергическое и противоэкссудативное действие, в 4 раза превышающее аналогичные эффекты гидрокортизона. Тормозит соединительнотканые реакции в ходе воспалительного процесса и снижает возможность образования рубцовой ткани.

Показания. Невоспалительные воспалительные заболевания переднего сегмента глаза - острый и хронический ирит, ири-

доциклит, увеит, эписклерит, склерит, конъюнктивит, паренхиматозный и дисковидный кератит без повреждения эпителии роговицы, аллергический конъюнктивит, бифеокорнеоциклит и бифеит, воспалительные процессы после травм глаза и оперативных вмешательств, симпатическая офтальмия.

Режим дозирования. Закапывают в конъюнктивальный мешок по 1-2 капли 3 раза в день. В острых случаях препарат закапывают через каждые 2-4 часа. После глазных операций назначают только на 3-5 день после операции.

Побочное действие. Преходящее чувство жжения. При длительном применении - повышение внутриглазного давления. При заболеваниях, ведущих к истончению роговицы, местное применение преднизолона может привести к перфорации роговицы.

Противопоказания. Вирусные, грибковые, гнойные бактериальные заболевания глаз, туберкулез глаз, первичная глаукома, заболевания роговицы с повреждением эпителии.

Особые указания. В зависимости от заболевания целесообразно комбинировать преднизолон с антибиотиками и другими антибактериальными препаратами, с системным приемом стероидов внутрь. Лицам, носящим контактные линзы, препарат следует закапывать перед наложением или после снятия контактных линз.

Производители. Инфляксен форте (Inflaplexan forte) ALLERGAN, Германия; Преднизолон (Prednisolon) GEDEON RICHTER, Венгрия республика; Преднизолон (Prednisolon) POLFA, Польша.

#### ПРЕДНИЗОН (PREDNISOLON) для инъекций

Международное наименование — *prednisolon*.

Состав и форма выпуска. 1 ампула (1 мл) содержит 0.03 г магниядизона гидрохлорида.

Фармакологическое действие. Преднизолон является дегидрированным аналогом гидрокортизона. По действию и активности близок к преднизону.

Показания. Прежде всего острые заболевания, при которых быстрый эффект глюкокортикоидов спасает жизнь: ожоговый, травматический, операционный или возникающий вследствие отравления шок, шок при инфаркте миокарда. Тяжелые аллергические состояния, анафилактический шок, трансфузионный шок, астматический статус, тяжелая форма гиперчувствительности к лекарственным препаратам. Интоксикация, возникающая в связи с инфекционными заболеваниями (при длительном лечении преднизолоном комбинируют с соответствующими антибиотиками). Острая недостаточность надпочечников, печеночная кома. Назначают также с целью профилактики артериальной гипотензии, связанной с оперативными вмешательствами у больных, длительно принимающих кортикостероиды. Специфические педиатрические показания: все виды афиалексии, аллергии, ларинготрахеобронхит, астматический приступ, шок.

Режим дозирования. При шоке - 30-90 мг (1-3 мл) медленно внутривенно или в капельной инфузии. В исключительных случаях вводят 150-300 мг. Если внутривенное вливание затруднено, препарат можно вводить внутримышечно, глубоко. При этом следует учитывать более медленное всасывание препарата. В случае необходимости возможно повторное введение 30-60 мг внутривенно или внутримышечно. Если в анамнезе отмечен психоз, не следует назначать большие дозы. После купирования острых явлений нужно перейти на таблетированную форму преднизолона. Детам от 2 до 12 месяцев - 2-3 мг/кг массы тела, от 1 до 14 лет - 1-2 мг/кг массы тела внутримышечно; внутривенно вводят медленно (в течение 3 минут). При необходимости данную дозу можно повторить через 20-30 минут.

Побочное действие. При внутримышечном - введении преходящая боль, возникновение инфильтратов. При длительном введении преднизолона отмечается снижение сопротивляемо-

сти к инфекциям, артериальная гипертензия, глюкозурия, гипокальциемия, отрицательный азотистый баланс, истощение коры надпочечников, остеопороз. Повышение кислотности желудочного сока. Изъязвление желудочно-кишечного тракта.

Противопоказания. Противопоказания к продолжительному применению совпадают с известными противопоказаниями кортикостероидной терапии: язва желудка и двенадцатиперстной кишки, беременность, синдром Кушинга, остеопороз, психозы, период вакцинации, склонность к тромбоэмболии, недостаточность почек, тяжелая форма артериальной гипертензии, простой герпес и ветряная оспа. При сахарном диабете назначают только по абсолютным показаниям или для ликвидации резистентности к инсулину. При инфекционных заболеваниях преднизолон назначают наряду со специфической антибактериальной терапией. В первой трети беременности назначение преднизолона относительно противопоказано.

Особые указания. Следует избегать совместного введения преднизолона с барбитуратами лицам с болезнью Аддисона. Назначать с осторожностью с: антидиабетическими средствами, принимаемыми внутрь (опасность развития гипогликемии); антикоагулянтами (потенцирование действия); салицилатами; диуретиками; барбитуратами. При латентных формах туберкулеза назначается только совместно с туберкулостатическими средствами. При состояниях, угрожающих жизни, вводить препарат следует внутривенно. При продолжительной терапии, во избежание гипокальциемии, необходимо дополнительное введение кальция. Для предупреждения катаболического эффекта и остеопороза рекомендуется однократное назначение неробала или нероболетте. В процессе терапии регулярно контролируется артериальное давление, производится анализ мочи и кала. Завершая курс терапии следует пересмотреть дозировку антидиабетических средств, а также антикоагулянтов. При одновременном назначении диуретиков следует контролировать электролитный обмен. При одновременном назначении с салицилатами наряду со снижением дозы преднизолона может потребоваться снижение дозы салицилатов. Производителю GEDEON RICHTER, Венгрия республика.

#### ПРЕДНИЗОН (PREDNISOLON) таблетки

Международное наименование — *prednisolon*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.005 г преднизолона.

Фармакологическое действие. Дегидрированный аналог гидрокортизона; по активности и свойствам близок к преднизону. Показания. Острый и хронический полиартрит, плече-лопаточный периартрит, анкилозирующий спондилоартрит, ревматическая лихорадка, ревматический кардит. Бронхиальная астма, астматический статус, разные острые и хронические аллергические заболевания (гиперчувствительность к лекарственным препаратам, сыпчатая сыпь, крапивница, аллергический ринит, гиперчувствительность к химическим веществам, отек Квинке). Болезнь Аддисона, острая недостаточность коры надпочечников, адреногенитальный синдром. Гепатит, печеночная кома, гипогликемическое состояние, липидный нефроз, агранулоцитоз, различные формы лейкозием, лимфогранулематоз, тромбоцитопеническая пурпура, гемолитическая анемия. Диссеминированная красная волчанка, пузырчатка, узелковый периартрит, экзема, зуд, экспликативный дерматит, псориаз. Симпатическая офтальмия, аллергические формы конъюнктивита, негнойный кератит, ирит, иридоциклит, увеит, хориоидит. Специфические педиатрические показания: ревматическая лихорадка, малая хорея, астматический бронхит, нефроз.



Режим дозирования. Индивидуален. В острых состояниях и в качестве вводимой дозы обычно применяют 20-30 мг в день (4-6 таблеток). Поддерживающая доза составляет 5-10 мг в день (1-2 таблетки). При некоторых заболеваниях (нефроз, некоторые ревматические заболевания) назначают более высокие дозы. Лечение прекращают медленно, постепенно снижая дозу. Если в анамнезе имеются психозы, высокие дозы назначают под строгим контролем врача. Дозы для детей: 1-2 мг на кг массы тела в день, в 4-6 приема. При назначении преднизолона следует учитывать суточный секреторный ритм глюкокортикоидов: утром назначают большие дозы, днем - средние, вечером - малые.

Побочное действие. Пониженная сопротивляемость к инфекциям, артериальная гипертензия, глюкозурия, гипокальциемия, отрицательный азотистый баланс, истощение коры надпочечников, остеопороз. Повышение кислотности желудочного секрета, изъязвление желудочно-кишечного тракта. Противопоказания. Язва желудка и двенадцатиперстной кишки, остеопороз, болезнь Кushinga, склонность к тромбообразованию, недостаточность почек, тяжелая артериальная гипертензия, простой герпес, ветряная оспа, период вакцинации, активный туберкулез.

Особые указания. В первой трети беременности назначение преднизолона относительно противопоказано. При сахарном диабете назначается только при абсолютных показаниях или для предупреждения предполагаемой резистентности к инсулину. При инфекционных заболеваниях может быть применен осторожно только наряду со специфической химио- или антибиотикотерапией. При скрытом туберкулезе преднизолон также может быть применен лишь совместно с противотуберкулезными средствами. Следует избегать совместного назначения с барбитуратами у больных болезнью Аддисона; антикоагулянтами (потенцирование противосвертывающего действия); саллицилатами (наряду со снижением дозы преднизолона может потребоваться одновременное снижение дозы саллицилатов); барбитуратами; диуретиками (необходимо контролировать электролитный обмен). Во время продолжительного курса лечения необходимо систематически измерять артериальное давление, исследовать мочу и кал, вводить анаболические стероиды (небобол, небоболетин), антибиотики и обильное количество калия (фрукты, овощи, шоколад, возможно в виде 1-2 г порошка калия гидрохлорида в таблетке). Необходимо обдумать также введение АКГТ после курса лечения преднизолоном (после проведения кожной пробы!). В процессе терапии кортикостероидами следует пересмотреть дозировку антидиабетических средств, а также антикоагулянтов. Перед назначением преднизолона следует учесть риск кортикостероидной терапии и возможность нежелательных последствий.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика; IPCA, Индия; JENAPHARM, Германия.

#### ПРЕДНИЗОЛОН (PREDNISOLON) глазные капли

Международное наименование — *prednisolon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - мазипреднона гидрохлорид. Глазные капли (1 мл содержит 0.003 г активного вещества) по 5 мл во флаконе.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

(см. ПРЕДНИЗОЛОН для офтальмологии)

#### ПРЕДНИЗОЛОН (PREDNISOLON) раствор для отоларингологии

Международное наименование — *prednisolon*.

Состав и форма выпуска. 1 мл раствора содержит 0.005 г мазипреднона гидрохлорида, 0.01 г эфедрина гидрохлорида, 0.005 г лидокаина гидрохлорида. Раствор 5 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Преднизолон раствор для ото-

ринголарингологии обладает противовоспалительным, антиаллергическим, десенсибилизирующим действием.

Показания. Преднизолон раствор для оториноларингологии применяют при аллергических ринитах, острым или хроническом воспалении, отеке слизистой носа, воспалении придаточных пазух, лечении после отолотических вмешательств, негнойном мезоэпитемпаните аллергического генеза.

Режим дозирования. Преднизолон раствор для оториноларингологии применяют по 4-5 капель в ухо или каждую половину носа 3-4 раза в день.

Побочное действие. В настоящее время побочное действие препарата при применении его в указанных дозировках не выявлено.

Противопоказания. Преднизолон раствор для оториноларингологии не применяют в педиатрической практике.

Особые указания. При инфекционных заболеваниях следует дополнить лечение специфической антибактериальной терапией.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### ПРЕМАРИН (PREMARIN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - конъюгированные эстрогены. Таблетки для перорального применения 0.006625 г по 20, 40 или 60 шт. в упаковке.

Производитель. WYETH GROUP, Германия.

(см. ЭСТРОГЕНЫ КОНЪЮГИРОВАННЫЕ)

#### ПРЕМПАК-С (PREMPAC-S)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - конъюгированные эстрогены и норгестрел. Таблетки (1 таблетка содержит 0.625 мг и 0.15 мг активных веществ соответственно) по 21 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный эстроген-гестагенный препарат. Сбалансированная эстроген-гестагеновая терапия с помощью премпак-С предупреждает гиперстимуляцию эндометрия, вызываемую одним эстрогеном, и приводит к периодическому отслоению эндометрия, заканчивающегося менструальным кровотечением. Премпак-С ослабляет проявления симптомов менопаузального периода у женщин, улучшает эмоциональное состояние, регулирует уровень липидов и минерального обмена в постменопаузальный период, уменьшает проявления постменопаузальных атрофических вагинитов и уретритов.

Показания. Эстрогенная недостаточность в менопаузальный и постменопаузальный период. Постменопаузальный остеопороз. Расстройства менструального цикла.

Режим дозирования. Начинают прием с таблеток конъюгированных эстрогенов по 0.625-1.25 мг/день, а с 17 дня по 28 день каждого цикла добавляя табл. норгестрела по 0.15 мг в день.

Побочное действие. Маточные кровотечения, дисменорея, увеличение массы тела и молочных желез, желудочно-кишечные расстройства, головная боль, пигментация кожи лица, геморагические высыпания на коже, узелковая эритема, депрессия.

Противопоказания. Маточные кровотечения неясной этиологии, рак молочной железы и другие эстрогензависимые опухоли, тромбофлебит, тромбоз и тромбоэмболические заболевания, острые и хронические заболевания печени, почек, синдром Дубина-Джонсона. С осторожностью следует назначать женщинам с мастопатиями, гипертонией, диабетом.

Особые указания. Гинекологические обследования каждые 6-12 месяцев.

Производитель. WYETH GROUP, Германия.

#### ПРЕ-ПАР (PRE-PAR)

Международное наименование — *ritodrin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ритодрина



гидрохлорид. Таблетки 0,01 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0,01 г активного вещества) ампулы 5 мл по 1 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Тормозит частоту и силу сокращений матки за счет стимуляции бета-адренорецепторов. Улучшает маточно-плацентарное кровообращение.

Показания. Преждевременные роды (после 16-ой недели беременности); профилактика преждевременных родов после гинекологических операций; асфиксия плода во время родов и в результате обвития пуповиной.

Режим дозирования. В случае преждевременных родов показано в/в капельное введение ритодина с начальной скоростью 0,05 мг/мин.; при недостаточном клиническом эффекте показано увеличение скорости введения на 0,05 мг/мин. каждые 10 минут до достижения эффекта. Эффективная доза обычно составляет 0,15–0,3 мг/мин. Вливание следует продолжать в течение 12–48 часов после прекращения маточных сокращений. В случае невозможности в/в введения ритодина назначают в/м в начальной разовой дозе 10 мг. При отсутствии эффекта через 1 час показано повторное введение 10 мг; затем вводят 10–20 мг каждые 2–6 часов в течение 12–48 часов. По окончании парентерального введения ритодина показан переход на прием внутрь по 10 мг каждые 2–6 часов. Продолжительность лечения зависит от выраженности клинического эффекта и состояния больной.

Побочное действие. Тахикардия, ощущение сердцебиения, приливы, потливость, тремор, тошнота, рвота.

Противопоказания. Маточное кровотечение; состояние матери и плода, при которых продолжение беременности не показано; заболевания сердца у матери, беременность в первые 16 недель.

Особые указания. С осторожностью следует назначать препарат лицам с сопутствующим сахарным диабетом; в первые дни возможно изменение потребности в инсулине. В процессе в/в введения каждые 15 минут показан контроль ЧСС плода, ЧСС и АД матери. При возникновении у матери тахикардии с ЧСС более 135 в 1 минуту введение следует прекратить. В целях профилактики гипотонии во время вливания женщина должна лежать на боку.

Производитель. SOLVAY PHARMA-DUPHAR, Нидерланды.

#### ПРЕПИДИЛ ГЕЛЬ (PREPIDIL GEL)

Международное наименование — *dinoproston*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — динопростон (Pg E<sub>2</sub>). Гель для эндоцервикальной аппликации в 3-х-граммовом одноразовом шприце (3 г препарата содержит 0,0005 г активного вещества). Инструкция по сборке шприца, содержащего гель. 1. Сорвите пломбу. 2. Снимите с кончика защитный колпачок. 3. Вставьте защитный колпачок в шприц. 4. Выньте из упаковки стерильный катетер. 5. Плотно наденьте канюлю на конус шприца и введите содержимое шприца.

Производитель. UPIOHN, США.

(см. ДИНОПРОСТОН)

#### ПРЕСОЛОЛ (PRESOLOL)

Международное наименование — *metoprolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метопролола тартрат. Таблетки, содержащие 0,1 г активного вещества по 30 шт. в упаковке.

Производитель. HEMOPHARM, Югославия (по лицензиям Ciba-Geigy, Швейцария).

(см. МЕТОПРОЛОЛ)

#### ПРЕСОМЕН (PRESOMEN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — конъюгированные эстрогены. Драже 0,0006 г по 20, 60 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. SOLVAY PHARMA-KALI-CHEMIE PHARMA, Нидерланды.

(см. ЭСТРОГЕНЫ КОНЬЮГИРОВАННЫЕ)

#### ПРЕСТАРИУМ (PRESTARUM)

Международное наименование — *perindopril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — периндоприл. Таблетки 0,004 г по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Гипотензивный препарат пролонгированного действия, блокатор ангиотензин-конвертирующего фермента. Поддерживает образование ангиотензина II и устраняет его суживающее действие на артериальные и венозные сосуды. Снижает общее периферическое сосудистое сопротивление, уменьшает постнагрузку, снижает АД. Уменьшает преднагрузку, снижает давление в правом предсердии и малом круге кровообращения. Понижает образование альдостерона в надпочечниках, вызывает задержку калия в организме. Увеличивает почечный кровоток.

Показания. Артериальная гипертензия.

Режим дозирования. Назначают в начальной дозе 4 мг 1 раз в сутки утром. При необходимости доза препарата может быть повышена до 8 мг. У пожилых пациентов лечение начинают с назначения препарата в дозе 2 мг. Престариум желательно принимать до еды.

Побочное действие. Возможны — кашель, слабость, астения, головная боль, нарушение сна, тошнота, боли в животе, аллергические реакции в виде кожной сыпи. В редких случаях возможно повышение уровня мочевины и креатина в сыворотке крови, протенинурия.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек, азотемия, гиперкалиемия, возраст до 15 лет, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату. Особые указания. Не рекомендуется назначать одновременно с престариумом калийсберегающие диуретики (из-за опасности развития гиперкалиемии), нейролептики. При одновременном применении престариума и препаратов лития возможно замедление выведения лития из организма. Возможно снижение эффекта престариума при одновременном приеме нестероидных противовоспалительных препаратов. Имеется опыт применения блокаторов ангиотензин-конвертирующего фермента у больных с тяжелыми формами хронической сердечной недостаточности, рефрактерными к традиционной терапии сердечными гликозидами и диуретиками.

Производитель. SERVIER, Франция.

#### ПРИВИНИЛ (PRIVINIL)

Международное наименование — *lisinopril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — лизиноприл дигидрат. Таблетки 0,005, 0,01 и 0,02 г по 25, 50 и 100 шт. в упаковке.

Производитель. MERCK SHARP & DOHME, США.

(см. ЛИЗИНОПРИЛ)

#### ПРИМАМЕТ (PRIMAMET)

Международное наименование — *cimetidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — циметидин. Таблетки 0,2 г по 35 шт. в упаковке. Таблетки 0,4 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 ампула препарата содержит 0,2 г активного вещества) по 10 шт. в упаковке.

Производитель. LEK, Словения.

(см. ЦИМЕТИДИН)

#### ПРИНОРМ (PRINORM)

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0,1 г атенолола. Таблетки 0,1 г по 14 или 30 шт. в упаковке.

Производитель. JCN GALENKA, Югославия.

(см. АТЕНОЛОЛ)

## ПРОБЕНИЦИД (PROBENICID)

Международное наименование — *probenicid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - пробеницид. Таблетки по 0.5 г активного вещества.

Фармакологическое действие. В низких дозах снижает секрецию мочевой кислоты в дистальных канальцах, а в более высоких - повышает ее экскрецию, блокируя кальциевую реабсорбцию. После применения препарата в течение нескольких месяцев уровень мочевой кислоты в сыворотке может достигнуть исходного с выраженной мобилизацией ее из подартерических отложений.

Режим дозирования. Предназначен для применения внутрь в дозе 0.5 г вначале 1 раз в день, затем до 3 раз в день.

Побочное действие. Иногда вызывает диспепсию, кожные сыпи и изредка нефротический синдром.

Особые указания. Не следует назначать в комбинации с бутадионом и салицилатами, так как в этом случае эффективность препаратов снижается. Пробеницид ингибирует почечную экскрецию пенициллина, индометацина и диклофена, нарушает метаболизм гепарина, в связи с чем дозу его следует уменьшать при использовании в качестве антикоагулянта. Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия.

## ПРОБОН (PROBON)

Международное наименование — *rimazolum metilsulfate*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - римазолия метилсульфат. Драже 0.3 г по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает анальгетическим эффектом.

Показания. В качестве обезболивающего средства.

Режим дозирования. Разовая доза 1 драже. При необходимости назначают 3-4 драже в сутки.

Побочное действие. Тошнота, головокружение, вялость, оглушенность, сонливость.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Пробон усиливает действие препаратов, угнетающих ЦНС.

Производитель. *CHINOIN*, Венгерская республика.

## ПРОВЕРА (PROVERA)

Международное наименование — *medroxyprogesteron acetat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - медроксипрогестерона ацетат. Таблетки 0.005 г, 0.01 г по 12 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Производное прогестерона, оказывающее прогестагонное действие и не обладающее андрогенной и эстрогенной активностью. Подавляет секрецию гипофизарных гонадотропинов, вследствие чего у женщин предотвращается созревание фолликулов, уменьшаются вазомоторные симптомы в менопаузе, наступают прогестагонные изменения в слизистой оболочке шейки матки с увеличением числа промежуточных клеток в индексе созревания влагалищного эпителия. Противопроизводное действие препарата может зависеть от его влияния на гипофиз, на эстрогенные рецепторы и от метаболизма стероидных гормонов на тканевом уровне.

Показания. Профилактика развития гиперпластических процессов со стороны эндометрия при проведении терапии эстрогенами в постменопаузе, дисфункциональные маточные кровотечения, аменорея.

Режим дозирования. Первичная и вторичная аменорея: 5-10 мг в день в течение 10 дней. Если ранее эндометрий подвергся воздействию адекватных количеств эндогенных эстрогенов, то через 3-7 дней начнется индуцированное отменой прогестагена кровотечение. Дисфункциональные маточные кровотечения: сначала прием препарата в дозе 5-10 мг в день в течение 10 дней должен постепенно привести к прекращению кровотечения. Затем, через 3-7 дней после отмены препарата, начинается кровотечение, вызванное прекращением

приема препарата. После этого терапию можно повторить, начиная применение препарата с 16 дня цикла, в течение 2-3 циклов. Протравнение развития гиперпластических процессов со стороны эндометрия при проведении терапии эстрогенами в постменопаузе: 5-10 мг в день в течение, как минимум, 10 дней, начиная с 16 дня 25-дневного курса лечения эстрогенами. На 3-7 день после окончания курса должно начаться кровотечение, вызванное отменой прогестагена. Эндометриоз: 10 мг 3 раза в день в течение 90 дней, начиная с 1 дня цикла. Самостоятельно прекращающиеся прорывные кровотечения могут отмечаться у 30-40% пациенток, дополнительная гормональная терапия для их лечения не рекомендуется.

Побочное действие. Редко: анафилактические реакции, тромбоэмболические нарушения, нервозность, бессонница, сонливость, слабость, депрессия, головокружение, головная боль, крапивница, прурит, сыпь, акне, гирсутизм, алопеция, тошнота, повышенная чувствительность молочных желез, толкатора, изменение состава слюенной слизи, лихорадка, изменение веса, пожелтение дугообразного лица, задержка жидкости, снижение толерантности к глюкозе, повышение артериального давления. (Кортикостероидная активность препарата наблюдается чаще всего при назначении высоких доз.)

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, опухоль половых органов или молочной железы (кроме случаев противоопухолевой терапии), беременность.

Особые указания. При наличии депрессивных состояний в анамнезе необходим тщательный контроль в период лечения. Проверой. При проведении патогистологического исследования эндометрия и шейки матки необходимо предупредить гистолога о предыдущем лечении следующих исследований: определение уровня гонадотропинов; определение уровня прогестерона, кортизола, эстрогенов в плазме крови; определение уровня прогестина в моче; проведение пробы с сахарной нагрузкой; проведение теста с метипроном.

Производитель. *UPJOHN*, США.

## ПРОВЕРА (PROVERA)

Международное наименование — *medroxyprogesteron acetat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - медроксипрогестерона ацетат. Таблетки 0.1 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *HEMOPARM*, Югославия (в сотрудничестве с *Upjohn*, США).

(см. МЕДРОКСИПРОГЕСТЕРОНА АЦЕТАТ)

## ПРОВЕРА (PROVERA) суспензия

Международное наименование — *medroxyprogesteron acetat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - медроксипрогестерона ацетат. В 1 мл водной суспензии содержится 0.05 г активного вещества. Флаконы по 3 и 5 мл.

Производитель. *HEMOPARM*, Югославия (в сотрудничестве с *Upjohn*, США).

(см. МЕДРОКСИПРОГЕСТЕРОНА АЦЕТАТ)

## ПРОВЕРА-100 (PROVERA-100)

Международное наименование — *medroxyprogesteron acetat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - медроксипрогестерона ацетат. Таблетки 0.1 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. *UPJOHN*, США.

(см. МЕДРОКСИПРОГЕСТЕРОНА АЦЕТАТ)

## ПРОВИРОН-25 (PROVIRON-25)

Международное наименование — *mesterolone*. Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.025 г мesterolона. Таблетки по 20 или 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Гормональный препарат (андроген) для заместительной терапии.

Показания. Психогенетативные нарушения, снижение работо-

тоспособности, нарушение потенции, пониженная функция половых желез, бесплодие, апластическая анемия.

**Режим дозирования.** 1. Психовегетативные нарушения, снижение работоспособности и нарушение потенции. В начале лечения принимают ежедневно по 75 мг, пока не произойдет заметного улучшения, в дальнейшем принимают ежедневно по 25-50 мг в течение нескольких месяцев. 2. Недоразвитие половых желез. Лечение длительное: для образования вторичных половых признаков по 1-2 таблетки 3 раза в день в течение многих месяцев. В качестве поддерживающей терапии часто бывает достаточно по 1 таблетке 2-3 раза в день. 3. Мужское бесплодие. Для улучшения качества и количества сперматозоидов по 1 таблетке 2-3 раза в день в течение 1 цикла сперматогенеза (в течение 90 дней). После перерыва в течение нескольких недель лечение повторить. Для повышения концентрации фруктозы в сперме, при постпубертатной недостаточности клеток Лейдига, по 1 таблетке 2 раза в день в течение нескольких месяцев. 3. Аластические анемии. Для стимуляции эритропоэза по 2 таблетки 3 раза в день ежедневно. Побочное действие. Слишком частая или слишком продолжительная эрекция, редко - доброкачественные или злокачественные изменения в печени.

**Противопоказания.** Рак предстательной железы, опухоли печени (в том числе, в анамнезе).

**Особые указания.** Препарат применяется только у мужчин. Анδροгены не предназначены для мышечной стимуляции у здоровых лиц или для повышения их работоспособности. Рекомендуется регулярное ректальное исследование предстательной железы.

Производитель. SCHERING, Германия.

#### ПРОГИНОВА 21 (PROGYNOVA 21)

Международное наименование — *estradiol valeras*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - эстрадиол валерат. Таблетки 0.002 г по 21 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Гормональное средство (эстроген) для заместительной терапии.

**Показания.** Приливы, повышенная потливость, нарушения сна, депрессия, нервозность, раздражительность, головные боли, головокружения при прекращении менструации в период климакса, после оперативного удаления яичников или их облучения; гиперестезия мочевого пузыря, дегенеративные изменения кожи и слизистой, остеопороз в климактерическом периоде.

**Режим дозирования.** Первая таблетка берется из той ячейки, которая помечена днем, в какой начато лечение (например, "Пон." для понедельника). После этого продолжается ежедневный прием по 1 таблетке по направлению стрелки. Таблетки глотать, не рассасывая. Через 21 день, когда упаковка закончится, следует сделать однодневный перерыв, а затем начать применение следующей упаковки. Курс составляет 6 месяцев.

**Побочное действие.** Редко: чувство напряженности в молочных железах, нарушение функции желудка, тошнота, головные боли, увеличение веса, доброкачественные и злокачественные нарушения в печени, аллергические реакции, появление пигментных пятен на лице. При возникновении гепатита, зуда по всей поверхности тела, при увеличении числа приступов эпилепсии или их интенсивности, сильно повышении АД - следует отменить применение препарата.

**Противопоказания.** Беременность, тяжелые нарушения функции печени и почек, опухоль печени, нарушение тромбообразования (в том числе в анамнезе), тяжелый сахарный диабет с сосудистыми изменениями, серповидно-клеточная анемия, опухоли матки и молочной железы гормонального характера и подозрение на них, эндометриоз, врожденное нарушение метаболизма липидов, нарушение слуха при среднем отите (отосклероз). Использование препарата также противопоказано, если во время прежней беременности отмечались

гепатит, желтуха или длительный зуд. Другие причины для прекращения приема препарата: коликообразные боли во время дыхания или покашливание неясной этиологии, боли и чувство сдавливания в грудной клетке, плановые операции (за 6 недель до операции), продолжительный постельный режим, сильные головные боли, нарушения деятельности органов чувств.

**Особые указания.** Тщательный контроль требуется при сахарном диабете, гипертонии, варикозном расширении вен, множественном склерозе, эпилепсии, хорее, порфирии, тетаии, ранее перенесенном флебите. Рекомендуется дополнительное введение гестагена. Необходимы контрольные гинекологические обследования.

Производитель. SCHERING, Германия.

#### ПРОДЕКТИН (PRODECTIN)

Международное наименование. - *pyricarbat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пиридонолкарбамат. Таблетки 0.25 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгрия.  
(см. ПИРИКАРБАТ)

#### ПРОДЕП (PRODEP)

Международное наименование — *fluoxetin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - флуоксетина гидрохлорид. Таблетки 0.02 г.

Производитель. SUN PHARMACEUTICAL, Индия.  
(см. ФЛУОКСЕТИН).

#### ПРОЗАК (PROZAK)

Международное наименование — *fluoxetin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - флуоксетина гидрохлорид. Капсулы 0.02 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. LILLY, США.  
(см. ФЛУОКСЕТИН)

#### ПРОКОРУМ (PROCORUM)

Международное наименование — *hallapamil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - галапамид гидрохлорид. Таблетки 0.05 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антагонист кальция. Обладает антиангинальным, антиаритмическим и гипотензивным действием. Снижает потребность миокарда в кислороде за счет снижения сократимости миокарда и урежения ЧСС. Вызывает расширение коронарных артерий и увеличение коронарного кровотока. Снижает тонус гладкой мускулатуры периферических артерий и общее периферическое сосудистое сопротивление. Обладает антиаритмическим действием при наджелудочковых аритмиях.

**Показания.** Профилактика приступов стенокардии (в том числе, и стенокардия Принцметала). Артериальная гипертония. Лечение и профилактика наджелудочковых аритмий (пароксизмальная наджелудочковая тахикардия, мерцание предсердий, трепетание предсердий, экстрасистолы). Вторичная профилактика инфаркта миокарда.

**Режим дозирования.** Назначают по 50 мг 2-4 раза в сутки с интервалами не менее 6 часов. Препарат следует принимать во время или сразу после еды.

**Побочное действие.** Возможны - тошнота, головокружение, головная боль, покраснение лица, запоры. В редких случаях отмечены нервозность, заторможенность, повышенная утомляемость, аллергические кожные реакции. При применении больших доз препарата, особенно у предрасположенных пациентов, возможно возникновение выраженной брадикардии, синусовоуликулярной блокады, АВ блокады, артериальной гипотонии, появление симптомов сердечной недостаточности. Отмечены единичные случаи транзиторного повышения в крови активности печеночных трансаминаз, щелочной фосфатазы; развития внутрипеченочного холестаза.

**Противопоказания.** Выраженная брадикардия, синдром слабости синусового узла, кардиогенный шок, АВ блокада II-III степени, синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта, артериальная гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, выраженные нарушения функции печени и/или почек, беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** В остротности назначают препарат больным с АВ блокадой I степени, выраженной брадикардией (ЧСС менее 50 ударов в 1 мин.), артериальной гипотонией, нарушениями функции печени и почек, при остром инфаркте миокарда. При одновременном применении прокорама и бета-адреноблокаторов, антиаритмических средств, ингаляционных анестетиков повышается риск возникновения брадикардии, АВ блокады, гипотонии, сердечной недостаточности.

Производитель. **KNOLL**, Германия.

## ПРОКТО-ГЛИВЕНОЛ (PROCTO-GLYVENOL)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - трибенозид и лидокаин. 1 свеча содержит трибенозида 0.4 г, лидокаина 0.04 г. Крем содержит 5% трибенозида и 2% лидокаина. Свечи по 10 шт. в упаковке. Крем 30 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Трибенозид суживает сосуды, уменьшает проницаемость капилляров, повышает сосудистый тонус, оказывает противовоспалительный эффект. Лидокаин вызывает быстрый обезболивательный эффект. Препарат быстро купирует симптомы, имеющие место при геморрое: боль, жжение, зуд, чувство напряжения.

**Показания.** Острый геморрой.

**Режим дозирования.** При ярко выраженных клинических симптомах - по 1 свече (или по 1 дозе крема) утром и вечером; при стихании острых симптомов дозу уменьшают до 1 свечи в день (или до 1 дозы крема в день). Для повышения эффективности местного лечения дополнительно назначают гливенол внутрь.

**Побочное действие.** Редко - легкое жжение, болезненность в месте введения. После применения свечей возможно усиление перистальтики кишечника.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к трибенозиду и лидокаину.

Производитель. **CIBA-GEIGY**, Швейцария.

## ПРОКТОСЕДИЛ (PROCTO-SEDIYL)

**Состав и форма выпуска.** Ректальная капсула содержит: фрамичетина сульфата 0.005 г, гидрокортизона ацетата 0.00279 г, эскулозида 0.005 г, этила аминобензоата 0.005 г, бутила аминобензоата 0.005 г. 1 г мази содержит гидрокортизона ацетата 0.00558 г, фрамичетина сульфата 0.01 г, этила аминобензоата 0.01 г, бутила аминобензоата 0.01 г.

**Фармакологическое действие.** Проктоседил, имеющий в своем составе гидрокортизона ацетат и фрамичетина сульфат, обладает выраженным противовоспалительным, противоаллергическим и противоэдематическим действием.

**Показания.** Острый геморрой, острая анальная трещина, проктит, перифолликулярная экзема, зуд в области ануса, трещины прямой кишки.

**Режим дозирования.** Небольшое количество мази наносят на пораженное место. Можно вводить мазь более глубоко при помощи канюли, надетой на тюбик с мазью. Канюлю вводят на полную длину, затем слегка надавливают снизу на тюбик и постепенно вытаскивают канюлю. Применяют также ректальные капсулы. Препарат следует применять утром, вечером и после каждого стула.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Производитель. **ROUSSEL UCLAF**, Франция.

## ПРОЛИПАЗА (PROLIPASE)

**Состав и форма выпуска.** 1 капсула содержит липазы 4 000 МЕ, вымывы 2 000 МЕ, протеазы 25 000 МЕ. Капсулы по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат, изготовлен в виде микрокапсул, находящихся в кислотоустойчивой оболочке. Высвобождение компонентов препарата происходит в тонком кишечнике. Максимальная ферментативная активность отмечается через 30-45 минут после приема препарата. Панкреатические ферменты, входящие в состав препарата, облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения.

**Показания.** Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости. Режим дозирования. Назначают по 1-2 капсулы во время каждого приема пищи и по 1 капсуле в перерывах между приемами пищи. Максимальная разовая доза - 3 капсулы. Не рекомендуется препарат рассасывать или разжевывать. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

**Побочное действие.** При применении по показаниям в рекомендуемой дозировке побочное действие практически отсутствует. В редких случаях возможна диарея.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к свиному белку.

**Особые указания.** При применении высоких доз препарата может развиваться гиперурикозурия. Высокие температуры и влажность отрицательно влияют на покрытие микрокапсул.

Производитель. **CLILAG**, США.

## ПРОМЕТАЗИН 5 БЕРЛИН-ХЕМИ (PROMETHAZIN 5 BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *promethazin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - прометазин гидрохлорид. Сироп (в 5 мл содержится 0.00565 г прометазина гидрохлорида), что соответствует 0.005 г прометазина. Сироп содержит 1 об. % алкоголя.

**Фармакологическое действие.** Нейролептическое средство, производное фенотиазина, обладающее антихолинергическим и седативным действием.

**Показания.** Расстройство сна, возбуждение, гастрит, язва желудка и двенадцатиперстной кишки, бронхиальная астма, obstructивный бронхит, аллергические реакции, премедикация, послеоперационный период. Вспомогательное средство в психиатрии.

**Режим дозирования.** Днем - более низкие дозы, ночью - более высокие. Обычно детям младше 2 лет по 1-2 измерительные ложки 1-2 раза в сутки, детям от 2 до 5 лет - по 1-2 измерительные ложки 1-3 раза в сутки, детям от 5 до 10 лет по 1-3 измерительные ложки 1-3 раза в сутки, взрослым и детям старше 10 лет по 1-4 измерительные ложки 1-3 раза в сутки. Побочное действие. Изредка наблюдаются: сухость во рту,



лабильность сердечно-сосудистой системы, нарушение деятельности желудочно-кишечного тракта, расстройства аккомодации, нарушение мочеиспускания, гемопоза, проведения возбуждения. В начале лечения наблюдается усталость. Противопоказания. Острые интоксикации снотворными средствами, анальгетиками и психотропными препаратами. Особые указания. С особой осторожностью назначать при паркинсонизме, тяжелых нарушениях функций печени, тяжелых сердечно-сосудистых заболеваниях, при эпилепсии. Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

#### ПРОМИТ (PROMIT).

Состав и форма выпуска. 1 мл раствора содержит декстрана 10.15 г, натрия хлорида 0.006 г, соляной кислоты pH 4.5 и воду для инъекций. Раствор во флаконах 20 мл по 10 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Предотвращает возникновение тяжелых аллергических реакций, в том числе анафилактического шока, при внутривенном введении растворов декстрана в течение 24 часов после введения. Обладая свойствами моновалентного галтена, промит взаимодействует с декстран-реактивным иммуноглобулином (Ig G) без образования мостиковых связей, что не сопровождается образованием иммунных комплексов. Применение промита позволяет снизить частоту возникновения тяжелых анафилактических реакций на декстран с 1:5.000 до 1 случая на 85.000 случаев введения растворов декстрана. Промит не влияет на риск развития нежелательных аллергических реакций на декстран.

Показания. Профилактика возникновения тяжелых анафилактических реакций на внутривенное введение растворов декстрана.

Режим дозирования. Взрослым вводят в/в струйно 20 мл промита за 1-2 минуты до в/в инфузии раствора декстрана. Детям вводят препарат из расчета 0.3 мл/кг массы тела. Интервал времени между введением промита и инфузией раствора декстрана не должен превышать 15 минут. Если прошло более 15 минут, следует ввести промит повторно. Промит можно вводить перед каждой инфузией раствора декстрана, особенно если после предыдущей инфузии прошло более 48 часов. Промит нельзя смешивать с другими растворами.

Побочное действие. Отмечается редко (1:100.000). Имеются сообщения о понижении АД и кожных реакциях.

Особые указания. С осторожностью следует назначать при беременности и лактации.

Производитель. *KABI PHARMACIA*, Швеция.

#### ПРОНАКСЕН (PRONAXEN)

Международное наименование — *naproxen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — напроксен. Таблетки 0.25, 0.5 г. Свечи 0.5 г.

Производитель. *ORION*, Финляндия.

(см. НАПРОКСЕН)

#### ПРОПАНОРМ (PROPANORM)

Международное наименование — *propafenone*.

Состав и форма выпуска. Двояковыпуклые таблетки, содержащие пропafenона гидрохлорида 0.15 г и таблетки, содержащие пропafenона 0.3 г с поперечной бороздкой для разлома, по 100 шт. в упаковке. Ампулы 20 мл для внутривенного введения (1 мл содержит 0.0035 г пропafenона) по 5 шт. в упаковке. Срок хранения 3 года.

Производитель. *ORION*, Финляндия.

(см. ПРОПАФЕНОН)

#### ПРОПАФЕНОН (PROPAPHENON)

Международное наименование — *propafenone*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пропafenона гидрохлорид. Таблетки 0.15 и 0.3 г. Раствор (1 мл - 0.0035 г) 20 мл в ампулах.

Фармакологическое действие. Антиаритмический препарат

I С класса. Уменьшает максимальную скорость деполаризации фазы 0 потенциала действия и его амплитуду в волокнах Пуркине и сократительных волокон желудочков. Не влияет на потенциал покоя. Высоко эффективен при желудочковых аритмиях; при наджелудочковых нарушениях ритма эффективность несколько ниже. Максимальная концентрация достигается через 2-3 ч после приема препарата внутрь.

Показания. Лечение и профилактика наджелудочковых и желудочковых экстрасистол, пароксизмальных нарушений ритма (наджелудочковая тахикардия, в том числе, и при синдроме Вольфа-Паркинсона-Уайта; желудочковая тахикардия).

Режим дозирования. Для лечения и профилактики экстрасистол назначают внутрь в начальной дозе 150 мг 3-4 раза в сутки. При недостаточной выраженности эффекта дозу увеличивают до 300 мг 3 раза в сутки. При пароксизмальных нарушениях ритма назначают в/в капельно в начальной дозе 0.5 мг/кг массы тела; при недостаточной выраженности эффекта дозу увеличивают до 1-2 мг/кг. Для приготовления инфузионного раствора 1 ампулу препарата разводят в 5% растворе глюкозы или фруктозы; скорость инфузии составляет 0.5-1 мг/мин; продолжительность инфузии - 1-3 ч. Введение препарата необходимо проводить под постоянным контролем АД, ЧСС и ЭКГ. При необходимости повторной в/в инфузии её проводят не ранее, чем через 90-120 мин. после первой инфузии. Если на фоне в/в введения пропafenона или в процессе его курсового назначения отмечено уширение комплекса QRS или интервала QT более, чем на 20% по сравнению с исходными значениями, следует уменьшить дозу или временно прекратить назначение препарата. Пожилым пациентам, больным с массой тела менее 70 кг назначают более низкие дозы препарата. Принимать таблетки следует после еды, не разжевывая, запивая небольшим количеством жидкости.

Побочное действие. Возможны - замедление синоатриальной, атриоventрикулярной и внутрижелудочковой проводимости. У предрасположенных пациентов препарат может вызвать снижение сократительной способности миокарда. При приеме высоких доз могут отмечаться тошнота, анорексия, чувство тяжести в эпигастрии, запор, головная боль, головокружение, ортостатическая гипотония. В редких случаях могут наблюдаться кожные высыпания, нарушения функции печени, лейкопения, агранулоцитоз, тромбоцитопения, олигоспермия.

Противопоказания. Тяжелые формы хронической сердечной недостаточности, выраженная артериальная гипотония, кардиогенный шок, выраженная брадикардия, синдром слабости синусового узла, АВ блокада II и III степени, нарушения электролитного баланса, мнестения, тяжелые obstructивные заболевания легких, печеночный холестаз, детский возраст, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции печени и выраженными нарушениями функции почек, во время беременности и лактации, а также в комбинации с другими антиаритмическими средствами, аналогичными по электрофизиологическим параметрам. Бета-адреноблокаторы, трициклические антидепрессанты и местные анестетики могут потенцировать действие пропafenона при лечении желудочковых аритмий. Пропафенон может потенцировать действие антикоагулянтов, а также увеличивать концентрацию в крови пропafenона, метопролола и дигоксина при их совместном применении.

Производители. Пропанорм (Pronorm) *ORION*, Финляндия; Ритмонорм (Rytmonorm) *KNOLL*, Германия.

#### ПРОПИЛТИОУРАЦИЛ (PROPILTIOURACIL)

Международное наименование — *propylthiouracil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пропилтиоурацил. Таблетки 0.05 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке.



## ПРОПИЛТИОУРАЦИЛ (PROPIPTYOURACIL)

Фармакологическое действие. Обладает выраженным тиреостатическим эффектом. Тиреоидное действие препятствует процессу йодирования тиреоглобулина, снижает образование активной формы йода путем блокирования системы пероксидаз. Оказывает экстракореотропное действие на периферии (гормонотропное превращение Т4 в Т3 путем образования реверсивного Т3 (рТ3)).

Показания. Болезнь Грейвса, болезнь Хашимото с гипертиреозом, предоперационная подготовка и послеоперационная терапия, подготовка к лечению радиоактивным йодом.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально в зависимости от тяжести гипертиреоза. Средняя разовая доза 0.1-0.3 г, кратность приема 3-6 раз в сутки, после еды. Средняя суточная доза для детей от 6 до 10 лет 0.05-0.15 г в сутки, старше 10 лет - 0.15-0.3 г в сутки. Лечение продолжается в среднем 1-1.5 года.

Побочное действие. Зуд, парестезии, алопеция, анорексия, тошнота, рвота, редко - гипертермия, периаортиты, очень редко - агранулоцитоз, панцитопения. Зобогенный эффект, медикаментозный гипотиреоз.

Противопоказания. Абсолютные: беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату, лейкопения, агранулоцитоз, активный гепатит, цирроз печени. Относительные: перистиротический гепатит, жировая дистрофия печени, узловой зоб.

Особые указания. Лечение проводится под контролем уровня гормонов щитовидной железы, морфологической картины крови, уровня трансферина, билирубина, щелочной фосфатазы. Не следует назначать пропилтиоурацил одновременно с препаратами, угнетающими лейкопоэз.

Производители. Пропилтиоурацил (Propilthyouracil) ALKALOID, Македония; Пропилцил (Propicil) SOLVAY PHARMA-KALI-CHEMIE PHARMA, Нидерланды; Пропилцил 50 (Propicil 50) SOLVAY-PHARMA, Нидерланды.

### ПРОПИЛТИОУРАЦИЛ (PROPIPTYOURACIL)

Международное наименование — *propilthyouracil*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - пропилтиоурацил. Таблетки 0.05 г по 20 и 50 шт. в упаковке. Производитель. ALKALOID, Македония. (см. ПРОПИЛТИОУРАЦИЛ)

### ПРОПИЦИЛ 50 (PROPICIL 50)

Международное наименование — *propilthyouracil*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - пропилтиоурацил. Таблетки 0.05 г по 20 и 100 шт. в упаковке. Производитель. SOLVAY PHARMA - KALI-CHEMIE PHARMA, Нидерланды. (см. ПРОПИЛТИОУРАЦИЛ)

### ПРОПРА (PROPPRA)

Международное наименование — *propranolol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - пропранолол гидрохлорид. Таблетки, покрытые оболочкой, по 0.01, 0.04 и 0.08 г. Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия. (см. ПРОПРАННОЛОЛ)

### ПРОПРАННОЛОЛ (PROPRANOLOL) объединенный препарат

Международное наименование — *propranolol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - пропранолол гидрохлорид. Таблетки 0.01, 0.04 и 0.08 г. Капсулы-депо 0.08 г. Раствор 0.1 % 5 мл в ампулах. Фармакологическое действие. Неселективный бета-адреноблокатор. Обладает антиангинальным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Уменьшает автоматизм синусового узла, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость, снижает сократимость миокарда, снижает потребность миокарда

в кислороде. Снижает возбудимость миокарда, уменьшает возникновение эктопических очагов, оказывает мембраностабилизирующий эффект. Оказывает гипотензивный эффект, который стабилизируется к концу 2-й недели курсового назначения препарата. Увеличивает атерогенные свойства крови.

Показания. Артериальная гипертония; стенокардия напряжения, нестабильная стенокардия; синусовая тахикардия (в том числе, при гипертиреозе), наджелудочковая тахикардия, тахисистолическая форма мерцания предсердий, наджелудочковая и желудочковая экстрасистолия, эссенциальный тремор, синдром страха, профилактика мигрени, тиреотоксический криз.

Режим дозирования. При артериальной гипертонии назначают по 40 мг 2 раза в сутки; при недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу увеличивают до 40 мг 3 раза или до 80 мг 2 раза в сутки. Максимальная суточная доза 320 мг. При стенокардии, нарушениях сердечного ритма назначают в начальной дозе по 20 мг 3 раза в сутки; затем дозу постепенно увеличивают до 80 мг 2-3 раза; максимальная суточная доза - 240 мг. При применении пролонгированной формы пропранолола (капсулы-депо 0.08 г) кратность назначения - 1 раз в сутки. Для профилактики мигрени, а также при эссенциальном треморе назначают в начальной дозе по 40 мг 2-3 раза в сутки; при необходимости дозу постепенно увеличивают до 160 мг/сут. При пароксизмальных нарушениях сердечного ритма и тиреотоксическом кризе препарат вводят в/в струйно медленно в начальной дозе 1 мг (1 мл 0.1 % раствора); затем через 2 минуты вводят ту же дозу препарата повторно. При отсутствии эффекта в/в введения повторяют до достижения максимальной дозы 10 мг, под контролем АД и ЭКГ.

Побочное действие. Брадикардия, АВ блокада, бронхоспазм, сердечная недостаточность, мышечная слабость. Редко - головная боль, бессонница, кошмарные сновидения, астения, снижение способности к быстрым психическим и двигательным реакциям, возбуждение, депрессия, парестезии и холодовые конечности, тошнота, диарея, запор, кожные аллергические реакции, обострение псориаза, гипогликемия, нарушение зрения, кератоконъюнктивит.

Противопоказания. АВ блокада II и III степени, синоузеларная блокада, брадикардия (ЧСС менее 55 ударов в мин.), синдром слабости синусового узла, артериальная гипотония, хроническая сердечная недостаточность II-III стадии, острая сердечная недостаточность, вазомоторный ринит, болезнь Рейно и другие облитерирующие заболевания сосудов, метаболический ацидоз.

Особые указания. С осторожностью назначают пропранолол беременным и кормящим женщинам, а также больным с нарушениями функции печени, почек, сахарным диабетом. Беременные женщины, принимающие пропранолол, должны прекратить его прием за 48-72 ч до родов; необходим постоянный контроль за состоянием новорожденного. Больным с феохромоцитомой назначать препарат можно только после приема альфа-адреноблокатора. Прекращение продолжительного курса лечения должно происходить постепенно под наблюдением врача. За несколько дней перед проведением наркоза хлороформом или эфиром необходимо прекратить прием препарата. На фоне лечения пропранололом следует избегать в/в введения антагонистов кальция - верапамила, дилтиазема.

Производители. Бетакеп TP (Betacap SR) NATCO, Индия; Нидерал (Inderal) JCI, Великобритания; Нидерал (Inderal) ICN GALENKA, Югославия; Обсидан (Obisdan) AWD, Германия; Обсидан (Obisdan) SCHWARZ PHARMA, Германия; Пропра (Propra) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Пропранолол (Propranolol) WEIMER PHARMA, Германия; Пропранолол (Propranolol) SICOMED, Румыния; Пропранур (Propanur) HENNING BERLIN, Германия.

**ПРОПРАНОЛОЛ (PROPRANOLOL)**

Международное наименование — *propranolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пропранолола гидрохлорид. Таблетки 0.01, 0.04 и 0.08 г.

Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия.  
(см. ПРОПРАНОЛОЛ объединенный препарат)

**ПРОПРАНОЛОЛ (PROPRANOLOL)**

Международное наименование — *propranolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пропранолол. Таблетки 0.01 и 0.04 г по 50 шт. в упаковке. Ампулы 0.005 г по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *SICOMED*, Румыния.

(см. ПРОПРАНОЛОЛ объединенный препарат)

**ПРОПРАНУР (PROPRANUR)**

Международное наименование — *propranolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пропранолола гидрохлорид. Таблетки 0.04 и 0.08 г.

Производитель. *HENNING BERLIN*, Германия.

(см. ПРОПРАНОЛОЛ объединенный препарат)

**ПРОСКАР (PROSCAR)**

Международное наименование — *finasterid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — финастерид. Таблетки 0.005 г по 20, 40 или 60 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Ингибирует альфа-редуктазу, превращающую тестостерон в более активный дигидротестостерон, снижает его содержание в крови и тканях предстательной железы. Уменьшает стимулирующее действие тестостерона на развитие опухоли. При длительном применении вызывает уменьшение размеров предстательной железы, способствует нормализации мочеиспускания. Вызывает снижение концентрации в сыворотке крови специфического антигена простаты.

Показания. Аденома предстательной железы.

Режим дозирования. Назначают по 1 таб. ежедневно; минимальная продолжительность курса — 6 месяцев.

Побочное действие. Препарат обычно хорошо переносится. Возможны: импотенция, снижение либидо, уменьшение объема эякулята.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. В процессе лечения рекомендуется проводить ректальное исследование на предмет развития рака предстательной железы. Препарат тератогенен, проникает в семенную жидкость, поэтому женщины, которые могут забеременеть или беременны, не должны соприкасаться с препаратом или подвергаться воздействию семенной жидкости мужчин, принимающих препарат.

Производитель. *MERCK SHARP & DOHME*, США.

**ПРОСТЕТИН (PROSTETIN)**

Международное наименование — *oxendolol*.

Состав и форма выпуска. Суспензия (2 мл препарата содержит 0.2 г оксенолола, 0.02 г бензилового спирта, 0.01 г глицеринной соли карбоксиметилцеллюлозы, 0.16 г Д-сорбита, 0.0028 г параоксиметилбензоата, 0.00028 г параоксипропилбензоата и 0.004 г полисорбата 80.) по 2 мл во флаконах, 10 флаконов в упаковке.

Фармакологическое действие. Антагонист андрогенов. Использование препарата при доброкачественной аденоме предстательной железы приводит к купированию субъективных симптомов (затруднение при мочеиспускании, неполное опорожнение мочевого пузыря, учащенное мочеиспускание) и уменьшение размеров увеличенной предстательной железы.

Показания. Доброкачественная аденома предстательной железы.

Режим дозирования. При легкой форме заболевания обычно

назначают по 2 мл препарата внутримышечно (1 флакон) 1 раз в неделю, а при средней и тяжелой форме — 4 мл (2 флакона) ежедневно в 1-2 порциях, как правило, продолжительностью в течение 12 недель, после чего продолжают лечение поддерживающей дозой — 2 мл (1 флакон) 1 раз в неделю или повторяют курс лечения в зависимости от состояния больного.

Побочное действие. Аллергическая реакция в виде сыпи, зуд, ангионевротический отек; анемия; повышение АСТ, АЛТ, щелочной фосфатазы; тошнота, рвота, запор; импотенция; снижение либидо; повышение температуры; общая слабость; гинекомастия; сердцебиение; уплотнение и болезненность в месте инъекции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, выраженное нарушение функции печени.

Особые указания. Следует избегать повторного введения препарата в одно и то же место. Простетин нельзя смешивать в одной емкости с другими инъекционными препаратами.

Производитель. *TAKEDA*, Япония.

**ПРОСТИН ВР (PROSTINE VR)**

Международное наименование — *alprostadil*.

Состав и форма выпуска. 1 мл препарата содержит 0.0005 г альпростадил в этиловый спирт до 1 мл. Стерильный раствор для инфузий (концентрат) по 1 мл в упаковке.

Фармакологическое действие. Простагландин, обладающий широким спектром фармакологического действия. Эффекты: вазодилатация, антиагрегантное действие, стимулирующее влияние на гладкую мускулатуру кишечника и мочевого пузыря. Снижение системного давления крови после внутривенного введения препарата является следствием уменьшения периферического сопротивления сосудов. Снижение артериального давления сопровождается рефлекторным увеличением сердечного выброса и частоты сердечных сокращений. Гладкомышечные клетки артериального протока особенно чувствительны к действию альпростадил.

Показания. Средство полнотного лечения для временного поддержания функционирования артериального протока до момента проведения корригирующей операции у новорожденных пациентов, имеющих врожденный дуктус-зависимый порок сердца. Такие врожденные дефекты включают митральную атризную, атризную легочной артерии, атризную трехстворчатого клапана, тетраду Фалло, дефекты строения аорты, транспозицию главных сосудов и некоторые другие пороки.

Режим дозирования. Рекомендуется постоянная инфузия через одну из крупных вен. Можно также вводить препарат непосредственно в устье артериального протока через пупочный артериальный катетер. Оба способа обеспечивают повышение оксигенации крови. Обычная начальная доза — 0.05-0.1 мг/кг в минуту. Эффективный может быть и более низкая дозировка, но крайне редко. Обычная скорость введения — 0.1 мг/кг в минуту. После получения эффекта (улучшение оксигенации крови при снижении кровотока в малом круге кровообращения или повышение системного давления у пациентов со снижением кровотока в большом круге) скорость инфузии снижают до минимальной, обеспечивающей желаемый эффект. При необходимости начальная скорость введения препарата может быть очень осторожно повышена до 0.4 мг/кг в минуту. В большинстве случаев дальнейшее повышение дозировки не усиливает действия препарата. Препарат развести в стерильном физиологическом растворе или растворе глюкозы для инъекций в соответствии с инструкцией.

Побочное действие. Апноэ (поэтому применение препарата возможно лишь в условиях, позволяющих осуществлять искусственную вентиляцию легких), ослабляющее влияние на структуру стенки артериального протока (риск последующего разрыва сосуда), возможность уменьшения мышечного слоя легочной артерии при длительном применении препарата (может затруднить последующую хирургическую коррекцию

порака), кортикальная пролиферация трубчатых костей при длительном применении (после отмены препарата эти изменения подвергаются регрессии), преходящая гиперкальциемия, брадикардия, судорожные припадки, тахикардия, гипотония, диарея, покраснение кожи и дилатация поверхностных сосудов. Редко: шок, застойная сердечная недостаточность, гипербилирубинемия, кровотечение, анемия, почечная недостаточность, гипогликемия, фибрилляция желудочков миокарда, блокада внутрисердечного проведения второй степени, суправентрикулярная тахикардия, выгибание шеи, перевозбудимость, гипотермия, гипохромная анемия, гиперкальциемия, гиперемия, гематурия, перитонит, тахифилаксия, гиперкальциемия, тромбоцитопения. Группа побочных явлений, не имеющих доказанной связи с применением препарата: сепсис, остановка сердца, диссеминированное внутрисосудистое свертывание крови, гипокальциемия, отеки. Противопоказания. Острый респираторный дистресс синдром. При тенденции к кровотечению применять с крайней осторожностью (в связи с антиагреггационными свойствами препарата).

Особые указания. Препарат должен применяться только медицинским персоналом, имеющим опыт оказания неотложной помощи новорожденным в условиях стационара, где есть возможность ее оказания. Необходим постоянный контроль артериального давления.

Производитель. *UPJOHN*, США.

## ПРОСТИН E2 (PROSTINE E2)

Международное наименование — *dinoproston*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.0005 г динопростона. Таблетки по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *UPJOHN*, США.

(см. ДИНОПРОСТОН)

## ПРОСТИН F2-альфа (PROSTINE F2-alfa)

Международное наименование — *dinoprost*.

Состав и форма выпуска. Раствор для инъекций. В 1 мл содержится 0.005 г динопроста трометамин, ампулы по 1 мл, 1.5 мл, 4 мл, 5 мл, 8 мл.

Производитель. *UPJOHN*, США.

(см. ДИНОПРОСТ)

## ПРОТАВ (PROTAV)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит гидрохлорид алюминия и гидрохлорид магния по 0.3 г, метилполисилоксана 0.02 г. Таблетки по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антиагрегационное, всасывающее, обволакивающее. Препарат нейтрализует свободную соляную кислоту в желудке, понижает пептистическую активность желудочного сока. Устраняет метеоризм.

Показания. Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; синдром Золлингера-Эллисона; рефлюкс-эзофагит.

Режим дозирования. Назначают по 1-2 таблетки 5-6 раз в день между приемами пищи и на ночь. При необходимости препарат можно принимать каждый час в течение дня. Таблетки необходимо разжевывать или держать во рту до полного их растворения.

Побочное действие. У больных с нарушением выделительной функции почек возможна гипермагниемия, развитие депрессивного состояния, нарушений умственной деятельности. При длительном приеме высоких доз препарата у предрасположенных пациентов возможно развитие дефицита фосфора в организме, повышенная резорбция и экскреция кальция с мочой и возникновение остеопороза.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции почек,

болезнь Альцгеймера, острый аппендицит, желудочно-кишечное кровотечение, кишечная непроходимость, беременность, детский возраст (до 6 лет).

Особые указания. Интервал между приемом протава и других лекарственных средств должен составлять не менее 2 часов. Производитель. *EECCACIBASI*, Турция.

## ПРОТАМИН СУЛЬФАТ (PROTAMIN SULFAT)

Международное наименование — *protamin sulfat*.

Состав и форма выпуска. 1 ампула содержит протамин сульфата 0.05 г, изотонического раствора натрия хлорида 5 мл. Ампулы по 5 мл в упаковке по 50 шт.

Фармакологическое действие. Препарат является эффективным антагонистом гепарина в эквивалентной дозе: 1 мг протамин сульфата нейтрализует 1 мг гепарина. Действие наступает мгновенно, эффект продолжается приблизительно 2 часа. Используется в качестве надежного быстродействующего антагониста при всех кровотечениях, вызванных введением гепарина.

Показания. Кровотечения вследствие передозировки гепарина; перед операцией у больных, которые принимают гепарин с лечебной целью; после операций на сердце и кровеносных сосудах с экстракорпоральным кровообращением; гипергепаринемия.

Режим дозирования. Чаще всего препарат вводят по 1 ампуле (50 мл) внутривенно. При необходимости дозу можно повторить с интервалом в 15 минут. Максимальная доза не должна превышать 150 мг в течение одного часа. При спонтанных кровотечениях суточную дозу 5-8 мг/кг назначают в 2 приема с интервалом в 6 часов. Вычисленную дозу растворить в 300-500 мл изотонического раствора хлорида натрия и вводить внутривенно медленно или капельно. Максимальный курс лечения 3 дня.

Побочное действие. Слишком быстрое введение препарата может вызвать чувство тошноты, покраснение кожи, снижение давления, брадикардию, чувство нехватки воздуха.

Противопоказания. Редкие случаи идиопатической или врожденной гипергепаринемии (в таких случаях препарат не эффективен и может даже усилить кровоточивость).

Особые указания. Введение препарата проводить под контролем свертываемости крови.

Производитель. *ICN GALENIKA*, Югославия.

## ПРОТАФАН НМ пенцилл (PROTAPHANE NM penfill)

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изофан протамин инсулина, идентичного инсулину человека. Суспензия для инъекций (1.5 мл препарата содержит 100 ЕД). Пенцилл 1.5 мл.

Особые указания. Начало действия - 1.5 часа. Максимальный эффект 4-12 часов. Продолжительность действия 24 часа.

Производитель. *NOVO NORDISK*, Дания.

(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

## ПРОТЕИН-СПОРТ (PROTEIN-SPORT)

Состав и форма выпуска. Препарат представляет собой смесь белковых продуктов, из которых 50% белков натурального происхождения. Порошок по 700 г в упаковке.

Фармакологическое действие. Комплексный белковый препарат, который способствует нарастанию мышечной массы, увеличению мышечной силы, оказывает общее стимулирующее влияние на организм.

Показания. Подростковый период, старческий возраст, период реконвалесценции после тяжелых и длительных заболеваний, повышенная физическая активность, при регулярных занятиях различными видами спорта.

Режим дозирования. Протеин-спорт приготавливают как пудинг. 3-4 ложки порошка 45-60 г необходимо разболтать или размешать в 100 мл холодной воды. Суточная доза препарата

составляет 200 г в день. При занятиях тяжелыми видами спорта, требующих силы и выносливости, препарат дозируется по 1.5-2.0 г на кг веса тела ежедневно.

**Особые указания.** Протеин-спорт может использоваться в качестве белковой добавки к пище.

Производитель: *JCN GALENIKA*, Югославия.

#### ПРОТИАДЕН (PROTHIADEN)

Международное наименование — *dosulepin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — досулепин. Драже 0.025 г по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антидепрессант. Обладает тимолептическим и анксиолитическим действием, которые развиваются на 3-5 день после начала приема.

**Показания.** Депрессии различного генеза; ночное недержание мочи; недержание стула; подготовка к операции больных с повышенным уровнем тревожности.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально, зависит от тяжести заболевания и ответной реакции больного на препарат. При лечении депрессии начальная доза — 25-50 мг/сут., причем большую часть дозы дают перед сном. При достижении желаемого терапевтического эффекта переходят на поддерживающие дозы. Минимальная продолжительность курса лечения 3 мес. При психогенно обусловленном половом бессилии назначают по 25 мг перед сном.

**Побочное действие.** Тахикардия, гипотензия, сухость во рту, нарушение аккомодации, запор, чувство усталости, сонливость, головокружение, задержка мочеиспускания. При длительном приеме возможны эстрогеноподобные эффекты.

**Противопоказания.** Глаукома, аденома предстательной железы, атония мочевого пузыря, первый триместр беременности.

**Особые указания.** Протиаден не применяют одновременно с ингибиторами МАО, фенитоином, адреноблокаторами, фенотиазидами, бензодиазепинами, симпатомиметиками, препаратами тиреоидных гормонов. Лечение протиаденом можно начинать не ранее чем через 14 дней после отмены ингибиторов МАО. С осторожностью назначают больным эпилепсией. Досулепин потенцирует гипотензивное действие симпатомиметических средств, анальгетиков, усиливает центральное подавляющее действие снотворных препаратов.

Производитель: *LECHIVA*, Чехия.

#### ПРОТИОНАМИД (PROTHIONAMID)

Международное наименование — *prothionamid*.

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит 0.25 г протионамида. Драже по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Протионамид является синтетическим противотуберкулезным препаратом 1 ряда. Протионамид действует на микобактерии, устойчивые к препаратам 1 ряда. Препарат действует бактериостатически.

**Показания.** Протионамид применяют при легочных и внелегочных формах туберкулеза, резистентных к лечению противотуберкулезными препаратами 1 ряда или при их плохой переносимости.

**Режим дозирования.** Доза препарата подбирается индивидуально с учетом чувствительности к препарату и его переносимости. Суточная доза для взрослых 500-1000 мг в день. Целесообразно начинать лечение с дозы 250 мг в день, затем повышать дозу на 1 драже через день. Детям препарат назначают из расчета 20-25 мг/кг массы тела в день. Длительность курса 8-9 месяцев.

**Побочное действие.** При приеме протионамида могут иметь место следующие побочные эффекты: бессонница, возбуждение, тошнота, рвота, диарея, нарушение функции печени.

**Противопоказания.** Протионамид не применяют у женщин в период беременности, при остром гастрите, язвенной болезни, язвенном колите, циррозе печени, остром гепатите.

**Особые указания.** При проведении терапии протионамидом рекомендуется ежемесячно контролировать функцию печени. Производитель: *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

#### ПРОТОВИТ (PROTOVIT)

Состав и форма выпуска. Капли для приема внутрь, 1 мл которых содержит витамин А 3 000 МЕ, витамин В1 2 мг, витамин В2 1.5 мг, никотинамид 15 мг, витамин В6 2 мг, декспантенол 10 мл, биотин 0.2 мг, витамин С 80 мг, витамин D 900 МЕ, витамин Е 15 мг. Драже, содержащее витамин А 1 500 МЕ, витамин В1 2 мг, витамин В2 1 мг, никотинамид 10 мг, витамин В6 1.5 мг, пантотенат кальция 5 мг, биотин 0.1 мг, витамин В12 4 мкг, фолиевую кислоту 0.15 мг, витамин С 40 мг, витамин D 225 МЕ, витамин Е 10 мг, в упаковке по 120 штук. Капсулы, содержащие витамин А 5000 МЕ, витамин В1 2 мг, витамин В2 1.5 мг, никотинамид 20 мг, витамин В6 3 мг, декспантенол 10 мл, биотин 0.2 мг, витамин В12 8 мкг, фолиевую кислоту 0.25 мг, витамин С 80 мг, витамин D 450 МЕ, витамин Е 20 мг, в упаковке по 60 шт.

**Фармакологическое действие.** Восполняет недостаток и компенсирует повышенную потребность в основных водо- и жирорастворимых витаминах, обеспечивая нормализацию различных функций организма.

**Показания.** Обеспечение витаминами недоношенных детей, новорожденных и детей более старшего возраста. Обеспечение повышенной потребности в витаминах в период беременности и лактации, после длительных заболеваний и в иных случаях. Лечение витаминной недостаточности, обусловленной нарушением питания, всасывания и другими причинами. **Режим дозирования.** Грудным и маленьким детям: по 6 капель или 1 драже 1-2 раза в день, детям школьного возраста: по 12 капель или по 2 драже или по 1 капсуле 1 раз в день, взрослым: по 2 драже или по 1 капсуле 1-2 раза в день. Капсулы и драже проглатываются целиком, запивая небольшим количеством воды, капли рекомендуют принимать с каким-либо напитком (фруктовым соком).

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к витамину В1.

**Особые указания.** Протовит в каплях у грудных и маленьких детей может оказывать послабляющее действие, при этом рекомендуется уменьшение дозы.

Производитель: *ROCHE*, Швейцария.

#### ПРОФАЗИН (PROFASIN)

Международное наименование — *chariotropin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — человеческий хорионический гонадотропин. Каждая ампула профазина содержит 1 000, 2 000, 5 000, 10 000 МЕ активного вещества. К каждой ампуле приложена ампула с растворителем, содержащая 1 мл изотонического стерильного и аспирогенного раствора хлорида натрия.

**Фармакологическое действие.** Гормональная субстанция, полученная из мочи беременных женщин. Оказывает лютеинизирующее действие.

**Показания.** Ановуляторное бесплодие, когда введение препарата является частью известного режима лечения, включая предварительную стимуляцию созревания фолликула и пролиферацию эндометрия (менотропной инъекции). Гипогонадический гипогонадизм и крипторхизм у мужчин. Одновременная терапия нео-персоналом и профазин стимулирует сперматогенез.

**Режим дозирования.** Доза препарата устанавливается врачом индивидуально для каждого пациента.

**Побочное действие.** Боль в месте инъекции препарата, головная боль, усталость, раздражительность, депрессия. Редко — аллергическая реакция, у женщин — синдром гиперстимуляции яичников, у мужчин — задержка жидкости, гинекомастия, преждевременное половое созревание.

**Противопоказания.** Опухоль яичников, тифоза, предста-



тельной железой. Дисгенезия гонад, отсутствие матки, раннее наступление менопаузы, активный тромбофлебит, повышенная чувствительность к препарату, маточные кровотечения неясного генеза.

**Особые указания.** Применение препарата повышает риск возникновения многоплодной беременности. Препарат не рекомендуется применять у женщин в период лактации. Производитель. *ARES-SERONO*, Швейцария.

## ПРОФЕНИД (PROFENID)

Международное наименование — *ketoprofen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — кетопрофен. Капсулы 0,05 г по 24 шт. в упаковке. Таблетки пролонг. 0,2 г по 14 шт. в упаковке. Раствор для инъекций 0,1 г в ампулах по 6 шт. в упаковке. Свечи ректальные 0,1 г по 12 шт. в упаковке. Гель 60 г (1,5 г активного вещества) в тубах.

**Фармакологическое действие.** Нестероидный противовоспалительный препарат. Обладает противовоспалительным, жаропонижающим и анальгетическим действием, а также подавляет агрегацию тромбоцитов. Вызывает ослабление боли в суставах в покое и при движении, уменьшение утренней скованности и припухлости суставов, способствует увеличению объема движений. Противовоспалительный эффект наступает к концу первой недели лечения. При применении таблеток ретард обеспечивается длительное медленное высвобождение активного вещества в кишечнике; максимальная концентрация достигается через 5 часов после приема препарата, сохраняется постоянной до 18 часов, снижение концентрации отмечается к 24 часу.

**Показания.** Суставный синдром (ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии. Невоспаленные травмы, в частности, спортивные, растяжение или разрыв связок и сухожилий мышц, тендиниты, ушибы мышц и связок, посттравматические боли.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально с учетом тяжести течения заболевания. Взрослым назначают препарат внутрь в начальной суточной дозе 300 мг в 2-3 приема. Для поддерживающего лечения назначают по 50 мг 3 раза в сутки или по 1 таблетке ретард — 1 раз в сутки (во время еды). Ректальные свечи назначают по 1 шт. 2 раза в сутки (утром и на ночь). Лечение свечами можно при необходимости сочетать с назначением препарата внутрь в капсулах по 50 мг. Для лечения острых состояний или купирования обострения хронического процесса вводят 100 мг препарата в виде однократной в/м инъекции. Дальнейшее лечение проводят с применением таблеток или суппозиторий; при этом суточная доза не должна превышать 300 мг. Местно можно назначать профенид гель: препарат наносят на пораженную поверхность 2 раза в сутки, длительно и осторожно втирают; после втирания можно наложить сухую повязку.

**Побочное действие.** Возможны — тошнота, рвота, запор или диарея, гастралгии, головные боли, головокружение, сонливость, аллергические реакции в виде кожной сыпи. В редких случаях — эрозивно-язвенные поражения ЖКТ, кровотечения и перфорации ЖКТ; бронхоспазм. При назначении свечей может иметь место раздражение слизистой прямой кишки, болезненная десквакация. При применении геля — зуд, кожная сыпь в месте нанесения препарата.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, «аспириновая» астма, выраженные нарушения функции печени и/или почек; беременность (первый и последний триместр); лактация; возраст до 15 лет (для таблеток ретард); повышенная чувствительность к кетопрофену и салicyлатам. Для свечей — проктит и кровотечения из прямой кишки в анамнезе. Для геля — мокнутие дерматозы, экзема, инфицированные ссадины, раны.

**Особые указания.** С особой осторожностью назначают препарат больным с заболеваниями печени и почек, заболеваниями

ЖКТ в анамнезе, диспептическими симптомами в момент назначения препарата, сразу после серьезных хирургических вмешательств, во втором триместре беременности. В процессе лечения препаратом необходим систематический контроль за функцией печени и почек. При одновременном назначении с антикоагулянтами повышается риск развития кровотечений. Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

## ПУЛЬМИКОРТ (PULMICORT)

Международное наименование — *budesonid*.

**Состав и форма выпуска.** Пульмикорт содержит мощный кортикостероид будесонид. Дозированный ингалятор 50 мкг/доза и 100 мкг/доза.

**Фармакологическое действие.** В эксперименте показана значительная избирательность действия будесонида в отношении противовоспалительного эффекта по сравнению с системными в широком диапазоне доз. Противовоспалительное и противовоспалительное действие препарата вызывает снижение бронхиальной обструкции при аллергической реакции немедленного и замедленного типа. Хорошо переносится при длительном лечении.

**Показания.** Бронхиальная астма.

**Режим дозирования.** Взрослые: вначале по 400-1600 мкг/день в 2-4 приема, затем по 200-400 мкг дважды в день, в периоды обострений по 1600 мкг/день. Дети: 50-200 мкг/день в два приема, максимальная доза 400 мкг/день.

**Побочное действие.** Раздражение слизистых оболочек глотки и полости рта, кандидоз, провокация бронхоспазма при наличии повышенной чувствительности. В последнем случае целесообразно сочетание ингаляций пульмикорта и бета-2-адренормиметика (бриканил).

**Противопоказания.** Активный туберкулез легких, грибковые и вирусные инфекции органов дыхания.

Производитель. *ASTRA*, Швеция.

## ПУЛЬМИКОРТ ТУРБОХАЛЕР (PULMICORT TURBUHALER)

Международное наименование — *budesonid*.

**Состав и форма выпуска.** Пульмикорт содержит мощный кортикостероид будесонид. Турбохалер (R) 100, 200 и 400 мкг/доза. Турбохалер представляет собой ингалятор, в котором введение препарата в порошкообразном виде активируется вдохом самого больного. При этом отпадает необходимость в строгой координации вдоха с ингаляцией дозы препарата. Создаваемые благодаря оригинальной конструкции Турбохалера (R) турбулентные потоки воздуха захватывают тонкий порошок активного вещества, которое при таком способе ингаляции значительно лучше проникает в мелкие бронхи. Турбохалер (R) с 200 дозами препарата по 100, 200 и 400 мкг/доза.

**Фармакологическое действие.** В эксперименте показана значительная избирательность действия будесонида в отношении противовоспалительного эффекта по сравнению с системными в широком диапазоне доз. Противовоспалительное и противовоспалительное действие препарата вызывает снижение бронхиальной обструкции при аллергической реакции немедленного и замедленного типа. Хорошо переносится при длительном лечении.

**Показания.** Бронхиальная астма.

**Режим дозирования.** Взрослые: вначале по 400-1600 мкг/день в 2-4 приема, затем по 200-400 мкг дважды в день, в периоды обострений по 1600 мкг/день. Дети: 200-800 мкг/день в два-четыре приема, максимальная доза 800 мкг/день.

**Побочное действие.** Раздражение слизистых оболочек глотки и полости рта, кандидоз, провокация бронхоспазма при наличии повышенной чувствительности. В последнем случае целесообразно сочетание ингаляций пульмикорта и бета-2-адренормиметика (бриканил).



Противопоказания. Активный туберкулез легких, грибковые и вирусные инфекции органов дыхания. Производитель. *ASTRA*, Швеция.

# ПУЛЬСНОРМА (PULSNORMA)

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит аималина 0.03 г, спартенисульфата 0.025 г, атаназолина 0.05 г, фенобарбитала 0.005 г.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат, обладающий антиаритмическим эффектом. Его эффект обусловлен действием всех его компонентов и проявляется при их относительно более низких дозах. Аималин - антиаритмический препарат I A класса, производное румолины замесидной. Оказывает мембраностабилизирующее действие, увеличивает рефрактерный период и продолжительность потенциала действия в предсердиях и желудочках; вызывает снижение сократимости и возбудимости миокарда, замедление АВ и внутрижелудочковой проводимости. Спартенисульфат, в отличие от аималина, не оказывает влияния на АВ и внутрижелудочковую проводимость, не угнетает сократимость миокарда, но сильно подавляет активность синусового узла. Атаназолин обладает антиаритмическим эффектом, связанным с его антихолинэргическим действием и проявляющимся, главным образом, при всех формах пароксизмальной тахикардии. Фенобарбитал оказывает успокаивающее, снотворное и противосудорожное действие.

Показания. Лечение и профилактика пароксизмальных нарушений ритма (наджелудочковая тахикардия, желудочковая тахикардия, синусовая тахикардия), а также наджелудочковой и желудочковой экстрасистолии.

Режим дозирования. Назначают в начальной дозе по 2 драже 3-4 раза в сутки. После достижения клинического эффекта переходят на поддерживающее лечение по 1 драже 2-3 раза в сутки.

Побочное действие. Побочные эффекты обусловлены, как правило, аималином - головная боль, головокружение, тошнота, ощущение тяжести в эпигастрии; в редких случаях возможны нарушения синусоватриальной, атриовентрикулярной и внутрижелудочковой проводимости, артериальная гипотония.

Противопоказания. Выраженная синусовая брадикардия, АВ блокада I, II и III степени, синдром слабости синусового узла, артериальная гипотония, кардиогенный шок, тяжелые формы хронической сердечной недостаточности, беременность, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат

больным с нарушениями внутрижелудочковой проводимости, нарушениями функции печени и выраженными нарушениями функции почек; больным с анемией; при гиперкалиемии, а также в случаях предшествовавшего лечения препаратами, вызывающими урежение ЧСС и замедление АВ проводимости.

Производитель. *FARMAKOS*, Югославия; *SOLVAY PHARMA*, Нидерланды.

# ПУРИНОЛ (PURINOL)

Международное наименование — *allopurinol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аллопуринол. Таблетки по 0.1 и 0.3 г.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.

(см. АЛЛОПУРИНОЛ)

# ПУРСЕННИД (PURSENNID)

Состав и форма выпуска. Таблетки, покрытые сахаром, содержащие по 0.012 г экстракта сенны.

Фармакологическое действие. Слабительное средство. Вызывает раздражение рецепторов слизистой оболочки кишечника и рефлекторное усиление его перистальтики, приводящее к более быстрому его опорожнению. Действие препарата наступает через 8-12 часов после приема.

Показания. Запоры, обусловленные гипотонией и вялой перистальтикой толстой кишки (в частности, после операций, родов). Подготовка к рентгенологическим исследованиям.

Режим дозирования. Назначают по 2-4 таблетки на ночь. Максимальная суточная доза - 6 таблеток.

Побочное действие. Возможны - кишечная колика, поносы, тошнота. В редких случаях возможна избыточная потеря жидкости и электролитов, судороги, сосудистый коллапс. При применении препарата более 7 дней риск развития побочных эффектов увеличивается.

Противопоказания. Кишечная непроходимость, уменьшения грыжа, острые воспалительные заболевания органов брюшной полости, перитонит, кровотечения на ЖКТ, маточные кровотечения, цистит, спастический запор, нарушения электролитного баланса, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают беременным и кормящим женщинам, детям в возрасте до 6 лет, пациентам с заболеваниями печени и почек; больным, перенесшим полостные операции. При длительном применении возможно развитие привыкания к препарату.

Производитель. *SANDOZ*, Швейцария.

# P

# РАВЕРОН (RAVERON)

Состав и форма выпуска. Содержит стандартизированный экстракт из предстательной железы половозрелых животных. Ампулы по 1 мл, в упаковке 30 шт.

Фармакологическое действие. Стимулирует деятельность гладких мышц стенки мочевого пузыря, способствует появлению трубчатых эпителиальных клеток в предстательной железе, предупреждает ферментную гиперактивность и пролиферацию периуретральной ткани.

Показания. Аденома предстательной железы, хронический простатит, недержание мочи.

Режим дозирования. Вводят в/м ежедневно по 1 мл или через день по 1 мл в течение 4-6 нед.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. *ROBAPHARM*, Швейцария.

# РАДЕНАРКОН (RADENARKON)

Международное наименование — *etomidat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - этиomidат. Раствор для инъекций в ампулах по 10 мл (1 мл раствора содержит 0.002 г активного вещества), в упаковке 10 ампул.

Производитель. *AWD*, Германия.

(см. ЭТОМИДАТ)

# РАЛОФЕКТ (RALOFEKT)

Международное наименование — *pentoxifyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пентоксифиллин. Таблетки 0.2 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 5 мл (1 мл раствора содержит 0.02 г активного вещества), в упаковке 10 ампул. Раствор для инъекций в ампулах по 10 мл (1 мл раствора содержит 0.03 г активного вещества), в упаковке 10 ампул.

Производитель. *AWD*, Германия.

(см. ПЕНТОКСИФИЛЛИН)

## РАНИГАСТ (RANIGAST)

Международное наименование — *ranitidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ранитидина гидрохлорид. Таблетки 0.15 г по 60 шт. в упаковке.

Производитель. *POLFA*, Польша

(см. РАНИТИДИН объединенный препарат)

## РАНИСАН (RANISAN)

Международное наименование — *ranitidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ранитидина гидрохлорид. Таблетки 0.15 г по 20 или 50 шт. в упаковке.

Производитель. *ZDRAVLE*, Югославия.

(см. РАНИТИДИН объединенный препарат)

## РАНИТИДИН (RANITIDIN) объединенный препарат

Международное наименование — *ranitidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ранитидина гидрохлорид. Таблетки. Раствор в ампулах.

Фармакологическое действие. Ранитидин относится к II поколению H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторов. Подавляет продукцию соляной кислоты как базальную, так и стимулированную гистамином, гастрином и ацетилхолином. Одновременно со снижением продукции соляной кислоты и увеличением pH снижается и активность пепсина. Продолжительность действия препарата при однократном приеме - 12 часов.

Показания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; профилактика обострений язвенной болезни; симптоматические изжога; эрозивный и рефлюкс-эзофагит; синдром Золлингера-Эллисона; профилактика поражений верхних отделов ЖКТ, вызванных стрессом; профилактика рецидивов кровотечений из верхних отделов ЖКТ и в послеоперационном периоде; профилактика аспирации желудочного сока у больных, которым проводится операции под наркозом.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Обычно взрослым назначают по 0.15 г 2 раза в день (утром и вечером) или 0.3 г перед сном. Продолжительность лечения 4-8 недель. Для профилактики обострений язвенной болезни назначают по 0.15 г перед сном до 12 месяцев при постоянном эндоскопическом контроле каждые 4 месяца. При синдроме Золлингера-Эллисона назначают по 0.15 г 3 раза в день; при необходимости доза может быть увеличена до 0.6-0.9 г/сут. Для профилактики кровотечений и стрессовых язв препарат вводят в/в или в/м по 0.05-0.1 г каждые 6-8 часов. Подросткам в возрасте от 14 до 18 лет назначают по 0.15 г 2 раза в сутки. Больным с почечной недостаточностью при уровне креатинина более 3.3 мг/100 мл назначают по 0.075 г 2 раза в сутки.

Побочное действие. Редко - головная боль, головокружение, усталость, кожная сыпь, тромбоцитопения, незначительное повышение креатинина в сыворотке крови в начале лечения; очень редко - выпадение волос. У тяжело больных возможна спутанность сознания, галлюцинации. Длительный прием больших доз может привести к увеличению содержания пролактина, гинекомастии, амнезии, импотенции, снижению либидо, лейкопении, однако это бывает во много раз реже, чем при назначении циметидина. Описаны несколько случаев развития гепатитов.

Противопоказания. Беременность, лактация, детский возраст (до 14 лет), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушением выделительной функции почек. Перед началом лечения необходимо исключить возможность наличия злокачественного заболевания пищевода, желудка или двенадцатиперстной кишки. Препарат нежелательно отменять резко из-за опасности рецидива язвенной болезни. Эффективность профилактического лечения язвенной болезни

выше при приеме препарата курсами по 45 дней в весенне-осенний период, чем при постоянном приеме. При длительном лечении препаратом у ослабленных больных в условиях стресса возможны бактериальные поражения желудка с последующим распространением инфекции. В тех случаях, когда препарат применяется в комбинации с антацидами, перерыв между приемом антацидов и ранитидина должен быть не менее 1-2 часов (антациды могут вызвать нарушение всасывания ранитидина). Препарат не изменяет активность микросомальных ферментов печени; не обладает антиадренгным эффектом.

Производители. Ацилок-Е (Aciloc-E) *CADILA*, Индия; Гистак (Histac) *RANBAXY*, Индия; Зантак (Zantac) *GLAXO*, Великобритания; Зоран (*Zoran*) *Dr. REDDY's Laboratories*, Индия; Пепторан (Peporan) *PLIVA*, Хорватия (по лицензии *Glaxo*, Великобритания); Ранигаст (*Ranigast*) *POLFA*, Польша; Ранисан (*Ranisane*) *ZDRAVLE*, Югославия; Ранитидин Берлин-Хеми (*Ranitidin Berlin-Chemie*) *BERLIN-CHEMIE*, Германия; Ранитидин (*Ranitidin*) *PHARMACHIM*, Болгария; Ранитин (*Ranitid*) *TORRENT*, Индия; Улькодин (*Ulcodin*) *ALKALOID*, Македония.

## РАНИТИДИН (RANITIDIN)

Международное наименование — *ranitidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ранитидина гидрохлорид. Таблетки 0.15, 0.3 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

(см. РАНИТИДИН объединенный препарат)

## РАНИТИДИН БЕРЛИН-ХЕМИ (RANITIDIN BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *ranitidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ранитидина гидрохлорид. Таблетки 0.15 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

(см. РАНИТИДИН объединенный препарат)

## РАНИТИН (RANITIN)

Международное наименование — *ranitidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ранитидина гидрохлорид. Таблетки 0.15 г, 0.3 г по 10 шт. в упаковке.

Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (1 мл раствора содержит 0.025 г активного вещества), в упаковке 2 ампулы.

Производитель. *TORRENT*, Индия.

(см. РАНИТИДИН объединенный препарат)

## РАСТОЦИН (RASTOCIN)

Международное наименование — *doxorubicin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - доксорубин гидрохлорид. Сухое лиофилизированное вещество во флаконах по 10 мг, в упаковке 10 флаконов.

Производитель. *PLIVA*, Хорватия.

(см. ДОКСОРУБИЦИН)

## РЕАБАН (RHEABAN)

Международное наименование — *attapulgit*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аттапульгит. Таблетки 0.75 г по 12 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противодиарейное средство. Адсорбирует токсины, некоторые бактерии и газы из желудочно-кишечного тракта.

Показания. Симптоматическое лечение острой диареи различного генеза (инфекционного, аллергического, лекарственного).

Режим дозирования. Начальная доза препарата для взрослых составляет 2 таблетки; затем назначают по 2 таблетки после каждого акта дефекации в случае жидкого стула. Максимальная суточная доза - 12 таблеток. Начальная доза препарата для детей составляет 1 таблетка; затем назначают по 1 таблетке

после каждого акта дефекации при наличии жидкого стула. Максимальная суточная доза - 6 таблеток. Максимальная продолжительность лечения - 2 дня.

Побочное действие. При применении препарата по показаниям в рекомендуемой дозировке побочное действие не выявлено.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, дисхордизм, кишечная непроходимость.

Особые указания. Детям в возрасте 6 лет и младше препарат применяют с осторожностью, под постоянным врачебным контролем.

Производитель. PFIZER, США.

#### PEACEK (REASEK)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - атропина сульфат и дифеноксилат. 1 таблетка и 1 мл раствора для приема внутрь содержат по 0,025 мг и 2,5 мг активных веществ соответственно. Таблетки по 20 шт. в упаковке. Раствор 15 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Препарат уменьшает секрецию желез, понижает тонус гладкой мускулатуры и снижает двигательную активность желудка и кишечника.

Показания. Симптоматическое лечение острой и хронической диареи различного генеза (аллергической, эмоциональной, лекарственной, лучевой; при изменении режима питания и качественного состава пищи, при нарушении метаболизма и всасывания; как вспомогательное средство - при диарее инфекционного генеза).

Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке или по 35 капель 2 раза в сутки перед едой. При необходимости дозу препарата можно увеличить до 35 капель 3-4 раза или до 2-4 таблеток в сутки. Детям в возрасте до 3-х месяцев препарат назначают по 3-5 капель 3 раза; в возрасте 4-6 месяцев - по 6-12 капель или 1/4 таблетки 2 раза; в возрасте от 7 до 12 месяцев - по 12-18 капель 3 раза или по 1/2 таблетки 2 раза; в возрасте от 1 года до 6 лет - по 12-30 капель 3 раза или по 1 таблетке 2-3 раза в сутки.

Побочное действие. Возможны тошнота, сонливость, метеоризм, головокружение, беспокойство, кожный зуд. При передозировке препарата возможно развитие угнетения дыхания, комы.

Противопоказания. Кишечная непроходимость, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Антидотом реасека является налоксон. В случае диареи инфекционного генеза реасек не заменяет лечения антибактериальными препаратами.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### РЕВОДИНА 25 (REVODINA 25)

Международное наименование — *diclofenac sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Драже 0,025 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. AWD, Германия.

(см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

#### РЕВОДИНА РЕТАРД (REVODINA RETARD)

Международное наименование — *diclofenac sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диклофенак натрия. Драже ретард 0,1 г.

Производитель. AWD, Германия.

(см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ)

#### РЕГИДРОН (REHYDRON)

Состав и форма выпуска. Дозированный порошок по 20 пакетиков в упаковке. 1 порошок содержит натрия хлорида 3,5 г, натрия цитрата 2,9 г, калия хлорида 2,5 г, глюкозы 10,0 г.

Фармакологическое действие. Раствор солей и глюкозы предотвращает или уменьшает обезвоживание организма пу-

тем возмещения солей натрия и калия, создает условия, ведущие к нормализации кислотно-щелочного равновесия.

Показания. Понос у детей, приводящий к дегидратации.

Режим дозирования. Содержимое пакета растворяют в 1 литре свежескипяченной, охлажденной питьевой воды. Приготовленный раствор дают пить ребенку после каждого жидкого стула, в течение 6-10 часов. Вводимое количество раствора рассчитывают по предполагаемой потере веса. Минимальная доза - 30 мл/кг массы тела ребенка за 6-10 часов. Средняя доза для амбулаторных больных - 60 мл/кг массы тела.

Побочное действие. Не отмечено.

Противопоказания. Не выявлены.

Особые указания. В регидрон нельзя добавлять сахар. Пищу можно давать сразу после регидратации. При рвоте следует подождать 10 мин и дать выпить раствор медленно, небольшими глотками. Приготовленный раствор годен к употреблению в течение суток при хранении в холодильнике.

Производитель. ORION, Финляндия.

#### РЕГИТИН (REGITINE)

Международное наименование — *phentolamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фентоламин. Таблетки 0,02 г по 20 шт. в упаковке. Раствор (1 мл - 0,01 г) 1 и 5 мл в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Вазодилатор смешанного действия, влияет как на артериальные, так и на венозные сосуды. Механизм действия связан с блокадой постсинаптических альфа<sub>1</sub>- и пресинаптических альфа<sub>2</sub>-адренорецепторов. Под влиянием препарата за счет расширения периферических вен уменьшается преднагрузка, что приводит к снижению давления в малом круге кровообращения и снижению давления наполнения левого желудочка. Регитин снижает общее периферическое сосудистое сопротивление и системное АД. При острой сердечной недостаточности, особенно при инфаркте миокарда, регитин оказывает не только благоприятный гемодинамический эффект, но и улучшает метаболизм миокарда за счет стимуляции секреции инсулина.

Показания. Острая левожелудочковая недостаточность, в том числе при остром инфаркте миокарда. Нарушения периферического кровообращения (болезнь Рейно, облитерирующий эндартериит, атеросклероз артерий конечностей), в том числе, осложненные трофическими язвами. Гипертонические кризы при феохромоцитоме, а также их профилактики до и во время хирургических вмешательств. Проведение дифференциально-диагностического теста при подозрении на феохромоцитому.

Режим дозирования. При острой сердечной недостаточности препарат вводят внутривенно капельно со скоростью 0,1-2 мг/мин в дозе 5-60 мг в 5% растворе глюкозы. При артериальной гипертонии скорость введения в 1-ую минуту может быть повышена до 5 мг/мин. В большинстве случаев хороший эффект оказывает начальное введение 10 мг регитина в течение 30 мин. В зависимости от реакции больного лечение можно продолжать непрерывно в течение нескольких часов или повторять его с определенными интервалами. Систолisches АД не должно опускаться ниже 80 мм рт. ст., а среднее АД не должно понижаться более чем на 20-25 мм рт. ст. При нарушениях периферического кровообращения назначают по 1-2 таблетки 3 раза в сутки, желательно после еды; в тяжелых случаях - по 10 мл внутримышечно или внутривенно 1-2 раза в сутки. Для купирования и профилактики гипертонических кризов при феохромоцитоме назначают по 5-10 мг в/м или в/в (для профилактики назначают за 2 часа до хирургического вмешательства). Перед операцией может быть проведено длительное лечение регитином по 1-2 таблетки в сутки.

Побочное действие. Редко - артериальная гипотония, тахикардия, головокружение (эти побочные эффекты наблюдаются прежде всего при парентеральном введении). При

назначении высоких доз препарата возможны тошнота, диарея, гиперемия слизистой оболочки носа.

**Противопоказания.** Артериальная гипотония (систолическое АД ниже 80 мм рт.ст.), кардиогенный шок, выраженные втеросклеротические поражения коронарных и церебральных сосудов.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным пожилого возраста, а также при беременности и лактации. При передозировке ритгитина его эффекты (гипотония, тахикардия) могут быть ослаблены с помощью норэпинефрина.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

## РЕГЛАН (REGLAN)

Международное наименование — *metoklopramid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метоклопрамид гидрохлорид. Таблетки 0.01 г по 40 шт. в упаковке. Сироп во флаконах по 120 мл (1 чайная ложка сиропа содержит 0.005 г активного вещества). Раствор для инъекций в ампулах (1% — 2 мл) по 25 шт. в упаковке.

Производитель. *ALKALOID*, Македония.  
(см. МЕТОКЛОПРАМИД)

## РЕГУЛТОН (REGULTON)

Международное наименование — *amazin metilsulfat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — амезин метилсульфат. Таблетки 0.01 г по 50 и 100 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Гипотензивное средство.

**Показания.** Эссенциальная и симптоматическая гипертензия. Ортостатические расстройства. Возрастная гипертензия.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 12 лет препарат назначается по 1 таблетке 1-3 раза в день с умеренным количеством жидкости. Доза может быть доведена при необходимости до 3-х таблеток 3 раза в день.

**Побочное действие.** Могут наблюдаться желудочно-кишечные расстройства, головная боль, головокружение, беспокойство, озноб, раздражительность.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Ингибиторы МАО могут усиливать действие регутона, трициклические антидепрессанты и нейролептики, наоборот, ослаблять.

Производитель. *KNOLL*, Германия

## РЕДЕРГИН (REDERGIN)

Международное наименование — *dihydroergotamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дигидроэрготамин метансульфонат. Таблетки 1.5 и 4.5 мг по 30 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь 50 мл во флаконе (1 мл раствора содержит 1 мг активного вещества). Раствор форте для приема внутрь 30 мл во флаконе (1 мл содержит 1 мг активного вещества). Раствор для инъекций в ампулах (0.3 мг активного вещества) по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Редергин блокирует пре- и постсинаптические альфа-адренорецепторы. Угнетает захват норэпинефрина постсинаптическими рецепторами, подавляет прессорное действие катехоламинов, вызывает дилатацию периферических сосудов. В то же время редергин вызывает увеличение синтеза и высвобождения норэпинефрина, следствием чего является развитие тахикардии и повышение сократимости миокарда. Улучшает мозговое кровообращение.

**Показания.** Редергин применяют на ранних стадиях гипертонической болезни, при расстройствах периферического кровообращения, спазмах сосудов мозга.

**Режим дозирования.** Назначают по 1.5 мг 3 раза в день или 4.5 мг 1 раз в день. Раствор для приема внутрь назначают по 30-40 капель 3 раза в день. Раствор форте для приема внутрь назначают по 15-20 капель 3 раза в день. В тяжелых случаях

рекомендуется одновременно пероральное и парентеральное применение препарата. Парентеральная доза составляет 1-2 ампулы препарата подкожно, внутримышечно или внутривенно в виде капельной инфузии. При артериите редергин применяют внутривенно. Препарат можно назначать методом электрофореза: с положительного полюса 0.3-0.6 мг/мл в день.

**Побочное действие.** При приеме редергина возможны: тошнота, рвота, неприятные ощущения в области эпигастрия, потеря аппетита, заложенность носа. В редких случаях длительный прием редергина может вызвать нарушение зрения и кожные аллергические реакции.

**Противопоказания.** Редергин не назначают пациентам с гиперчувствительностью к дигидроэрготоксин-метансульфонату, при выраженной брадикардии и тяжелой гипотонии. Особые указания. Быстрое внутривенное введение редергина может вызвать ортостатическую гипотензию.

Производитель. *LEK*, Словения.

## РЕДОКСОН (REDOXON)

Международное наименование — *acidum ascorbicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — аскорбиновая кислота. Шипучие таблетки (1 г синтетического витамина C, 285 мг ионов натрия) по 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций.

Производитель. *ROCHE*, Швейцария.

(см. АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА)

## РЕДОЛ (REDOL)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — декстрометорфана гидробромид и салбутамола сульфат. Микростура (1 мл препарата содержит 0.003 г и 0.0002 г активных веществ соответственно).

**Фармакологическое действие.** Противокашлевое и бронхолитическое действие. Декстрометорфан, входящий в состав препарата, подобен кодеину в подавлении кашлевого рефлекса. Оказывает выраженное бронхолитическое действие.

**Показания.** Острые и хронические заболевания дыхательных путей, сопровождающиеся кашлем и бронхоспазмом.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 14 лет назначают по 5-10 мл 3-4 раза в день, детям от 7 до 13 лет назначают по 5 мл 3-4 раза в день, детям 4-6 лет — по 2.5 мл 3 раза в день.

**Побочное действие.** Легкая сонливость, головокружение, чувство усталости и незначительные расстройства со стороны ЖКТ, мышечный тремор, тахикардия.

**Противопоказания.** С осторожностью редол следует использовать у детей с атонической формой бронхиальной астмы, т.к. препарат способствует высвобождению гистамина, а также у ослабленных и лежачих больных.

**Особые указания.** Нецелесообразно комбинировать с ингибиторами МАО и бета-адреноблокаторами.

Производитель. *ORION*, Финляндия

## РЕЗЕРПИН (RESERPIN)

Международное наименование — *reserpin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — резерпин. Таблетки 0.1 и 0.25 мг по 50 и 500 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Гипотензивный препарат, производное алкалоида раувольфии. Обладает также нейролептическим действием. Вызывает урежение ЧСС, увеличение продукции в желудке соляной кислоты, замедление метаболических процессов в организме, урежение и углубление дыхательных движений, мiosis, усиливает перистальтику желудочно-кишечного тракта.

**Показания.** Артериальная гипертония. Препарат может применяться при неврозах, психозах. Как вспомогательное средство при гипертиреозе.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе по 0.1 мг 2 раза в сутки (утром и



вечером). Если через 5-7 дней лечения не удается достичь желаемого гипотензивного эффекта, дозу резерпина увеличивают до 0.25-0.5 мг в сутки; кратность назначения - 2-3 раза. После стабилизации гипотензивного эффекта дозу постепенно снижают до 0.2-0.1 мг в сутки. Продолжительность курса лечения 2-3 месяца. При неврозах назначают в начальной дозе по 0.25 мг 2-3 раза в сутки; затем дозу увеличивают до 0.5 мг 3-4 раза в сутки. При психозах суточная доза резерпина составляет 10-15 мг. Детям назначают в следующих суточных дозах: в возрасте от 2 до 3 лет - 0.08-0.15 мг; 4-7 лет - 0.15-0.25 мг; 8-14 лет - 0.25-0.40 мг; подросткам 15-18 лет - 0.5-1 мг в сутки; кратность назначения - 2-4 раза в сутки.

**Побочное действие.** Брадикардия, тошнота, рвота, диарея, боли в животе, сонливость, утомляемость, депрессивные состояния, отечность и сухость слизистых оболочек, герпес, кожный зуд, увеличение массы тела. При применении высоких доз препарата - кошмарные сновидения, развитие симптомов паркинсонизма, усиление симптомов стенокардии. При длительном применении высоких доз возможно нарушение функции печени.

**Противопоказания.** Депрессия, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, язвенный колит в фазе обострения, бронхиальная астма, брадикардия, тяжелые заболевания сердечно-сосудистой системы, атеросклероз церебральных сосудов, нефросклероз. Назначение препарата противопоказано больным перед электроимпульсной терапией.

**Особые указания.** Перед плановым оперативным вмешательством следует отменить резерпин за несколько дней до операции. В случае экстренной операции под общим обезболиванием у больных, принимающих резерпин, требуется премедикация атропином. Резерпин потенцирует угнетающее действие на ЦНС барбитуратов и алкоголя. Пациентам, постоянно принимающим резерпин, следует избегать потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций.

**Производитель.** POLFA, Польша.

#### РЕЙМОН ГЕЛЬ (RHEUMON GEL)

Международное наименование — *etofenamat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - этофенамат. 5% гель в тубе.

Производитель. BAYER, Германия.  
(см. ЭТОФЕНАМАТ)

#### РЕКОВОРИН (RECOVERIN)

Международное наименование — *leucovorin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лейковорин кальция. Замороженный сухой порошок для инъекций 0.005 и 0.015 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Уменьшает токсичность фоллиевых антагонистов (метотрексата).

**Показания.** Лечение антагонистами фоллиевой кислоты.

**Режим дозирования.** Порошок рековорина растворяют путем добавления 15 мл воды в 15 мл флакон и 50 мл воды в 50 мл флакон.

**Побочное действие.** Редко - тошнота, диарея.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Производитель.** CADILA, Индия.

#### РЕКОГНАН Е (RECOGNAN E)

Международное наименование — *citicolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цитиколлин. Раствор для инъекций в ампулах по 4 и 8 мл (1 ампула содержит 0.5 и 1.0 г активного вещества), в упаковке 50 ампул.

Фармакологическое действие. Препарат улучшает метаболизм в головном мозге.

**Показания.** Нарушение сознания при черепно-мозговой травме и хирургическом вмешательстве на головном мозге, паркинсонизм (совместно с холинолитиками при невозможности назначения L-дофа), гемиплегия при остром нарушении мозгового кровообращения, острый панкреатит или обострение хронического панкреатита, послеоперационный острый панкреатит (совместно с ингибиторами протектилитических ферментов).

**Режим дозирования.** При нарушениях сознания при травме головы или хирургических вмешательствах назначают 100-500 мг внутривенно капельно, внутривенно или внутримышечно 1-2 раза в день. При паркинсонизме обычно назначают по 500 мг 1 раз в сутки в течение 3-4 недель внутривенно совместно с холинолитическими препаратами. При лечении явлений гемиплегии после острого нарушения мозгового кровообращения назначается 1000 мг препарата внутривенно 1 раз в сутки в течение 4 недель. При лечении панкреатита - 1.0 г препарата внутривенно 1 раз в сутки в течение 2 недель в сочетании с ингибиторами протектилитических ферментов.

**Побочное действие.** Явления повышенной чувствительности к препарату (сыпь, зуд кожи и т.п., возможно развитие шока), бессонница, головная боль, головокружение, возбуждение, тремор, чувство онемения в парализованных конечностях, тошнота, снижение аппетита, изменение показателей функции печени, повышение температуры, чувство жара, повышение артериального давления.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, с осторожностью применять у лиц, склонных к аллергическим реакциям, новорожденным, грудным детям и детям раннего возраста.

**Особые указания.** Внутримышечное введение препарата следует ограничить до минимума, при этом следует избегать повторного введения препарата в одно и то же место.

**Производитель.** ASAHI, Япония.

#### РЕКОРМОН (RECOMON)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - рекомбинантный человеческий эритропоэтин. Порошок для инъекций в ампулах (1 000, 2 000 или 5 000 МЕ активного вещества) по 5 шт. в упаковке с 5 ампулами растворителя.

Фармакологическое действие. Активное вещество представляет собой гликопротеид, который является митог-стимулирующим фактором и гормоном дифференцировки, способствующим образованию эритроцитов из стволовых клеток. Эритроин-бета получен методом генной инженерии и имеет наивысшую степень чистоты. Применение препарата приводит к повышению гематокрита и уровня гемоглобина в крови, улучшению кровоснабжения тканей и работы сердца, уменьшает симптоматику при болезни Рейно.

**Показания.** Рекормон применяется с целью замещения эритропоэтина у больных с анемией почечного генеза, находящихся на лечении методом диализа.

**Режим дозирования.** При подкожном введении препарата начальная доза составляет 20 МЕ/кг массы тела 3 раза в неделю либо 10 МЕ/кг массы тела 7 раз в неделю. В случае недостаточного повышения гематокрита каждые 4 недели доза препарата может увеличиваться на 20 МЕ/кг массы тела 3 раза в неделю. При внутривенном введении начальная доза составляет 40 МЕ/кг массы тела 3 раза в неделю. Через 4 недели доза может быть увеличена до 80 МЕ/кг массы тела 3 раза в неделю. Независимо от способа введения, максимальная доза не должна превышать 720 МЕ/кг массы тела в неделю. В дальнейшем поддерживающую дозу подбирают для каждого пациента индивидуально с интервалом в 1-2 недели, чтобы гематокритное число не превышало 35 об. %.

**Побочное действие.** Повышение артериального давления. Могут наблюдаться, особенно в начале лечения, головная боль, слабость, головокружение, боли в мышцах.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препа-



рату, гипертония, плохо поддающаяся лечению, возраст до 2-х лет, беременность и лактация.

Особые указания. Раствор использовать в течение суток. Производитель. **BOEHRINGER MANNHEIM**, Австрия.

#### РЕЛАДОРМ (RELADORM)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит циклобарбита-ла 0.1 г и диазепам 0.01 г. Таблетки по 10 и 100 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Комбинированный препарат, обладает снотворным действием продолжительностью 6-8 ч, а также седативным и миорелаксирующим эффектом.

Показания. Бессонница, затруднение засыпания, кратковременный сон.

Режим дозирования. Доза подбирается индивидуально с учетом реакции больного на препарат. Обычно с целью получения снотворного эффекта назначают по 1/2-1 таблетке за 1 час до сна. При применении препарата с успокаивающей целью назначают по 1/4-1/2 таблетки 1-2 раза в день.

Побочное действие. При назначении высоких доз возможны угнетение, тремор, мышечная слабость, атаксия, помрачение сознания, аллергические реакции.

Противопоказания. Беременность, лактация, порфирия, выраженные нарушения функций печени, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. При длительном применении возможно развитие привыкания и лекарственной зависимости. Реладорм нельзя принимать вместе с алкоголем, антикоагулянтами, кортикостероидами, доксициклином, гризеофульвином, пероральными противозачаточными средствами. После приема препарата в течение 24 часов нельзя водить транспортные средства.

Производитель. **POLFA**, Польша.

#### РЕЛАНИУМ (RELANIUM)

Международное наименование — *diazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диазепам. Таблетки 2 и 5 мг по 20 и 500 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (10 мг), в упаковке 50 ампул.

Производитель. **POLFA**, Польша.  
(см. ДИАЗЕПАМ)

#### РЕМЕСТИЛ (REMESTIL)

Международное наименование — *terlipressin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - терлипрессин. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (0.2 мг активного вещества), в упаковке 5 ампул.

Фармакологическое действие. Синтетический полипептид, аналог гормона задней доли гипотала, обладающий вазоконстрикторным и антигеморрагическим действием. После его введения постепенно наступает высвобождение эндогенного вазопрессина. Препарат не обладает антигипертензивным, вазопрессорным или кардиотоксическим действием.

Показания. Кровотечения из желудочно-кишечного тракта, маточных органов.

Режим дозирования. Вводят внутримышечно, внутривенно или в миометрий. При висцеральном кровотечении рекомендуется внутривенное вливание в течение 20-40 минут. Действие введенной дозы сохраняется 2-8 часов, поэтому при необходимости дозу можно повторить 3 раза в сутки. Разовая доза для взрослых - 1-4 ампулы. Величина дозы зависит от скорости потери крови, от продолжительности кровотечения и объема потери крови перед началом курса, от наличия признаков гипотензии или шока. При активном родоразрешении в 3-ей стадии родов после появления плечиков вводят 1 ампулу реместила (можно с 2.5 ЕД окситоцина или 0.2 мг метилэргометрина). При внутрибрюшных операциях, сложном венозном кровотечении в операционном поле обычно вводят 4 ампулы внутривенно (медленно) с целью сохранения

действия в течение целой операции. Курс лечения - от однократного введения до применения в течение 7 суток.

Побочное действие. Временная бледность кожных покровов лица, сокращения матки, повышенная перистальтика кишечника, брющие колики, отрыжка, тошнота, изменение АД, одышка при бронхоспазме.

Противопоказания. Абсолютные: ранние сроки беременности (2-3 недели), токсикозы беременных, эпилепсия; усиленное внимание надо уделять лицам пожилого возраста с ишемической болезнью сердца, при тяжелой гипертонической болезни и хронических аритмиях, при бронхиальной астме.

Особые указания. При применении вместе с окситоцином и метилэргометрином наблюдается усиление вазоконстрикторного и маточного действия.

Производитель. **CHEMAPOL**, Чехия.

#### РЕМОКСИКАМ (REMOXICAM)

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пироксикам.

Капсулы 0.01 и 0.02 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. **ALKALOID**, Македония.

(см. ПИРОКСИКАМ объединенный препарат)

#### РЕНИТЕК (RENITEK)

Международное наименование — *enalapril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - эналаприл. Таблетки 0.005 г, 0.02 г.

Производитель. **MERCK SHARP & DOHME**, США.

(см. ЭНАЛАПРИЛ)

#### РЕОМАКРОДЕКС (RHEOMACRODEX)

Состав и форма выпуска. 500 мл раствора содержит декстрана 40-50 г, декстрозы 25 г или хлорида натрия 4.5 г, воду для инъекций. Раствор в стеклянных флаконах и емкостях для инфузии из поливинилхлорида по 500 мл.

Фармакологическое действие. Вызывает быстрое и кратковременное увеличение объема циркулирующей плазмы, вследствие чего увеличивается возврат венозной крови к сердцу. При сосудистой недостаточности повышает АД, сердечный выброс и центральное венозное давление. Обладает средней молекулярной массой (40.000 дальтон). Предотвращает или уменьшает агрегацию эритроцитов, что улучшает микроциркуляцию. Оказывает диуретическое действие за счет улучшения перфузии почек. Снижает адгезивность тромбоцитов, предотвращает образование тромбов после операций и травм. Улучшает растворимость тромбов вследствие изменения структуры фибрина. При применении препарата в дозе до 15 мл/кг массы тела не вызывает заметного изменения времени кровотечения.

Показания. Нарушения микроциркуляции при шоке, ожогах, жировой эмболии, панкреатите, перитоните, паралитической непроходимости кишечника, травматической или идиопатической потере слуха; нарушения артериального и венозного кровоотока при угрозе развития гангрены, болезни Рейно, остром инсульте; профилактика послеоперационной и посттравматической тромбоэмболии; профилактика тромбозов на трансплантатах (клапаны сердца, сосудистые трансплантаты); для добавления к перфузионному раствору в аппарате искусственного кровообращения при открытии операций на сердце.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально в зависимости от клинической картины и показателей гемодинамики. За 1-2 минуты до инфузии реомакродекса необходимо ввести 20 мл промита для профилактики анафилактических реакций. При нарушениях микроциркуляции вследствие шока или других причин вводят в/в капельно медленно от 500 до 1000 мл (10-20 мл/кг); в течение тех же суток можно ввести дополнительно еще 500 мл препарата. В последующие 5 суток вводят по 500 мл препарата. При нарушениях кровообраще-

ния вводят в/в капельно от 500 до 1000 мл в первый день, на следующий день и каждый второй день в течение 2 недель вводят по 500 мл. С целью профилактики тромбоэмболии в первый вводят 500-1000 мл, во второй день возможно повторная инфузия 500 мл в течение 4-6 часов. Для профилактики тромбообразования на трансплантатах во время операции вводят 500 мл, после операции вводят повторно в той же дозе; на следующий день и каждый второй день вводят по 500 мл в течение максимум 2 недель.

Побочное действие. Чувство жара, озноб, лихорадка, тошнота, кожная сыпь; возможны анафилактические реакции с развитием гипотонии и сосудистого коллапса, олигурия. Противопоказания. Выраженная тенденция к кровоточивости (например, при тромбоцитопении); тяжелые формы сердечной недостаточности; почечная недостаточность с олигурией и анурией; аллергия на декстран.

Особые указания. С осторожностью следует вводить препарат больным с выраженной сердечной недостаточностью из-за опасности возникновения циркуляторной перегрузки и развития отека легких. Беременным назначают только в случае крайней необходимости после предварительного введения промита. При одновременном применении реомакродекса и антикоагулянтов необходимо снижение их дозы. В случае возникновения олигурии необходимо ввести солевые растворы и фуросемид.

Производители. Реомакродекс (Rheomacrodex) *KABI PHARMACIA*, Швеция; Реомакродекс (Rheomacrodex) *ECZACIBASI*, Турция (по лицензиям *Kabi Pharmacia*, Швеция).

#### РЕОПИРИН (RHEOPYRIN)

Состав и форма выпуска. Раствор для инъекций в ампулах, содержащих 0,75 г натрия фенилбутозона, 0,75 г аминадизофена. Драже (0,125 г фенилбутозона, 0,125 г аминадизофена).

Фармакологическое действие. Реопирин обладает выраженным противовоспалительным эффектом, оказывает анальгезирующее и жаропонижающее действие. Реопирин ингибирует синтез простагландинов. Препарат быстро всасывается и относительно долго находится в крови.

Показания. Невралгии, ишиас, люмбаго, миозиты, ревматоидные полиартриты, подагрический артрит, болезнь Бехтерева, другие заболевания, сопровождающиеся воспалительными явлениями.

Режим дозирования. Внутрь назначают по 1 драже 3-4 раза в день. Внутримышечно вводят содержимое 1 ампулы 3-4 раза в день. Инъекцию производят медленно (в течение 1-2 мин) в верхний наружный квадрант ягодичной мышцы.

Побочное действие. Задержка жидкости в организме, тошнота, рвота, боли в области желудка, учащение стула, аллергические реакции, лейкопения, анемия, геморрагия, невриты.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, заболевания кровотоочных органов, лейкопения, нарушения функции печени и почек, недостаточность кровообращения IБ и III степени, нарушения сердечного ритма. Парентеральное применение противопоказано при склонности к спазмофилии, при тяжелых заболеваниях печени, эпилепсии.

Особые указания. К инъекциям прибегают в острых фазах заболевания. В качестве поддерживающей терапии и в менее тяжелых случаях назначают внутрь.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

#### РЕОХЕМ (REOHEM)

Состав и форма выпуска. Реохем с NaCl - раствор для инъекций во флаконах по 500 мл. В 100 мл содержится: декстрана 10,0, NaCl 0,9, бидистиллированной воды до 100,0. Реохем с глюкозой - раствор для инъекций во флаконах по 500 мл. В 100

мл содержится: декстрана 10,0 (молекулярная масса 40000), глюкозы 5,0, бидистиллированной воды до 100,0.

Фармакологическое действие. Препарат влияет на гемодинамику, увеличивая объем жидкости в кровяном русле. Характерно пренесущее действие на микроциркуляцию.

Показания. Нарушения микроциркуляции, травматический шок, шок в результате ожога, синдрома сдавливания. Эмболия после травмы. Септический шок (панкреатит, перитонит, илеус). Для заполнения аппаратов искусственного кровообращения (в определенных пропорциях с кровью).

Режим дозирования. Вводится внутривенно. При использовании в качестве кровезамениителя дозировки аналогичны дозировкам препарата гемодекса. В других случаях ежедневная доза не должна превышать 20 мл/кг. Скорость внутривенной инфузии определяется показаниями и тяжестью состояния больного.

Противопоказания. Профузные капиллярные кровотечения. Геморрагический диатез. Сердечная недостаточность. Олигурия или анурия, обусловленные органическим поражением почек.

Производитель. *ZDRAVLE*, Югославия.

#### РЕПАРИЛ (REPARIL)

Международное наименование — *escin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эсцин. Порошок для инъекций в ампулах по 5 мл (1 ампула содержит 0,005 г активного вещества), в упаковке 5 ампул в комплекте с 5 ампулами растворителя. Таблетки в сахарной оболочке 0,02 г по 20, 50 или 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противовоспалительное и антикоагулянтное средство.

Показания. Отек мозга (посттравматический, интраоперационный, послеоперационный), профилактика и купирование отека при оперативных вмешательствах на органах и тканях, при пластических операциях, в проктологии, урологии.

Режим дозирования. Парентерально: взрослые — 5-10 мл препарата в день строго внутривенно, дети — в возрасте до 3 лет 0,1 мл/кг массы тела, от 3 до 10 лет — 0,2 мл/кг массы тела. Таблетки в сахарной оболочке назначают взрослым по 2 таблетки 3 раза в день, детям — по 1 таблетке 2-3 раза в день.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека. Редко — анафилактический шок.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции почек, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. При введении препарата пациентам со склонностью к тромбозам или женщинам, принимающим гормональные противозачаточные средства, доза растворителя должна быть удвоена.

Производитель. *MADAUS*, Германия.

#### РЕПАРИЛ-ГЕЛЬ (REPARIL-GEL)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — эсцин, салицилат диглицимина. Гель (100 г содержит эсцина 1,0 г, салицилат диглицимина 5,0 г) по 40 и 100 г в упаковке.

Фармакологическое действие. Определяется свойствами входящих в состав препарата компонентов. Эсцин оказывает противовоспалительное и противосудорожное действие. Салицилат диглицимина обладает обезболивающим действием, снимает очаги воспаления.

Показания. Травмы с ушибами, растяжением или разрывом связок, гематомой, воспалением сухожильного влагалища. Инсулт. Болевые синдромы позвоночника (межпозвоночный диск, боль в затылке, люмбаго, ишиас).

Режим дозирования. Гель надо наносить один или несколько раз в день на соответствующий участок кожных покровов, равномерно распределяя. По желанию можно провести втирание, которое не является обязательным.

Побочное действие. Крайне редко - кожные аллергические реакции.

Противопоказания. Препарат не следует наносить на открытые участки кожи, слизистую оболочку и участки кожи, подвергшиеся радиационному облучению.

Особые указания. Препарат применяется только местно.

Производитель. *MADAUS*, Германия.

#### РЕТАБОЛИЛ (RETABOLIL)

Международное наименование — *nandrolon decanoat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - норандростенолона деканоат. Раствор для инъекций в ампулах (0.05 г активного вещества) по 25 шт. в упаковке.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

(см. НАНДРОЛОНА ДЕКАНОАТ)

#### РЕТАФИЛ (RETAFIL)

Международное наименование — *theophyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - безводный теофиллин. Дипо-таблетки 0.2 и 0.3 безводного теофиллина. Таблетки по 30 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. *ORION*, Финляндия.

(см. ТЕОФИЛЛИН)

#### РЕТИН-А (RETIN-A)

Международное наименование — *tretinoin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - третиноин. Гель 0.1% по 15 г; гель 0.025% по 15 и 30 г; крем 0.05% по 20 и 30 г с тампонами 30 шт.; крем 0.1% 20 г в тубах. Раствор (0.1%-15 мл) во флаконах.

Производитель. *CILAG*, США.

(см. ТРЕТИНОИН)

#### РЕТОВИР (RETROVIR)

Международное наименование — *zidovudin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - зидовудин. Капсулы 0.1 и 0.25 г. Суспензия.

Фармакологическое действие. Обладает противовирусной активностью, в частности, в отношении вируса иммунодефицита человека (ВИЧ). После проникновения в клетку препарат подвергается нескольким последовательным реакциям, катализируемым клеточными ферментами; на последнем этапе образуется зидовудин-трифосфат, который блокирует синтез вирусной ДНК вследствие конкуренции с реверсивной транскриптазой ВИЧ.

Показания. Ранние стадии поражения ВИЧ, СПИД.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально и зависит от стадии заболевания, степени сохранности резервов головного мозга, массы тела больного, реакции на лечение. Начальная суточная доза для больных с массой тела около 70 кг составляет 1.2 г; кратность - 6 раз в сутки. Максимальная суточная доза 1.5 г. Поддерживающая доза составляет 1.0 г/сут в 4-5 приемов. Корректировка поддерживающей дозы проводится в соответствии с реакцией периферической крови. Лечение следует прекратить, если уровень гемоглобина будет ниже 7.5 г/дл и/или число нейтрофилов будет менее 0.75 × 10<sup>9</sup>/л. После восстановления этих показателей (обычно после 2-недельного перерыва) лечение можно возобновить. Детям назначают на расчете 0.15-0.18 г/м<sup>2</sup> площади поверхности тела в сутки; кратность - 4 раза.

Побочное действие. Анемия, нейтропения, лейкопения, тошнота, рвота, анорексия, извращение вкуса, боли в животе, диарея, головная боль, головокружение, кожная сыпь, зуд, лейкодерма, потливость, озноб, боли в мышцах, парестезии, бессонница, сонливость, слабость, вялость, чувство тревоги, депрессия, боли в груди, одышка, учащение мочеиспускания, гриппоподобный синдром. У больных, получавших ретровир, были отмечены судороги и другие проявления мозговых нару-

шений, миопатии, панцитопения с гипоплазией костного мозга, изолированная тромбоцитопения, пигментация ногтей, гепатомегалия, жировая дегенерация печени, повышение уровня билирубина и печеночных ферментов крови.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к зидовудину. Нейтропения (число нейтрофилов менее 0.75 × 10<sup>9</sup>/л). Уровень гемоглобина ниже 7.5 г/дл. Лактация.

Особые указания. При проведении лечения ретровиром необходимо систематически проводить исследования периферической крови (в первые 3 месяца лечения - каждые 2 недели; затем не реже 1 раза в месяц). С особой осторожностью следует назначать препарат больным с почечной и печеночной недостаточностью, а также пожилым больным; в этих случаях рекомендуется коррекция режима дозирования в зависимости от динамики концентрации препарата в крови. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении ретровира и препаратов, способных изменять метаболизм в печени (парацетамол, аспирин, индометацин, кетопрофен, кодеин, морфин, оксазепам, лоразепам, циметидин и др.), а также препаратов, имеющих однократные с ретровиром токсические реакции (дапсон, пентамидин, амфотерицин, флуцитозин, ганцикловир, интерферон, винкристин, винбластин, доксорубин).  
Производитель. *WELLCOME*, Великобритания.

#### РЕФЛИН (REFLIN)

Международное наименование — *cefazolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефазолин. Сухой порошок для инъекций в ампулах (0.5, 1 г) в комплекте с ампулой растворителя.

Производитель. *RANBAXY*, Индия.

(см. ЦЕФАЗОЛИН)

#### РИБОМУНИЛ (RIBOMUNIL)

Международное наименование — *ribomunily*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - составная часть рибосом пневмококковых палочек, пневмококковых диплококков, патогенных стрептококков группы А, гемофильских инфлюэнц. Таблетки 0.00025 г по 12 шт. в упаковке. Аэрозоль по 10 мл (200 доз) в баллонах. Лиофилизат 0.00001 г в ампуле в комплекте с 1 ампулой растворителя и одноразовым шприцем.

Фармакологическое действие. Стимулятор иммунитета. Действие препарата основано на иммуногенных свойствах бактериальных рибосом и иммуностимулирующих свойствах мембранных фракций.

Показания. Рецидивирующее или хроническое течение инфекционных заболеваний: ринофарингит, ларингит, синусит, ангина, отит; инфекции дыхательных путей.

Режим дозирования. Назначают по 3 таблетки утром натощак: первый месяц лечения - 4 дня в неделю в течение 4 недель; пять следующих 3 месяцев - по 4 дня в месяц. Аэрозоль применяют по 3 дозы утром и вечером в течение 15 дней. В виде подкожных глубоких инъекций препарат назначают по 1 ампуле с интервалом в 1 неделю. Курс лечения - не меньше 4 инъекций.

Побочное действие. Редко - гиперсаливация в начале лечения, субферильное состояние, воспалительная реакция в месте инъекции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату. Препарат в виде аэрозоля с осторожностью применяют у пациентов с бронхиальной астмой.

Особые указания. Перед использованием инъекционной формы препарата необходимо провести внутрикожную пробу.

Производитель. *PIERRE FABRE*, Франция.

#### РИВОТРИЛ (RIVOTRIL)

Международное наименование — *clonazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - клоназепам.

Таблетки 0,5 и 2 мг по 30 и 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (1 мг), в упаковке 5 ампул. Производитель. *ROCHE*, Швейцария. (см. КЛОНАЗЕПАМ)

### РИГЕВИДОН (RIGEVIDON)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - норэстрел и этилэтиндиола. Таблетки (1 таблетка содержит 0,00015 г и 0,00003 г активных веществ соответственно) по 21 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Ригевидон - гормональный пероральный контрацептив. Тормозит овуляцию, изменяет течение секреторной фазы менструального цикла, вызывает временные атрофические изменения в эндометрии и нарушает способность имплантировать оплодотворенную яйцеклетку.

Показания. Ригевидон используют для предупреждения беременности.

Режим дозирования. Прием ригевидона начинают на 5-й день менструации. Затем в течение 21 дня ежедневно принимают по 1 таблетке, желательно в одно и то же время, после чего делают перерыв в течение 7 дней. В это время, вследствие отмены препарата, наступает менструальноподобное кровотечение. Вис зависимости от возникновения и времени кровотечения, следующий 21-дневный курс приема препарата можно начать сразу после 7-дневного перерыва, желательно в тот же день недели.

Побочное действие. Головная боль, тошнота, рвота, диарея, нагрубание молочных желез, увеличение массы тела.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции печени, холецистит, предрасположенность к тромбообразованию, органические заболевания сердечно-сосудистой системы, хронический колит, сахарный диабет, злокачественные опухоли, период лактации, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Если женщина забыла принять таблетку, то необходимо пропущенную таблетку принимать в кратчайший срок, при этом очередную таблетку следует принять вовремя. При комбинировании ригевидона с рифампицином, феобарбиталом, дифенином, сульфаниламидными препаратами и антибиотиками широкого спектра действия нельзя гарантировать надежный противозачаточный эффект.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

### РИГЕЙН (REGAINE)

Международное наименование — *minoxidil*.

Состав и форма выпуска. 1 мл раствора содержит: 0,02 г минноксидила, этиловый спирт, пропиленгликоль, очищенную воду. Ригейн 2% раствор для местного применения в бутылках по 60 мл раствора в упаковке с дозирующими аппликаторами.

Производитель. *UPJOHN*, США.

(см. МИНОКСИДИЛ для наружного применения)

### РИД (RID)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - пиретрин и пиперонил. Шампунь (содержит 0,3% и 3% активных веществ соответственно) в пластиковых бутылках.

Фармакологическое действие. Противопедикулезное средство.

Показания. Педикулез.

Режим дозирования. Перед употреблением бутылку необходимо хорошо встряхнуть. Затем раствор наносят на пораженные участки на 10 минут. После этого промывают водой и обычным шампунем или мылом. Пока волосы мокрые, их необходимо расчесать обычной расческой и разделить на 4 секции, затем, начиная с верхней части головы, в одной из четырех секций поднимают прядь волос на 2-3 сантиметра и

вычесывают оставшиеся личинки специальной расческой. После использования расческу необходимо промыть в шампуне РИД или горячей водой с мылом. Обработку желательнее повторить через 7-10 дней.

Побочное действие. Гиперемия кожных покровов, зуд, жжение в месте нанесения.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

Особые указания. Препарат не следует вдыхать или глотать.

РИД не должен попадать в глаза и на слизистую оболочку.

Производитель. *PFIZER*, США.

### РИЗАБЕН (RIZABEN)

Международное наименование — *tranilast*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - траниласт. Капсулы 0,1 г по 100, 500 или 1000 шт. в упаковке. Гранулы (в 1 грануле - 0,1 г активного вещества) по 120 или 600 г в 1 упаковке. Сухой сироп (в 1 г сухого сиропа - 0,05 г активного вещества) по 120 г или 600 г в 1 упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат подавляет высвобождение медиаторов воспаления, благодаря чему оказывает противоаллергическое действие.

Показания. Бронхиальная астма, аллергический ринит, atopический дерматит.

Режим дозирования. Обычно взрослым назначают по 1 капсуле 3 раза в день. У детей применяют препарат в виде гранул или сухого сиропа. Гранулы: 50 мг/кг (5 мг/кг траниласта) в сутки в трех порциях. Сухой сироп: 100 мг/кг (5 мг/кг траниласта) в сутки в трех порциях в виде суспензии, приготовленной непосредственно перед употреблением.

Побочное действие. Учащенное мочеиспускание, боли при мочеиспускании, гематурия, нарушения функции печени, желтуха, тошнота, рвота, боли в животе, диарея, иногда чувство переполнения в желудке, уменьшение количества эритроцитов в крови, анемия, головная боль, сонливость, ощущение тяжести в голове, бессонница, головокружение, общая слабость, явления повышенной чувствительности (сыпь, кожный зуд, крапивница, экзема), очень редко - сильное сердцебиение, покраснение кожи лица, стоматит, появление отеков.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, беременность (особенно первые 3 месяца). С осторожностью следует применять препарат у больных с заболеваниями печени.

Особые указания. Не рекомендуется применение препарата перед проведением накожных аллергических проб из-за подавления внутрикожной реакции на аллерген.

Производитель. *KISSEI*, Япония.

### РИМАКТАН (RIMACTAN)

Международное наименование — *rifampicin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - рифампицин. Капсулы 0,15 г по 16 и 80 шт. в упаковке, и 0,3 г по 8 и 40 шт. в упаковке.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

(см. РИФАМПИЦИН)

### РИНГ Н (RING N)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит ацетилсалициловой кислоты 0,3 г, кофеина 0,05 г, аскорбиновой кислоты 0,025 г. Таблетки по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат обладает анальгетическим и жаропонижающим действием.

Показания. Головная и зубная боль, повышение температуры тела, мигалии, артралгии, невралгии.

Режим дозирования. Взрослым обычно назначают по 1-2 таблетки 3 раза в сутки. Детям старше 6 лет - по 1/2 таблетки 3 раза в сутки.

Побочное действие. При редком применении в рекоменду-



ных дозах препарат обычно хорошо переносится. Возможны боли в эпигастрии, тошнота, рвота, аллергические кожные реакции, тромбоцитопения, бессонница. При длительном применении - развитие эрозивно-язвенных поражений ЖКТ и кровотечения из ЖКТ. У предрасположенных пациентов возможны астматические приступы.

**Противопоказания.** Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, "аспиринная" астма; геморрагический диатез, наличие анамnestических указаний на крапивницу, ринит, вызванные приемом салицилатов и других нестероидных противовоспалительных средств; детский возраст до 3 лет, беременность (особенно первый триместр), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Особую осторожность следует соблюдать при назначении препарата больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспептическими симптомами, бронхиальной астмой, подагрой, нарушениями свертываемости крови, при одновременном назначении антикоагулянтов. При комбинированном применении с кортикостероидами и нестероидными противовоспалительными средствами увеличивается риск развития желудочно-кишечных кровотечений. Совместное назначение с флуоресцидом, спиролактоном, пробеницидом уменьшает эффективность препарата.

Производитель: **HEINRICH MACK, Германия.**

## РИНОПРОНТ (RHINOPRONT)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - карбиноксикамин малайт и фенилэфрина гидрохлорид. Капсулы (0.004 и 0.02 г активных веществ соответственно) по 8, 20, 200, 500 шт. в упаковке. Сироп 90 мл (0.024 и 0.3 г активных веществ) во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Входящий в состав ринопронта карбиноксикамин обладает антигистаминным и противоаллергическим действием, снижает проницаемость капилляров слизистой оболочки носа. За счет содержания фенилэфрина ринопронт обладает симпатомиметическим действием, вызывает сужение сосудов и уменьшение отека слизистой оболочки носа. Препарат на 10-12 часов устраняет явления ринита, жжение в глазах, чувство тяжести в голове.

**Показания.** Острый ринит различного генеза (вазомоторный, аллергический, инфекционно-воспалительный); сенная лихорадка.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 1 капсуле 2 раза в сутки (утром и вечером с интервалом в 12 часов). Капсулы следует проглатывать целиком, не разжевывая. В случае затруднения глотания назначают по 1 столовой ложке сиропа 2 раза в сутки. Детям от 1 года до 6 лет назначают по 1 чайной ложке сиропа 2 раза; детям от 6 до 12 лет - по 2 чайных ложки 2 раза в сутки.

**Побочное действие.** Аллергические реакции. У лиц с сопутствующей артериальной гипертензией возможно повышение АД.

**Противопоказания.** Артериальная гипертензия тяжелого течения, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** С осторожностью следует применять препарат у лиц, склонных к повышению АД.

Производитель: **HEINRICH MACK, Германия.**

## РИТМИЛЕН (RYTMILEN)

Международное наименование — *disopyramide*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - дизопирамид фосфат. Капсулы 0.1 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 5 мл (1 мл раствора содержит 0.01 г активного вещества), в упаковке 10 ампул.

Производитель: **LEIRAS, Финляндия.**

(см. ДИЗОПИРАМИД)

## РИТМОДАН (RYTMODAN)

Международное наименование — *disopyramide*.

**Состав и форма выпуска.** В 1 капсуле содержится дизопирамид, лактоз, мановый крахмал, тальк, стеарат магния, окись железа желтая. Капсула состоит из желатина, окиси титана, серного ангидрида, окиси железа желтой, индиготина. Капсулы (желтые и темно-зеленые) 0.1 г по 40 шт. в упаковке.

Производитель: **ROUSSEL UCLAF, Франция.**

(см. ДИЗОПИРАМИД)

## РИТМОНОРМ (RYTMONORM)

Международное наименование — *propafenone*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пропafenона гидрохлорид. Таблетки 0.15, 0.3 г по 20, 50 или 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 20 мл (0.07 мг активного вещества и 1.076 г моногидрата глюкозы), в упаковке 5 ампул.

Производитель: **KNOLL, Германия.**

(см. ПРОПАФЕНОН)

## РИФАДИН-ИНГ (RIFADIN INH)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит рифампицина 0.45 г, изониазида 0.3 г. Таблетки по 6 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Обладает бактерицидной противотуберкулезной активностью.

**Показания.** Туберкулез (все формы).

**Режим дозирования.** Назначают по 1 таблетке в день на протяжении всего курса кратковременной химиотерапии.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, нарушения функции желудочно-кишечного тракта.

**Противопоказания.** Желтуха, повышенная чувствительность к компонентам препарата. Осторожно - при нарушении функции печени.

**Особые указания.** Препарат можно комбинировать с другими противотуберкулезными средствами на протяжении всего кратковременного курса химиотерапии.

Производитель: **TATA PHARMA, Индия.**

## РИФАМОР (RIFAMOR)

Международное наименование — *rifampicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - рифампицин. Капсулы 0.15 г по 104 шт. в упаковке. Капсулы 0.3 г по 16 или 104 шт. в упаковке.

Производитель: **JCN GALENIKA, Югославия.**

(см. РИФАМПИЦИН)

## РИФАМПИЦИН (RIFAMPICIN)

Международное наименование — *rifampicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - рифампицин. Капсулы. Драже.

**Фармакологическое действие.** Полусинтетический антибиотик широкого спектра действия из группы рифамицинов. Бактериолитик. Высоко активен в отношении грамположительных микроорганизмов (стафилококки, в том числе и множественно устойчивые; стрептококки, палочки сибирской язвы; клостридии), а также в отношении некоторых грамотрицательных микроорганизмов. Действует на возбудителей бруцеллеза, болезни легионеров, сыпного тифа, лепры, трахомы. Высоко активен в отношении микобактерий туберкулеза, является противотуберкулезным препаратом первого порядка. Первичная устойчивость микобактерий к рифампицину наблюдается очень редко. Перекрестной устойчивости с другими противотуберкулезными препаратами (за исключением остальных рифамицинов) не отмечено.

**Показания.** Туберкулез различной локализации (все формы). Другие бактериальные инфекции: остеомиелит, пневмония, пиелонефрит, лепра и др., вызванные чувствительными к рифампицину микроорганизмами, прежде всего множественно



устойчивыми стафилококками; менингококковое носительство.

Режим дозирования. При туберкулезе назначают взрослым по 450-600 мг (в зависимости от массы тела) 1 раз в сутки (желательно - утром). При лепре - по 450-600 мг 1 раз в день. При гонорее в первый день назначают 900 мг однократно, во второй и третий день - по 600 мг. При носительстве менингококков - по 600 мг 1 раз в день в течение 2-4 дней. При других инфекциях в остром периоде назначают по 900-1200 мг/сутки, кратность - 2 раза. После исчезновения симптомов заболевания лечение продолжают еще в течение 2-3 дней. Режим дозирования препарата у детей зависит от возраста и массы тела. При туберкулезе новорожденным и недоношенным назначают по 10 мг/кг, детям грудного и младшего возраста - по 15 мг/кг, детям старше 7 лет - по 10 мг/кг, кратность назначения 1 раз в сутки. При носительстве менингококков назначают по 20 мг/кг в течение 2-4 дней в два приема. При других инфекциях недоношенным и новорожденным - по 15-20 мг/кг в сутки; детям грудного и младшего возраста - по 20-30 мг/кг в сутки; кратность назначения 2 раза. Препарат следует принимать натощак за 60-90 минут до еды.

Побочное действие. Тошнота, рвота, диарея, снижение аппетита; повышение уровня печеночных трансаминаз, билирубина в сыворотке крови; аллергические реакции (крапивница, эозинофилия, отек Квинке, бронхоспазм, головная боль, артериальная гипотензия). Редко - лейкопения, нарушения менструального цикла, головная боль, нарушение координации движений; очень редко - некроз канальцев почки, интерстициальный нефрит, нарушение зрения, герпес. При интермиттирующей или нерегулярной терапии или при возобновлении лечения после перерыва возможны гриппоподобные симптомы, кожные реакции, лихорадка, гемолитическая анемия, тромбоцитопеническая пурпура, острая почечная недостаточность.

Противопоказания. Желтуха, недавно перенесенный (менее 1 года) инфекционный гепатит, беременность, лактация, выраженные нарушения функции почек, повышенная чувствительность к рифамицинам.

Особые указания. Новорожденным и недоношенным детям назначать рифамицин следует лишь в случае крайней необходимости. С особой осторожностью назначают рифамицин больным с заболеваниями печени, истощенным больным. При лечении нетуберкулезных инфекций может наблюдаться быстрое развитие резистентности микроорганизмов; этот процесс можно предупредить, если комбинировать рифамицин с другими химиотерапевтическими средствами. При ежедневном приеме рифамицина его переносимость лучше, чем при интермиттирующем лечении. Если необходимо возобновить лечение рифамицином после перерыва, то препарат следует назначать с низких доз (75 мг в день), постепенно повышая дозу препарата (на 75 мг в сутки) до достижения желаемой дозы. При этом необходим контроль функции почек; возможно дополнительное назначение глюкокортикостероидов. При длительном применении рифамицина показан систематический контроль картины крови и функции печени. Нельзя использовать пробу с нагрузкой бромсульфалеином, поскольку рифамицин конкурентно угнетает выделение бромсульфалеина. В период лечения нельзя применять микробиологические методы определения концентрации фолиевой кислоты и витамина B12 в сыворотке крови. Рифамицин окрашивает мочу, слезы, мокроту, а также мягкие контактные линзы в коричнево-красный цвет. Препараты ПАСК, содержащие бенгитол (гидросиликат алюминия), следует назначать не ранее, чем через 4 часа после приема рифамицина. Рифамицин способен ускорять метаболизм и, следовательно, снижать активность пероральных антикоагулянтов, пероральных гипогликемических препаратов, гормональных контрацептивов, препаратов наперстянки, хинидина, глюкокортикостероидов.

Производители. Бенеминци (Benemycin) POLFA, Польша; Римакти (Rimactan) CIBA-GEIGY, Швейцария; Рифамор (Rifamor) JCN GALENKA, Югославия; Тубоцин (Tubocin) PHARMACHIM, Болгария.

## РИФОГАЛ (RIFOGAL)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - рифампицина натрия соль. Раствор для в/м инъекций 1.5 мл (рифампицина 0.125 г, аскорбиновой кислоты 0.125 г, лидокаина 0.005 г) в ампулах по 5 шт. в упаковке. Раствор для в/м инъекций 3.0 мл (рифампицина 0.25 г, аскорбиновой кислоты 0.25 г, лидокаина 0.01 г) по 5 шт. в упаковке. Раствор для в/в введения (рифампицина 0.5 г, аскорбиновой кислоты 0.5 г) 1.5 или 3 мл по 1 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Полусинтетический антибиотик широкого спектра действия на группы рифамицинов. Бактериостатик. Высоко активен в отношении грамположительных микроорганизмов (стафилококки, в том числе и микробактерии туберкулеза; стрептококки, палочки сибирской язвы; клостридии), а также в отношении некоторых грамотрицательных микроорганизмов (менингококки, гонококки). Действует на возбудителя бруцеллеза, болезни легионеров, сыпного тифа, лепры, трахомы. Высоко активен в отношении микобактерий туберкулеза, является противотуберкулезным препаратом первого порядка. Первичная устойчивость микобактерий к рифампицину наблюдается очень редко. Перекрестной устойчивости с другими противотуберкулезными препаратами (за исключением остальных рифамицинов) не отмечено.

Показания. Бактериальные инфекции, вызванные чувствительными к препарату возбудителями, особенно штаммами стафилококков, устойчивым к пенициллину и другим антибиотикам: пневмония, остеомиелит, инфекции желчевыводящих путей, пиелонефрит; а также туберкулез, гонорея и др. Режим дозирования. Препарат вводят внутримышечно, внутривенно и местно. Взрослым назначают в/м по 500-750 мг каждые 8 ч; детям старше 6 лет назначают в той же разовой дозе каждые 12 ч; детям до 6 лет - по 125 мг каждые 12 часов. При тяжелом течении инфекции препарат вводят в/в в суточной дозе 500 мг для взрослых и детей старше 6 лет и 10-30 мг/кг для детей младше 6 лет; кратность введения 2-4 раза в сутки. Для внутривенного капельного введения препарат следует растворить в изотоническом растворе хлорида натрия или глюкозы. Для бронхиальных ингаляций применяют 125 мг препарата, растворенных в 2-3 мл воды для инъекций, через день. Для введения в фистулы, для внутривенного введения применяют 125 мг препарата, растворенных в 1 мл воды для инъекций.

Побочное действие. Тошнота, рвота, диарея, снижение аппетита; повышение уровня печеночных трансаминаз, билирубина в сыворотке крови; аллергические реакции (крапивница, эозинофилия, отек Квинке, бронхоспазм, головная боль, артериальная гипотензия). Местные реакции: при в/в введении - флебит; при в/м введении - болезненность, инфильтраты. Редко - лейкопения, нарушения менструального цикла; очень редко - некроз канальцев почки, интерстициальный нефрит, нарушение зрения, герпес.

Противопоказания. Желтуха, первый триместр беременности, лактация, выраженные нарушения функции почек, повышенная чувствительность к рифамицинам.

Особые указания. Беременным женщинам и детям в возрасте до 1 года препарат назначают только по жизненным показаниям. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции печени. Рифамицин окрашивает мочу, слезы, мокроту, а также мягкие контактные линзы в коричнево-красный цвет. Способен ускорять метаболизм и снижать активность гормональных контрацептивов, неправильных антикоагулянтов, пероральных гипогликемических препаратов, препаратов наперстянки, хинидина, кортикостероидов.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

# РОАКУТАН (ROACCUTANE)

Международное наименование — *isotretinoin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — изотретиноин. Капсулы 0.0025, 0.01, 0.02 г по 30 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Стереизомер третиноина. Способствует снижению активности салальных желез, уменьшению их размеров, уменьшению воспалительных явлений при вульгарных угрях.

Показания. Вульгарные угри тяжелого течения (в том числе, кистозные и сливные угри), особенно на туловище, резистентные к местному лечению.

Режим дозирования. Назначают внутрь в суточной дозе 0.5 мг/кг. Примерно через 4 недели возможны изменения дозы в зависимости от выраженности клинического эффекта. Суточная доза колеблется от 0.1 до 1.0 мг/кг. Максимальную дозу (1 мг/кг) назначают только на ограниченный срок.

Побочное действие. Редко — светобоязнь, снижение сумеречного зрения, катаракта, васкулит, лейкопения, анемия, увеличение или уменьшение числа тромбоцитов, повышение СОЭ, нарушения слуха, местные или системные инфекции, вызванные грамположительными микроорганизмами, в частности *Staphylococcus aureus*, гнойная гранулема, паронихия, кожная сыпь, зуд, дерматит, дистрофия ногтей, усиленное разрастание грануляционной ткани в местах угревой сыпи, выпадение волос, боли в мышцах и суставах, воспалительные заболевания кишечника, гиперурикемия, нарушения со стороны психики и ЦНС. При длительном применении высоких доз возможны изменения в костях и гипертерсия. Препарат обладает сильным тератогенным действием.

Противопоказания. Беременность, лактация, печеночная и почечная недостаточность, гипervитаминоз А, гиперлипидемия, одновременный прием тетрациклинов.

Особые указания. В процессе лечения следует контролировать функцию печени, уровень липидов в сыворотке (вытаска). Больным с сахарным диабетом рекомендуется проводить более частый контроль уровня глюкозы в крови. Больным, носящим контактные линзы, в случае возникновения побочных эффектов со стороны глаз следует пользоваться очками. Женщинам детородного возраста необходимо применять надежные контрацептивные средства за 4 недели до, во время и в течение 1 месяца после окончания лечения препаратом. Следует избегать одновременного применения роаккутана и витамина А из-за возможного развития гипervитаминоза А. Нельзя назначать одновременно с тетрациклинами.

Производитель. ROCHE, Швейцария.

# РОВЕБИ А (ROBEVI A)

Состав и форма выпуска. В 100 мл приготовленного раствора содержится белков 2.1 г, жиров 3.4 г, углеводов 8 г, минеральных солей 0.5 г, витамина А 300 МЕ, витамина В1 0.00008 г, витамина В2 0.00012 г, витамина В6 0.00005 г, витамина С 0.006 г, витамина Е 0.001 г, биотина 0.00001 г, никотинамида 0.0008 г, пантотената кальция 0.00025 г, фолиевой кислоты 0.003 мг, витамина В12 0.0002 мг, витамина К1 0.003 мг. Сухой порошок по 500 г в упаковке.

Фармакологическое действие. Питательный концентрат. Показания. Применяется для питания грудных детей в возрасте от 4 месяцев. Рекомендуется в дополнение к материнскому молоку или в случае отнятия от груди вместо разбавленного коровьего молока.

Режим дозирования. 15 г сухого порошка на каждые 100 мл раствора. Сначала порошок с небольшим количеством воды размешивают до однородного состояния, затем добавляют остальное количество воды и доводят до кипения. Разовая доза при питании составляет 150–200 мл.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Особые указания. Содержимое вскрытой коробки должно быть использовано в течение 10 дней.

Производитель. EGIS, Венгерская республика.

# РОВЕБИ В (ROBEVI B)

Состав и форма выпуска. В 100 мл готового раствора питательного концентрата содержится белков 1.7 г, жиров 3.8 г, углеводов 8.4 г, минеральных солей 0.4 г, витамина А 300 МЕ, витамина В1 0.00008 г, витамина В2 0.00012 г, витамина В6 0.00005 г, витамина С 0.006 г, витамина Е 0.002 г, витамина Н 0.00001 г, никотинамида 0.0008 г, пантотената кальция 0.00025 г, фолиевой кислоты 0.003 г, витамина В12 0.0002 г, витамина К1 0.0003 г. Сухой порошок 500 г в упаковке.

Фармакологическое действие. Питательный концентрат. Показания. Рекомендуется грудным детям, которые уже употребляют другие продукты, содержащие белки (например мясо, сыр, яйца).

Режим дозирования. 15 г сухого порошка растворяют в 100 мл воды. Сначала порошок размешивают с небольшим количеством воды до однородного состояния, затем добавляют остальную воду и 1 раз раствор доводят до кипения. Разовая порция составляет 150–200 мл раствора.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Особые указания. После вскрытия коробки ее содержимое можно использовать в течение 10 дней.

Производитель. EGIS, Венгерская республика.

# РОБОЛАКТ (ROBOLACT)

Состав и форма выпуска. Порошок, в 100 г которого содержится: белков — 17.1%; углеводов — 61% (сахароза, лактоза, декстрин-мальтоза); минеральных веществ — 4%; витамина А — 0.74 мг; витамина В1 — 0.58 мг; витамина В2 — 0.076 мг; витамина В6 — 43.0 мг; витамина Е — 7.6 мг; ниацина — 5.8 мг; пантотената кальция — 1.5 мг; биотина — 0.076 мг; калорийность — 422 ккал. Порошок 500 г в коробке.

Фармакологическое действие. Детская питательная смесь.

Показания. Временное или смешанное кормление недоношенных детей и детей весом менее 3 кг. Диетическое питание во время диспепсии, энтерита.

Режим дозирования. Дневная доза составляет 1/5–1/6 часть веса тела ребенка. Это количество делится на столько частей, сколько раз проводится кормление ребенка. Способ приготовления: взвешивая ложкой вынимается столько раз по 3 ложки (без верха) сухого концентрата, сколько децилитров раствора (100 мл = 1 децилитр) надо приготовить. 1 ложка содержит примерно 5 г порошка. Сухой порошок размешивается с небольшим количеством воды до однородного состояния, затем к смеси приливается оставшаяся вода, раствор доводится до кипения и после охлаждения дается младенцу. К готовой смеси не надо добавлять сахар или другие добавки.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Непереносимость какого-либо компонента смеси.

Особые указания. Смесь не предназначена для кормления детей весом более 3 кг. Для каждого отдельного кормления готовится свежий раствор! Содержимое вскрытой коробки должно употребляться в течение 14 дней.

Производитель. EGIS, Венгерская республика.

# РОВАМИН (ROVAMYCIN)

Международное наименование — *spiramycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — спирамицин. Таблетки 1.5 мл. МЕ по 16 шт. в упаковке. Таблетки 3 мл. МЕ по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антибиотик из группы макро-

лидов, бактериостатик. Спектр действия препарата включает в основном грамположительные микроорганизмы (стафилококки, продуцирующие и не продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки, клостридии, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*), а также менингококки. Высоко активен в отношении микоплазм. Устойчив к спирмицину грамотрицательные микроорганизмы (кишечная, синегнойная палочки, шигеллы, сальмонеллы и др.), вирусы. Препарат не проникает в спинно-мозговую жидкость. Показания. Бактериальные инфекции: ангина, скарлатина, отит, синусит, холецистит, пневмония, дифтерия и др., вызванные чувствительными к препарату возбудителями. Профилактика менингококкового менингита среди лиц, контактировавших с больным; профилактика обострений ревматизма.

Режим дозирования. Для взрослых суточная доза препарата составляет 6-9 млн. МЕ в 2-3 приема. Детям с массой тела более 20 кг препарат назначают из расчета 1.5 млн. МЕ на 10 кг массы тела в сутки в 2-3 приема.

Побочное действие. Возможны тошнота, рвота, диарея, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени, повышенная чувствительность к макролидам.

Особые указания. При наличии выраженных нарушений функции почек нет необходимости в коррекции режима дозирования препарата. При назначении кормящим женщинам необходимо прекратить кормление, так как препарат проникает в грудное молоко.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

## РОГИПНОЛ (RONYPNOL)

Международное наименование — *flunitrazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — флунизепам. Таблетки 0.002 г по 30 или 100 шт. в упаковке. Сухое вещество для инъекций 0.002 г в ампулах по 5 шт. в упаковке в комплекте с растворителем в ампулах (5 шт.).

Фармакологическое действие. Относится к группе производных бензодиазепина. Обладает быстро наступающим снотворным действием, которое продолжается 6-8 ч. Обладает также седативным, анксиолитическим, миорелаксирующим и противосудорожным действием.

Показания. Бессонница различного генеза; премедикация при наркозе; введение в наркоз; поддержание наркоза.

Режим дозирования. Препарат принимают непосредственно перед сном в дозе 1-2 мг. Детям рогипнол назначают в дозе от 0.5 до 1.5 мг. Для премедикации вводят 1-2 мг внутримышечно. При введении в наркоз препарат назначают в дозе 1-2 мг внутривенно медленно. При необходимости поддержания общей анестезии можно дополнительно вводить рогипнол малыми дозами медленно.

Побочное действие. Усталость, мышечная слабость, нарушение концентрации внимания, замедление физических и психических реакций, парестезия, головная боль. Возможны преходящая амнезия и дезориентация при пробуждении; диспептические явления, задержка мочеиспускания, кожная сыпь. Редко — изменения периферической крови, эпилептические припадки, снижение АД, затруднение дыхания; парадоксальные реакции в виде тревоги, галлюцинаций, возбуждения, нарушенный сон. У предрасположенных больных возможно развитие лекарственной зависимости.

Противопоказания. Миастения, беременность (первый триместр), лактация, период новорожденности, нарушения функции печени и почек, нарушения мозгового кровообращения, острая и хроническая гиперкальциемия, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Препарат следует вводить в вену крупного калибра. Учитывая опасность некроза, необходимо избегать внутриаартериального введения. Пациенты, принимающие

рогипнол, не должны заниматься различными видами деятельности, требующими повышенного внимания. Рогипнол потенцирует действие лекарственных средств, оказывающих угнетающее влияние на центральную нервную систему: нейрорепрессантов, транквилизаторов, антидепрессантов, седативных средств, анальгетиков и анестетиков.

Производители. *ROCHE*, Швейцария; *LECHIVA*, Чехия.

## РОДИЛЕМИД (RODILEMID)

Состав и форма выпуска. Комбинированный препарат, содержит водный раствор динатриевой монокальциевой ЭДТА, хлоридат цистина, глюконат кальция. Ампулы 10 мл по 6 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Сильное противоспазматическое, антигиперпетическое и иммуномодулирующее действие.

Показания. Простой герпес, опоясывающий лишай.

Режим дозирования. Применяется серийно по 6-10 ампул в зависимости от заболевания, локализации, возраста. Вводится медленно внутримышечно.

Побочное действие. При применении в терапевтических дозах не наблюдается.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. *SICOMED*, Румыния.

## РОКАЛЬТРОЛ (ROCALTROL)

Международное наименование — *calcitriol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — кальцитриол. Капсулы 0.25 и 0.5 мкг по 30 и 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Кальцитриол — один из важнейших активных метаболитов витамина D<sub>3</sub>, образуется в почках из его предшественника 25-гидроксидокальциферола. Способствует всасыванию кальция в кишечнике и регулирует костную минерализацию.

Показания. Остеодистрофия почечного генеза у больных, страдающих хронической почечной недостаточностью, в частности, у больных, систематически подвергающихся гемодиализу.

Режим дозирования. Оптимальные суточные дозы следует тщательно подбирать для каждого больного в отдельности в зависимости от уровня кальциемии. Начальная суточная доза составляет 0.25 мкг. Если клинические показатели не улучшаются в течение 2-4 недель лечения, суточную дозу увеличивают на 0.25 мкг с интервалом в 2-4 недели. Большинство больных реагируют на дозу от 0.5 до 1 мкг в день.

Побочное действие. При неадекватном режиме дозирования — гипервитаминоз D.

Противопоказания. Заболевания, сопровождающиеся гиперкальциемией.

Особые указания. Суточная доза в 5 мкг и выше должна назначаться с большой осторожностью (клиническое обследование, а также определение уровня кальция и фосфатов в крови должны проводиться 2 раза в неделю). С осторожностью следует применять препарат у детей, беременных. Кальцитриол не комбинируют с витамином D или его производными.

Производитель. *ROCHE*, Швейцария.

## РОКСИКАМ (ROXICAM)

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пироксикам. Таблетки 0.01 г и 0.02 г по 20 и 50 шт. в упаковке. Суппозитории 0.02 г по 6 шт. в упаковке.

Производитель. *ZDRAVLE*, Югославия.  
(см. ПИРОКСИКАМ объединенный препарат)

## РОНДОМИЦИН (RONDONMYCIN)

Международное наименование — *metacycline*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метациклин

гидрохлорид. Капсулы 0.15 г по 16 или 100 шт. в упаковке. Капсулы 0.3 г по 8 или 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Полусинтетический антибиотик группы тетрациклинов. Бактериостатик широкого спектра действия: активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, риккетсий, спирохет, хламидий, микоплазм. Всасывание препарата в желудочно-кишечном тракте происходит медленно, максимальная концентрация достигается к 3-4-му часу после приема.

**Показания.** Бактериальные инфекции: пневмония, бронхит, эмпиема плевры, ангины, холецистит, эндометрит, простатит, сифилис, гнойные осложнения хирургических операций и др., вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Доза препарата зависит от тяжести течения инфекции и чувствительности микроорганизма к препарату. При инфекциях легкого и среднетяжелого течения суточная доза составляет 0.6 г (по 0.15 г 4 раза или по 0.3 г 2 раза в сутки). Максимальная суточная доза - 1.2 г. Для детей в возрасте старше 8 лет суточная доза препарата составляет от 7.5 до 15 мг/кг массы тела; кратность назначения 2 или 4 раза. Терапия должна продолжаться 1-2 суток после исчезновения клинических симптомов заболевания. Препарат необходимо принимать за 1 час до еды или через 2 часа после еды, запивая большим количеством жидкости.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, рвота, анорексия, боли в животе, диарея, запор, диспепсия, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, эозинофилия). Редко - отек Квинке, фотосенсибилизация, тромбоцитопения, гемолитическая анемия. При длительном применении препарата возможно повышение содержания в крови печеночных трансаминаз, щелочной фосфатазы, билирубина, остаточного азота; кандидоз; развитие в организме дефицита витаминов группы В. **Противопоказания.** Беременность (вторая половина), детский возраст (до 8 лет), повышенная чувствительность к тетрациклинам.

**Особые указания.** Препараты, содержащие алюминий, кальций, магний, железо (антациды, препараты железа), ухудшают абсорбцию препарата. Пациентам с почечной недостаточностью и/или нарушениями функции печени необходимо назначать меньшую дозу препарата или увеличивать интервал между приемами. При непереносимости пенициллина метациллин является препаратом выбора при лечении инфекций, вызванных менингококком, гонококком, бледной спирохетой, листерией, сибиреязвенной палочкой, некоторыми штаммами актинобактерий и клостридий. **Производители.** ALKALOID, Македония; PFIZER, США.

## РОСЦИЛЛИН (ROSCILLIN)

Международное наименование — *ampicillin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ампициллин. Раствор для инъекций в ампулах. Капсулы. **Производитель.** RANBAXY, Индия. (см. АМПИЦИЛЛИН)

## РОФЕРОН-А (ROFERON-A)

Международное наименование — *interferon alpha-2-a*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - интерферон альфа-2-а. Порошок для инъекций (1 флакон 18 млн.МЕ активного вещества, 0.009 г хлорида натрия, 0.005 мг альбумина сыровяток человека) по 5 флаконов в упаковке в комплекте с 5 ампулами воды для инъекций.

**Фармакологическое действие.** Интерферон альфа-2-а - высокоочищенный стерильный белок, содержащий 165 аминокислот. Препарат получают посредством рекомбинантной ДНК. Роферон-А обладает противоопухолевым действием, механизм которого пока неизвестен. При применении препарата наблюдаются большие индивидуальные колебания концентрации интерферона альфа-2а в сыворотке.

**Показания.** Лейкемический ретикулоэндотелиоз, саркома Капоши у больных СПИДом, рак почки, мочевого пузыря, меланома, опоясывающий лишай.

**Режим дозирования.** Лейкемический ретикулоэндотелиоз: начальная доза 3 млн.МЕ препарата в день подкожно или внутримышечно в течение 16-24 недель. Поддерживающая доза - 3.000.000 МЕ 3 раза в неделю внутримышечно. Саркома Капоши у больных СПИДом: начальная доза 36 млн.МЕ в день внутримышечно в течение 8-12 недель. Поддерживающая доза 36 млн.МЕ в день 3 раза в неделю внутримышечно. У некоторых пациентов можно улучшить переносимость препарата с помощью следующей схемы дозирования: 1-3-й день 3 млн.МЕ в день; 4-6-й день 9 млн.МЕ в день; 7-9-й день 18 млн.МЕ в день; 10-70-й день 36 млн.МЕ в день. Минимальная продолжительность терапии 6 месяцев.

**Побочное действие.** Гипертермия, вялость, лихорадка, озноб, потеря аппетита, мышечная боль, головная боль, боль в суставах, потливость, тошнота, боль в эпигастрии. Редко - гепатит, парестезия, потеря чувствительности, нейтропения, тремор, протенинурия, лейкопения, тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к интерферону, тяжелые заболевания сердечно-сосудистой системы, выраженное нарушение функции печени или почек, эпилепсия.

**Особые указания.** Лечение следует проводить под наблюдением врача, имеющего опыт применения противоопухолевых химиотерапевтических средств.

**Производитель.** ROCHE, Швейцария.

## РОЦЕФИН (ROCEPHIN)

Международное наименование — *ceftriaxon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цефтриаксон. Порошок для инъекций (1 ампула содержит 1 г активного вещества) в ампулах в комплекте с ампулами, содержащими 3.5 мл 1% раствора лидокаина (для внутримышечных инъекций) или 10 мл дистиллированной воды (для внутривенных инфузий).

**Производитель.** EGIS, Венгерская республика (по лицензиям Roche, Швейцария). (см. ЦЕФТРИАКСОН)

## РОЦЕФИН (ROCEPHIN)

Международное наименование — *ceftriaxon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цефтриаксон. Порошок для инъекций (1 ампула содержит 1 г активного вещества) в комплекте с ампулами 3.5 мл 1% раствора лидокаина (для внутримышечных инъекций) или ампулами по 10 мл дистиллированной воды (для внутривенных инфузий).

**Производитель.** ROCHE, Швейцария (см. ЦЕФТРИАКСОН)

## РУДОТЕЛЬ (RUDOTEL)

Международное наименование — *medazepam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - медазепам гидрохлорид. Таблетки 0.01 г по 50 шт. в упаковке. **Производитель.** BYK GULDEN, Германия. (см. МЕДАЗЕПАМ)

## РУЛИД (RULID)

Международное наименование — *roxithromycin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - рокситромицин. Таблетки с покрытием 0.15 г.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик из группы макролидов, бактериостатик. Имеет широкий спектр действия, включающий как грамположительные (стафилококки, продуцирующие и не продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки, клостридии, Bacillus anthracis, Corynebacterium diphtheriae, Listeria monocytogenes), так и грамотрицательные микроорганизмы (монококки, гемофиль-



ная и коклюшная палочки, бруцеллы, легионеллы), микоплазмы, хламидии, спирохеты, риккетсии. Устойчивым к препарату грамотрицательные палочки: кишечная, синегнойная, а также палочки, сальмонеллы и др. Румид стабилен в кислых средах. Через 15 минут после приема внутрь определенные концентрации препарата обнаруживаются в плазме крови.

**Показания.** Бактериальные инфекции: бронхит, пневмония, ангина, скарлатина, отит, синусит, дифтерия, коклюш, трахеит, бруцеллез, болезнь легионеров, инфекционно-воспалительные заболевания органов малого таза, кожи, мягких тканей и др., вызванные чувствительными к препарату возбудителями.

**Режим дозирования.** Средняя доза для взрослых составляет по 1 таблетке 2 раза в день (утром и вечером) до еды. Средняя продолжительность курса лечения 7-14 дней.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, рвота, боли в эпигастрии, кожные аллергические реакции.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени, повышенная чувствительность к макролидам.

**Особые указания.** В период беременности и кормления грудью следует соблюдать осторожность при применении препарата. Не следует назначать препарат одновременно с производными алкалоидов спорыньи.

Производитель. **ROUSSEL UCLAF**, Франция.

## РУМАЛОН (RUMALON)

**Состав и форма выпуска.** Содержит экстракт хрящей и мозговой ткани теллят. Раствор для инъекций.

**Фармакологическое действие.** Способствует нормализации питания суставной хрящевой ткани.

**Показания.** Заболевания, сопровождающиеся перерождением хрящевой ткани.

**Режим дозирования.** Вводит внутримышечно, начиная с 0.3 мл до 1 мл 3 раза в неделю в течение 5-6 нед.

**Побочное действие.** Аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. **ROBAPHARM**, Швейцария.

## С

### САДАМИН (SADAMIN)

Международное наименование — *xantinol nicotinat*.

**Состав и форма выпуска.** Таблетки по 0.15 г ксантинола никотината в упаковках по 30 и по 250 шт. Таблетки ретард по 0.5 г ксантинола никотината в упаковке по 30 шт. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл, в каждой ампуле содержится 0.3 мг ксантинола никотината, упаковки по 10 ампул.

Производитель. **POLFA**, Польша.

(см. КСАНТИНОЛА НИКОТИНАТ)

### САЙЗЕН (SAIZEN)

Международное наименование — *somatotropin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — соматотропин. Ампула содержит 4 МЕ соматотропина. К каждой ампуле приложена ампула с растворителем — 1 мл изотонического стерильного и апиrogenного раствора хлорида натрия. Имеются следующие виды упаковок: коробки с 1 флаконом препарата и 1 ампулой растворителя; коробки с 3 флаконами препарата и 3 ампулами растворителя; коробки с 10 флаконами препарата и 10 ампулами растворителя.

**Фармакологическое действие.** Рекombинантный человеческий гормон роста является эквивалентом человеческого гормона роста гипофизарного происхождения. Введение препарата детям с нарушением секреции эндогенного гормона приводит к увеличению продукции факторов роста.

**Показания.** Недостаточность выделения эндогенного гормона роста и/или освобождения гормона роста. Повышение скорости роста у низкорослых детей с недостатком или атипичным HGH.

**Режим дозирования.** Для получения соответствующего раствора сайзен растворяется в 0.5-1 мл прилагаемого раствора хлорида натрия. Для инъекции следует набирать строго необходимого количества препарата, оставшийся раствор следует выбросить. После внесения растворителя необходимо осторожно, не встряхивая, вращать пузырек до полного растворения содержимого. Полученный раствор должен быть прозрачным. Если раствор мутный или содержит частицы нерастворенного вещества, его нельзя использовать для инъекций. Доза и схема введения препарата устанавливается индивидуально врачом для каждого пациента. При отсутствии других предписаний следует придерживаться следующих дозировок. При недостатке роста вследствие неадекватной эндогенной секреции гормона роста, в/м вводят 12 МЕ/м<sup>2</sup> площади поверхности тела в неделю или 0.6 МЕ/кг массы тела

в неделю. В случае недостаточной реакции на лечение доза может быть увеличена до 20 МЕ/м<sup>2</sup> в неделю или до 0.8 МЕ/кг в неделю. В некоторых индивидуальных случаях возможно дальнейшее увеличение дозы. Недельную дозу препарата следует разделить на три инъекции (по 4 МЕ/м<sup>2</sup> площади поверхности тела или 0.2 МЕ/кг массы тела). Инъекции следует производить по вечерам. Недельную дозу следует разделить на 6-7 инъекций (по 1.7-2 МЕ/м<sup>2</sup> площади поверхности тела или на 3 инъекции по 0.2 МЕ/кг массы тела). При недостатке роста у пациентов с дискинезией гонад (синдром Тернера) вводят 18 МЕ/м<sup>2</sup> площади поверхности тела или 0.6-0.7 МЕ/кг массы тела в неделю. На втором году лечения дозы могут быть увеличены до 24 МЕ/м<sup>2</sup> площади поверхности тела в неделю или 0.8-1 МЕ/кг массы тела в неделю. Недельную дозу препарата следует разделить на 7 однократных подкожных инъекций, соответственно по 2.6 МЕ/м<sup>2</sup> площади поверхности тела или 0.09-0.1 МЕ/кг массы тела. Инъекции желательно производить в вечернее время. В некоторых случаях при лечении пациентов с синдромом Тернера может возникнуть необходимость в увеличении доз уже в первый год лечения. Лечение следует прекратить при достижении пациентом роста, достаточного для взрослого человека или при закрытии эпифизов трубчатых костей.

**Побочное действие.** В процессе лечения сайзеном у 1% больных отмечено образование антител к препарату. Редко встречаются местные реакции в области инъекции, такие как болезненность, онемение, покраснение и припухлость. Превышение рекомендуемых доз способно вызвать гипогликемию, а в дальнейшем — гипергликемию. Длительные инъекции избыточных доз препарата могут вызвать симптомы акромегалии.

**Противопоказания.** Беременность, лактация, быстрорастущие опухоли головного мозга, являющиеся основным заболеванием, обуславливающим низкорослость.

**Особые указания.** Лечение следует производить при постоянном медицинском контроле. Пациенты с недостаточностью гормона роста, возникшей вследствие внутричерепных повреждений, должны проходить регулярные обследования на предмет прогрессирования или рецидива основного заболевания. Во избежание атрофии подкожной жировой клетчатки в месте инъекции необходимо каждый раз менять место введения препарата. Возможное возникновение гипотиреоза в процессе лечения сайзеном следует корригировать введением тиреотропного гормона для обеспечения достижения эффекта



увеличение роста. Введение препарата неэффективно, если изкий рост обусловлен неспособностью организма синтезировать факторы роста или отсутствием рецепторов соматомедина. Сахарный диабет следует считать относительным противопоказанием для лечения препаратом сайзен. Пациенты с сахарным диабетом при лечении препаратом сайзен должны находиться под строгим медицинским наблюдением. Сопутствующее лечение с применением глюкокортикоидов способно ингибировать ответ на применение сайзена и не должно проводиться в дозах, превышающих 10-15 мг глюкокортикоидов (в пересчете на преднизолон) на 1м<sup>2</sup> площади поверхности тела, при одновременном лечении сайзеном. Сопутствующее лечение с использованием инсандергонических стероидов показало увеличение скорости роста. Случаев несовместимости сайзена с другими фармацевтическими средствами до настоящего времени не отмечено. Сублимированное вещество препарата сайзен следует хранить при охлаждении до 2°-8°С и не следует использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке. Производитель. **ARES SERONO**, Швейцария.

## САЙТОТЕК (CYTOTEC)

Международное наименование — *misoprostol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — мизопропростол. Таблетки 0.2 г по 60, 100, 120 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Синтетический аналог простагландина E1. Ингибирует базальную и стимулированную секрецию соляной кислоты; увеличивает образование защитной слизи, бикарбоната; способствует усилению кровотока в слизистой оболочке. Применение препарата приводит к заживлению эрозий и язв желудка и двенадцатиперстной кишки, а также в ряде случаев предотвращает их образование.

Показания. Эрозии и язвы желудка и двенадцатиперстной кишки (в том числе вызванные приемом нестероидных противовоспалительных препаратов); профилактика эрозивно-язвенных поражений при длительном приеме нестероидных противовоспалительных препаратов.

Режим дозирования. При эрозиях и язвах желудка и двенадцатиперстной кишки назначают по 0.2 г 3-4 раза в сутки во время еды и на ночь. Продолжительность курса лечения — 4-8 недель. Для профилактики язвенного действия нестероидных противовоспалительных препаратов назначают по 0.2 г 2-4 раза в сутки.

Побочное действие. Боль в животе, метеоризм, тошнота, рвота, диарея, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, отек Квинке), меноррагии, метроррагии.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени, воспалительные заболевания кишечника, беременность, лактация, повышенная чувствительность к простагландинам. Особые указания. С осторожностью назначают больным с артериальной гипотонией, поражениями артерий сердца и головного мозга.

Производитель. **SEARLE**, США

## САЛАЗОПИРИН (SALAZOPYRIN)

Международное наименование — *salazosulapyridin*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество — саласульфопиридин. Таблетки 0.5 г по 100 и 500 шт. в упаковке. Свечи 0.5 г по 10 и 50 шт. в упаковке. Суспензия для применения в клизмах.

Фармакологическое действие. Антибактериальное действие в отношении некоторых кокков и кишечной палочки, а также противовоспалительное действие. Оказывает выраженный лечебный эффект у больных неспецифическим язвенным колитом.

Показания. Неспецифический язвенный колит. Болезнь Крона.

Режим дозирования. Дозы препарата подбирают индивидуально с учетом его переносимости и тяжести заболевания. В

период обострения взрослым назначают по 2-4 таблетки 4 раза в день (возможно сочетание с глюкокортикостероидами); при достижении ремиссии уменьшают дозу до 4 таблеток в сутки. Лечение проводят в течение нескольких лет. Свечи назначают по 2 шт. утром и вечером после опорожнения прямой кишки; после 3-недельного лечения возможно уменьшение дозы. Препарат в свечах может применяться как дополнительное лечение к назначению внутрь; в этом случае назначают по 1 свече утром и вечером. Возможно всасывание препарата в клизмах — по 1 клизме перед сном. Детям назначают из расчета на 1 кг массы тела: при обострении 40-60 мг/кг в сутки; для поддерживающей терапии — 20-30 мг/кг/сутки.

Побочное действие. Часто — тошнота, потеря аппетита, головная боль, повышение температуры, кожная сыпь. Возможны: анемия (гемолитическая, метгемоглобиновая, апластическая), лейкопения, агранулоцитоз, тромбоцитопения, гипотромбоцитоз; стоматит, паротит, панкреатит, гепатит; кристаллурия, гематурия, нефротический синдром; шум в ушах, головокружение, бессонница, полинейропатия, судороги, депрессия, галлюцинации; крапивница, зуд, синдром Стивенсона-Джонсона, эозинофилия, фотосенсибилизация, "волчаночный" синдром, олигоспермия.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к сульфаниламидам и салицилатам; при применении клизм — также к метилу и пропилпарабену; детский возраст (до 2 лет); болезни крови; тяжелые нарушения функции печени.

Особые указания. С осторожностью следует назначать больным с заболеваниями печени и почек, с недостаточностью глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, с аллергическими реакциями и заболеваниями. Контроль картины периферической крови и функции печени следует проводить до начала лечения, а затем ежемесячно в течение первых трех месяцев лечения. Препарат может окрашивать мочу в желто-оранжевый цвет; вызывает стойкое окрашивание мягких контактных линз.

Производитель. **KABI PHARMACIA**, Швеция.

## САЛОФАЛЬК (SALOFALK)

Международное наименование — *mesalazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — месалазин. Таблетки с покрытием 0.25 г по 100 и 300 шт. в упаковке. Суппозитории ректальные 0.25 г по 10, 30 и 120 шт. в упаковке. Суспензия для применения в клизмах.

Фармакологическое действие. Оказывает антибактериальное действие в отношении некоторых кокков и кишечной палочки, а также противовоспалительное действие, связанное с ингибированием синтеза простагландинов. Оказывает выраженный лечебный эффект у больных неспецифическим язвенным колитом и болезнью Крона.

Показания. Неспецифический язвенный колит. Болезнь Крона.

Режим дозирования. При обострениях заболевания назначают по 2 таблетки (или по 2 суппозитории) 3 раза в сутки в течение 8-12 недель; в тяжелых случаях доза может быть удвоена. Для профилактики обострений назначают по 1 таблетке (или по 1 суппозитории) 3 раза в сутки. На ночь в период обострений препарат целесообразно назначать в клизмах по 60 г (предварительно рекомендуется очистить кишечник). При назначении препарата внутрь таблетки следует принимать целиком, после еды, запивая большим количеством воды.

Побочное действие. Возможны — тошнота, потеря аппетита, головная боль, повышение температуры, кожная сыпь. Также могут иметь место явления (гемолитическая, метгемоглобиновая, апластическая), лейкопения, агранулоцитоз, тромбоцитопения, гипотромбоцитоз; стоматит. В редких случаях — кристаллурия, гематурия, нарушения функции печени; шум в ушах, головокружение, бессонница, фотосенсибилизация.

Противопоказания. Болезни крови; тяжелые нарушения

функции печени; повышенная чувствительность к сульфаниламидам и салицилатам; детский возраст (до 2 лет).

**Особые указания.** С осторожностью следует назначать больным с заболеваниями печени и почек, с недостаточностью глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, с аллергическими заболеваниями и предположительностью к ним. Контроль картины периферической крови и функции печени следует проводить до начала лечения, а затем ежемесячно в течение первых трех месяцев лечения. Больные, являющиеся "медленными ацетиляторам", имеют повышенный риск развития побочных реакций на препарат.

Производитель: ZDRAVLE, Югославия.

### САЛЬБУБЕНТ (SALBUVENT)

Международное наименование — *salbutamol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.002 или 0.004 г сальбутамола сульфата. 1 мл сиропа содержит 0.0004 г сальбутамола сульфата. 1 мл аэрозоля содержит 0.002 г сальбутамола. Таблетки по 30 и по 100 шт. в упаковке. Сироп по 100 и по 200 мл во флаконе. Аэрозоль по 10 мл в аэрозольном флаконе (примерно 200 доз).

Производитель: LEIRAS, Финляндия.  
(см. САЛЬБУТАМОЛ)

### САЛЬБУПАРТ (SALBUPART)

Международное наименование — *salbutamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сальбутамол. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.001 г активного вещества). Ампулы 5 мл по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Сальбутарт относится к группе селективных бета-адреностимуляторов. Препарат тормозит преждевременно появившуюся сократительную функцию матки у беременных.

**Показания.** Угрожающие преждевременные роды с появлением сократительной деятельности, роды до 37-ой или даже 38-ой недели беременности, истинно-цервикальная недостаточность, удержание плода в зависимости от сокращения матки в периоды раскрытия маточной шейки и изгнания. Профилактически препарат применяется при операциях на беременной матке (наложение циркулярного шва при недостаточности внутреннего маточного зева).

**Режим дозирования.** Препарат вводится внутривенно капельно. 1-2 ампулы растворяются в 500 мл физиологического раствора или 5% глюкозы. Скорость внутривенного капельного введения препарата 20-40 капель в минуту. Она зависит от интенсивности сократительной деятельности матки и от переносимости препарата (пульс беременной не должен быть чаще 120 в 1 минуту).

**Побочное действие.** Проходящее расширение периферических сосудов, тахикардия, тремор конечностей, головные боли, нарушение сна.

**Противопоказания.** Общие: болезни сердечно-сосудистой системы, особенно протекающие с тахикардией, миокардит, пороки сердца, вортальный стеноз, несбалансированный сахарный диабет, гипертиреоз, глаукома. Акушерские: симптомы инфекции родовых путей, внутриутробная гибель плода, пороки развития плода, кровоотечение при предлежании плаценты или преждевременной отслойки плаценты. Относительным противопоказанием является плохая переносимость препарата, проявляющаяся тахикардией.

**Особые указания.** Не применять совместно с бета-блокаторами из-за антагонистического взаимодействия.  
Производитель: POLFA, Польша.

### САЛЬБУТАМОЛ (SALBUTAMOL)

Международное наименование — *salbutamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сальбутамол сульфат. В 1 таблетке содержится 0.002 или 0.004 г сальбутамола сульфата, двуслойные таблетки 0.008 г 1 мл сиропа

содержит 0.0004 г сальбутамола. Аэрозоль-дозатор: в 1 дозе - 0.0001 г препарата.

Фармакологическое действие. В терапевтических дозах оказывает выраженное стимулирующее действие на бета-2-адренорецепторы бронхов, кровеносных сосудов и миомерию. Почти не оказывает действия на бета-1-адренорецепторы сердца. Сальбутамол предотвращает выделение гистамина, медленно реагирующей субстанции из тучных клеток и факторов хемотаксиса нейтрофилов. Оказывает выраженный бронхолитический эффект, предупреждая или купируя спазмы бронхов, снижает сопротивление в дыхательных путях, увеличивает жизненную емкость легких. В рекомендуемых терапевтических дозах не проявляет у большинства пациентов отрицательного влияния на сердечно-сосудистую систему, не вызывает повышения артериального кровяного давления. В меньшей степени, по сравнению с деклартенными препаратами этой группы, может оказывать положительное хроническое и митогенное влияние. Вызывает расширение коронарных артерий, практически не снижает артериальное давление. Оказывает токолитическое действие: понижает тонус и сократительную активность миомерии.

**Показания.** Предупреждение и купирование бронхоспазма при всех формах бронхиальной астмы. Хронический бронхит, астматический бронхит и эмфизема легких. Бронхообструктивный синдром у детей. Ведение неосложненных преждевременных родов.

**Режим дозирования.** В качестве бронхолитического средства препарат назначают перорально взрослым и детям старше 12 лет в дозе 2-4 мг 3-4 раза в день, при необходимости доза может быть повышена до 8 мг 4 раза в день (32 мг в сутки). Детям 6-12 лет назначают в дозах, примерно соответствующих дозам взрослых (2 мг 3-4 раза в сутки), максимальная доза 24 мг в сутки (в несколько приемов). Детям в возрасте от 2 до 7 лет - 1-2 мг 3 раза в сутки. При приеме в виде таблеток действие начинается через 5-15 минут, достигает максимума через 3 часа, а длится более 6 часов. Двуслойные таблетки (8 мг препарата) - детям назначают по 1 таблетке утром и вечером (через 12 часов), дети старше 12 лет и взрослые принимают также по 1 двуслойной таблетке каждые 12 часов. Максимальная доза 4 таблетки в сутки. Двуслойные таблетки надо глотать целиком, не разжевывая. Аэрозоль-дозатор. В профилактических целях: взрослые - 1-2 ингаляции (0.1-0.2 мг) 4-6 раз равномерно на протяжении суток, дети - по 1-2 ингаляции 3 раза в сутки. Профилактика приступа астмы физического напряжения: 2 ингаляции за 15-30 минут до физической нагрузки. Действие препарата развивается быстро и после применения однократной дозы сохраняется в среднем 4-6 часов. Обычно достаточно 1-2 вдохов. Повторные ингаляции производят с промежутками 4-6 часов (не более 6 раз в сутки) Без особого назначения не следует применять более 8 ингаляций, не допускается прием более 12 ингаляций в сутки. Детям в возрасте от 4 до 7 лет назначают 1-2 ингаляции в сутки, разовая доза составляет 0.1 мг. При тяжелом состоянии можно увеличить разовую дозу до 0.2 мг. Ингаляции можно повторять каждые 6-8 часов; если дают 1 ингаляцию на прием, можно ингаляцию повторять каждые 4 часа. Максимальная суточная доза до 10 ингаляций. При каждом нажатии дозирующего клапана распыляется 0.1 мг препарата. В случае острого бронхоспазма следует применять аэрозоль, таблетки можно назначать в сочетании с аэрозолем, но если нет сильного приступа, можно их давать самостоятельно. В качестве токолитического средства препарат назначают внутрь по 4 мг каждые 6-8 часов.

**Побочное действие.** Препарат в виде аэрозоля в терапевтических дозах не вызывает побочных явлений. При применении препарата перорально в рекомендуемых дозах побочные эффекты наблюдаются редко. При повышении разовой дозы или суточной дозы, индивидуальной чувствительности к стимуляторам бета-2-адренорецепторов, более значительными побоч-

ными явлениями могут быть тремор кистей рук, внутренняя дрожь, напряженность. При значительном повышении терапевтических доз или особой чувствительности больных могут наблюдаться проходящее расширение периферических сосудов, головная боль, головокружение, умеренная тахикардия, мышечные судороги, тошнота, рвота. Редко - ангионевротический отек, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивница, бронхоспазм, гипотензия, коллапс.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату. Детский возраст до 2-х лет. Относительные: тиреотоксикоз, высокая артериальная гипертензия, пароксизмальная тахикардия, острая сердечная недостаточность. Первые 3 месяца беременности. Угроза выкидыша в связи с кровотечением и симптомами токсемии в первом и втором триместре беременности. Одновременный прием икардиоселективных бета-блокаторов.

**Особые указания.** С осторожностью назначают больным с нарушениями деятельности сердца, гипертонией, сахарным диабетом. Комбинированное применение с теофиллином может привести к возникновению наджелудочковых экстрасистол. Совместное применение с ингибиторами МАО и трициклическими антидепрессантами усиливает действие сальбутамол и может привести к резкому снижению артериального давления. Не применять совместно с бета-блокаторами из-за антагонистического взаимодействия. Частое применение препарата в форме аэрозоля и даже в таблетированной форме может привести к усилению бронхоспазма и даже к внезапной смерти, в связи с чем между приемами очередных доз препарата необходимо делать перерывы в несколько часов (обычно 6 часов). Сокращение этих интервалов может иметь место только в исключительных случаях. Мышечное дрожание проявляется обычно у руках и чаще всего после перорального применения. При передозировке препарата (за исключением случая бронхоспазма) предпочтительным антидотом является кардиоселективные бета-блокаторы. При случайной передозировке таблетированных форм препарата, следует промыть желудок, после этого осторожно применить фармакологический антидот - блокатор бета-адренергических рецепторов. Следует избегать применения высоких доз бета-блокаторов, т.к. это у чувствительных лиц может вызвать бронхоспазм.

**Производители.** Алопрол (Aloprol) **HEMOFARM**, Югославия; Вентодил (Ventodisk) **GLAXO**, Великобритания; Вентолин (Ventolin) **PLIVA**, Хорватия (в сотрудничестве с **Allen & Hanburys**, Великобритания); Вентолин (Ventolin) **GLAXO**, Великобритания; Воламекс (Volmax) **GLAXO**, Великобритания; Сальбуент (Salbuvent) **LEIRAS**, Финляндия; Сальбутамол (Salbutamol) **POLFA**, Польша; Спалмотил (Spalmotil) **ICN GALENIKA**, Югославия; Спреор (Spreor) **BIOGALENIQUE**, Франция.

## САЛЬБУТАМОЛ (SALBUTAMOL)

**Международное наименование — salbutamol.**  
Состав и форма выпуска. В 1 таблетке содержится 0.002 и 0.004 сальбутамол сульфата по 30 или 250 шт. в 1 упаковке. В 1 дозе аэрозоля содержится 0.0001 г сальбутамол сульфата. В 1 мл сиропа содержится 0.0004 г сальбутамол сульфата. Аэрозоль по 10 мл (200 доз) и 20 мл (400 доз) в 1 флаконе. **Производитель. POLFA**, Польша (см. САЛЬБУТАМОЛ)

## САНДИММУН (SANDIMMUN)

**Международное наименование — ciclosporin.**  
Состав и форма выпуска. 1 мл перорального раствора содержит 0.1 г циклоsporина. Флаконы для перорального приема по 120 мл во флаконе. 1 капсула содержит 0.025, 0.05 и 0.1 г циклоsporина по 50 и 100 шт. в упаковке.  
**Фармакологическое действие.** Сандиммун - иммуносупрессивный препарат. Подавляет тканевую несовместимость при

пересадке органов. Максимальная концентрация препарата в крови наблюдается через 4 часа после введения. Пероральный раствор препарата и мягкие желатиновые капсулы практически биозначиваленты.

**Показания.** Препарат применяют при пересадке органов: почек, печени, сердца, легких, поджелудочной железы, пересадке костного мозга. Сандиммун используется при уематх, тяжелых формах псориаза, при нефротическом синдроме.

**Режим дозирования.** Препарат дозируется только специалистами, строго в зависимости от показаний. Терапия проводится под контролем определения концентрации сандиммуна в плазме крови каждого пациента.

**Побочное действие.** При применении препарата возможно нарушение функции почек, функции печени, гипертония, гипертрихоз, гипертрофия десен, тремор, парестезии, потеря аппетита, тошнота, рвота, понос, гиперкалиемия, повышение концентрации мочевой кислоты в плазме крови, дисменорея, аменорея, мышечные спазмы, судороги, легкая анемия, повышенная чувствительность к инфекциям, развитие злокачественных и лимфопролиферативных заболеваний.

**Противопоказания.** Препарат не назначают пациентам с повышенной чувствительностью к циклоsporину, а также пациентам, принимающим калийсберегающие диуретики.

**Особые указания.** При лечении препаратом следует контролировать функцию печени и почек. Необходимо избегать высокого поступления в организм калия с диетой или содержащими калий препаратами. Матери, получающие препарат, не должны кормить грудью.

**Производитель. SANDOZ**, Швейцария.

## САНДОГЛОБУЛИН (SANDOGLOBULIN)

**Международное наименование — immunoglobulin.**  
Состав и форма выпуска. 1 флакон лиофилизированного препарата содержит 1 г, 3 г или 6 г иммуноглобулина человека. 5 флаконов лиофилизированного сухого вещества с 5 флаконами растворятеля в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Сандоглобулин представляет собой препарат иммуноглобулина человека для внутривенного применения. Препарат содержит широкий стандартный спектр антител, присутствующих в популяции доноров. Каждая единица плазмы, применяемая для производства сандоглобулина индивидуально тестируется на отсутствие антигена вируса гепатита В, а также антител в отношении вируса СПИД. 96% белка, присутствующего в препарате представляет IgG. 87% IgG присутствует в форме мономеров или димеров. Препарат содержит следовые количества IgA и IgM.

**Показания.** Сандоглобулин назначают пациентам, которым клинически необходимо восполнение естественных антител, больным с первичным синдромом иммунодефицита, X-хромосомной гаммаглобулинемией, при идиопатической тромбоцитопенической пурпуре.

**Режим дозирования.** Клиническая эффективность внутривенно вводимого гаммаглобулина документирована при дозах, составляющих 0.1 г/кг веса в месяц, однако полная защита часто требует доз, составляющих 0.3-0.4 г/кг веса при введении каждые 3-4 недели. При необходимости дозу можно увеличить до 0.6 г/кг веса тела или сократить интервал между введениями. При идиопатической тромбоцитопенической пурпуре вводят 0.4 г/кг веса тела в течение пяти последовательных дней. Препарат растворяют в полном количестве прилагаемого растворителя и вливают со скоростью 10-20 капель в минуту. Если в пределах 15 минут побочных эффектов не наблюдается, то скорость введения можно увеличить до 20-30 капель в минуту.

**Побочное действие.** Побочные эффекты более вероятны при первом вливании и включают в себя приливы к лицу, озноб, лихорадку, головокружение, тошноту, рвоту, боли в эпигастрии, боли в спине, ощущение сдавленности в груди, одышку, цианоз, гипотонию, коллапс. Если такие реакции появляются

ся, вливание следует прекратить до исчезновения симптомов. При необходимости вводят антигистаминные препараты, внутривенно плазмозаместители, адреналин. Реакции в более поздние сроки во время вливания или после его окончания обычно являются менее тяжелыми и включают в себя чувство усталости, мышечные боли, головные боли, тошноту, небольшой подъем температуры и боли в нижней части спины. Противопоказания. Сандоглобулин не применяют у пациентов с дефицитом IgA с наличием циркулирующих антител против IgA. Препарат также противопоказан пациентам с тяжелыми системными реакциями на внутривенное или внутримышечное введение иммуноглобулина человека. Особые указания. В течение 3-месячного срока после введения дозы иммуноглобулина не следует применять живые вирусные вакцины. Производитель. SANDOZ, Швейцария.

## САНДОМИГРАН (SANDOMIGRAN)

Международное наименование — *platifin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — пизотифен. Дозаже 0.0005 г по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Купирует головные боли при мигрени, боли, связанные с вазомоторными нарушениями; действует профилактически. Является антагонистом гистамина, серотонина, триптамина. Обладает некоторым седативным эффектом, слабым антихолинергическим действием, а также повышает аппетит.

Показания. Профилактика мигрени (типичной и атипичной) и мигреноподобных заболеваний (головная боль, связанная с вазомоторными нарушениями, синдром Гортана). Головная боль психоэмоционального и посттравматического генеза; головная боль, обусловленная психофизическим напряжением (в этих случаях препарат менее эффективен).

Режим дозирования. В первые 1-2 дня назначают по 1 таблетке в день; затем постепенно увеличивают дозу до 3 таблеток в день на 5-й день лечения. В большинстве случаев лечение продолжают в суточной дозе 3 таблетки. При упорных мигренях доза может быть увеличена до 6-9 таблеток в сутки (по 3 таблетки 2-3 раза).

Побочное действие. Сонливость, вялость, снижение реакционной способности, увеличение массы тела.

Противопоказания. Глаукома, гипертрофия или аденома предстательной железы, беременность.

Особые указания. С особой осторожностью назначают препарат лицам, работа которых требует быстрой психической и физической реакции. Сандомигран может усиливать действие седативных, снотворных, антигистаминных препаратов, алкоголя.

Производитель. BOSNALIJEK, Босния и Герцеговина (в содружестве с Sandoz, Швейцария).

## САНДОНОРМ (SANDONORM)

Международное наименование — *bopindolol*.

Состав и форма выпуска. Таблетки по 1 мг бопиндолла гидрохлорида в упаковке по 28 шт.

Фармакологическое действие. Является неселективным бета-адреноблокатором, блокирует бета-1 и бета-2-адренорецепторы. Обладает внутренней симпатомиметической активностью, оказывает мембраностабилизирующее действие на миокард. Предупреждает стимулирующее влияние катехоламинов на бета-адренорецепторы, ослабляет тахикардию, повышает сердечного выброса и систолического артериального давления при физической и эмоциональной нагрузке, снижает симпатическую иннервацию сердца в покое. Оказывает гипотензивное и антиангинальное действие. Характеризуется продолжительным действием — более 24 часов.

Показания. Стенокардия напряжения, эссенциальная гипертония.

Режим дозирования. При гипертонии назначают по 1 мг в

день (утром). При недостаточной эффективности в течение 3 недель дозу повышают до 1.5-2 мг (утром) или дополнительно назначают другие гипотензивные средства. При стенокардии начальная доза — 1 мг (утром). При недостаточной эффективности доза повышается до 1.5-2 мг утром. При недостаточной эффективности в указанной дозе рекомендуется дополнительное назначение других лекарственных средств.

Побочное действие. Возможно головокружение, головная боль, усталость, редко — кожные высыпания.

Противопоказания. Устойчивая к гликозидам сердечная недостаточность, легочное сердце, выраженная брадикардия, атриовентрикулярная блокада 2 и 3 степени, бронхиальная астма. Беременность, лактация.

Особые указания. При назначении больным с почечной недостаточностью дозы уменьшаются (в зависимости от показателя клиренса креатинина). С осторожностью назначают больным с сахарным диабетом, больным с нарушениями периферического кровообращения (возможно усиление претестения), чувствительным к холоду конечностям). При феохромоцитоме препарат назначают только совместно с альфа-адреноблокаторами. Необходим индивидуальный подбор доз лицам, чья профессия требует повышенной концентрации внимания, управляющих автотранспортом. С осторожностью назначают совместно с вераланилом, противодиабетическими средствами. При чрезмерном уменьшении частоты сердечных сокращений на фоне лечения сандонормом назначают атропин или изопроterenalin, при выраженном угнетении сократимости миокарда — глюкагон.

Производитель. EGIS, Венгерская республика (по лицензии Sandoz, Швейцария).

## САНДОПАРТ (SANDOPART)

Международное наименование — *demoxycotin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — демоксикотин. Таблетки 50 МЕ активного вещества по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Сандопарт представляет собой синтетическое производное полипептидного гормона окситоцина. Активность препарата в плане стимуляции ритмических сокращений матки у беременных и в послеродовой период превышает активность природного гормона. Сандопарт вызывает сокращение миоэпителиальных клеток, окружающих альвеолы молочных желез, вызывая тем самым отхождение молока и облегчая кормление грудью. Терапевтическое действие препарата начинается через 30-50 минут после транскутанного применения, максимальный эффект развивается через 45-90 минут.

Показания. Индукция родов по медицинским показаниям, стимуляция родовой деятельности, для ускорения инволюции матки, стимуляции лактации, профилактики мастита. Режим дозирования. Прием сандопарта для индукции родов проводится только в условиях специализированного стационара под наблюдением опытного врача. Препарат назначают по 1 таблетке транскутально через каждые 30 минут. Доза определяется индивидуально в каждом конкретном случае в зависимости от силы, продолжительности схваток, частоты сердечных сокращений плода. Для ускорения инволюции матки сандопарт назначают по 1/2 или по 1 таблетке 5 раз в день. Для улучшения лактации препарат принимают по 1/2 или 1 таблетке за 5 минут перед кормлением грудью или отсасыванием молока.

Побочное действие. Слишком высокие дозы сандопарта, назначенные для индукции родов, могут привести к избыточной стимуляции матки, что может вызвать гипоксию у плода, асфиксию или привести к летальному исходу, также возможно развитие гипертонуса матки и ее разрыв. В редких случаях препарат может вызвать тошноту, рвоту, спазмоотделение, периферическую вазоконстрикцию.

Противопоказания. Сандопарт не назначают пациентам с гиперчувствительностью к препарату, при тяжелой преэклам-



сической токсемии, выраженных нарушений со стороны сердечно-сосудистой системы. Сандостатин противопоказан в состоянии, при котором естественные роды нежелательны или трансвагинальные роды противопоказаны.

**Особые указания.** Одновременно с сандопаром не следует назначать никаких других веществ, обладающих действием окситоцина, как пероральными, так и парентеральными. Производитель. SANDOZ, Швейцария.

## САНДОСТАТИН (SANDOSTATIN)

Международное наименование — *oktreotid*.

Состав и форма выпуска. 1 ампула содержит 0.05 мг, 0.1 мг или 0.5 мг октреотида. 1 многодозовый флакон содержит 1 мг октреотида. Ампулы по 10 штук в упаковке. 1 флакон в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Сандостатин представляет собой синтетическое производное природного гормона соматостатина более высокой продолжительности действия. Препарат подавляет патологическую секрецию гормонов роста, а также пептидов и серотонина, продуцируемых в гастроэнтеро-панкреатической системе. Сандостатин угнетает секрецию тиреотропина.

**Показания.** Сандостатин назначают пациентам с акромегалией, не реагирующим в достаточной степени на хирургическое вмешательство, лучевую терапию и лечение агонистами дофамин, а также неоперабельным больным и больным, не желающим подвергаться хирургической операции. Сандостатин показан для симптоматического лечения пациентов с эндокринными опухолями гастро-энтеро-панкреатической системы.

**Режим дозирования.** При лечении акромегалии сандостатин исходно назначают по 0.05-0.1 мг подкожно с интервалом в 8-12 часов. Дальнейший подбор дозы основывается на ежедневном определении концентрации гормона роста, проявлении клинических симптомов и переносимости препарата. Оптимальная суточная доза составляет у большинства больных 0.2-0.3 мг. Максимальная суточная доза 1.5 мг. При лечении эндокринных опухолей гастро-энтеро-панкреатической системы начальная доза составляет 0.05 мг 1 или 2 раза в день в виде подкожной инъекции. Дозировку можно постепенно увеличивать до 0.1-0.2 мг 3 раза в день.

**Побочное действие.** Чаще всего при применении сандостатина встречаются местные реакции в виде боли в месте инъекции, зуд, жжения, припухлости. Побочные явления со стороны желудочно-кишечного тракта включают анорексию, тошноту, рвоту, метеоризм, диарею, стеаторею. Длительное применение препарата может привести к развитию синдрома мальабсорбции. Сандостатин может нарушать толерантность к глюкозе и привести к развитию персистирующей гипергликемии. В редких случаях прием препарата может вызвать гепатит, образование желчных камней.

**Противопоказания.** Сандостатин не назначают пациентам с гиперчувствительностью к препарату, женщинам в период беременности и кормления грудью.

**Особые указания.** У больных с инсулинозависимым сахарным диабетом при введении сандостатина может быть снижена потребность в инсулине. При лечении препаратом необходимо регулярно выполнять ультразвуковое исследование желчного пузыря. Для предотвращения контаминации рекомендуется прокалывать пробку многодозового флакона не более 10 раз.

Производитель. SANDOZ, Швейцария.

## САНОРИН (SANORIN)

Международное наименование — *naphazolin*.

Состав и форма выпуска. Действующим началом санорина является нафазолин нитрат. Выпускается в виде 0.05% и 0.1% раствора, 0.1% эмульсии во флаконах по 10 мл.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает быстрое

выраженное и продолжительное сосудосуживающее действие на слизистые оболочки.

**Показания.** Острый ринит, сенной насморк, острый и хронический ларингит, катар слуховой трубы, аллергический и связанный с облучением отек гортани, гиперемия слизистых оболочек после операций в верхних дыхательных путях, хронические конъюнктивиты, астеногические расстройства, как дополнительное средство - при конъюнктивитах бактериального происхождения, при лечении уртикарии, в комбинации с местными анестетиками (при противопоказаниях для применения адреналина).

**Режим дозирования.** В оториноларингологии: по 1-3 капли препарата в каждый носовой проход несколько раз в день; для диагностических целей - после очистки носа в каждый носовой проход закапать 3-4 капли или ввести тампон, смоченный в водном растворе (0.05%) препарата и оставить на 1-2 минуты; при злеме голосовых связок вводить 1-2 мл раствора в форме аэрозоля или малыми дозами гортанным шприцом. В офтальмологии: по 1-2 капли 0.05% раствора в полость конъюнктивы 1-3 раза в день. В урологии: уретральным катетером по 0.5-1.5 мл 0.1% стерильного водного раствора препарата подводят к камешку. Как дополнительное средство при поверхностной анестезии - по 2-4 капли на 1 мл местного анестетика. У детей применяют 0.05% водный раствор или еще более разбавленный (дистиллированной водой): от 2 до 6 лет - по 1-2 капли, от 6 до 15 лет - по 2 капли.

**Побочное действие.** Раздражение, головная боль, тошнота, реактивная гиперемия. При применении более 1 недели - инстинктивное набухание слизистой оболочки.

**Противопоказания.** Возраст до 2 лет, гипертония, гипертиреозидизм, с осторожностью - в детском возрасте.

**Особые указания.** Помимо местного, препарат оказывает реорбитное действие. Применять препарат следует кратковременно - не более 1 недели, затем делать перерыв на несколько дней. Раствор препарата можно стерилизовать (после удаления капельного затвора и прокладкой) в насыщенном водном паре при температуре 115-116°C в течение 30 минут. Не комбинировать с ингибиторами МАО (после окончания их применения назначать не раньше, чем через 10 дней). Производитель. GALENA, Чехия.

## САНТ-Е-ГАЛ (SANT-E-GAL)

Международное наименование — *tocopherol acetat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - токоферол ацетат. Драже 150 мг по 30 шт. в упаковке. Производитель. JCN GALENKA, Югославия (см. ТОКОФЕРОЛ АЦЕТАТ).

## САРИДОН (SARIDON)

Состав и форма выпуска. Таблетки, содержащие парацетамол 0.25 г, пропифеназон 0.15 г, кофеин 0.05 г, в упаковке по 10 штук.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат, содержащий ненаркотические анальгетики и кофеин. Оказывает быстрое обезболивающее действие в основном при головной и зубной боли, мигрени, болях, обусловленных воспалением, послеоперационных болях. Оказывает жаропонижающее действие.

**Показания.** Головная боль, зубная боль, боли, обусловленные воспалением, послеоперационные боли, мигрени, менструальные боли. В качестве жаропонижающего средства.

**Режим дозирования.** Взрослым - 1-2 таблетки, детям - 1/2-1 таблетку, при необходимости - трижды в день. Таблетки запивать достаточным количеством жидкости, желательно принимать после еды.

**Побочное действие.** Возможны аллергические реакции (кожные высыпания и др.), а также изменение скорости реакции. Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек, наследственный дефицит глюкозо-6-фосфат дегидроге-



назы, острые гепатопорфирии, аллергия к компонентам препарата, грудной и младенческий возраст.

**Особые указания.** При беременности препарат назначать только по строгим показаниям. Не рекомендуется во время лечения препаратом прием алкоголя. Не следует применять сиропом более 10 дней.

Производитель. **ROCHE**, Швейцария.

#### СЕБИДИН (SEBIDIN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хлоргексидина гидрохлорид, кислота аскорбиновая. Таблетки (1 таблетка содержит 0.005 г и 0.05 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антимикробное средство широкого спектра действия. Оказывает бактерицидное и бактериостатическое действие. Эффективно удаляет зубные отложения. Наличие витамина С повышает местный иммунитет тканей к действию таких факторов как зубной камень, предохраняет от пародонтопатии.

**Показания.** Инфекция полости рта, горла, гортани; воспалительные заболевания десен, пародонтит после хирургического вмешательства, пародонтопатия, хронические рецидивирующие афты.

**Режим дозирования.** Медленно рассасывают по 1 таблетке 4 раза в день. Курс лечения - 7 дней. При необходимости назначают 3 таблетки в сутки в течение 21 дня.

**Побочное действие.** При применении по показаниям в указанной дозировке не выявлено.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Производитель. **POLFA**, Польша.

#### СЕДАКОРОН (SEDACORON)

Международное наименование — *amiodaron*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - амиодарона гидрохлорид. Таблетки 0.2 г. Сухое вещество 0.15 г в ампулах по 5, 20 или 50 шт. в упаковке.

Производитель. **EBEWE**, Австрия.

(см. АМИОДАРОН)

#### СЕДАЛГИН (SEDALGIN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фенацетин, фенобарбитал, кофеин, коденна фосфат, ацетилсалициловая кислота. Таблетки (1 таблетка содержит 0.2 г, 0.025 г, 0.05 г, 0.01 г, 0.2 г активных веществ соответственно) по 10 шт. в конвалюте.

**Фармакологическое действие.** Оказывает аналгетическое, жаропонижающее, противовоспалительное и противоревматическое действие, подавляет кашель, расширяет сосуды головного мозга. Обладает спазмолитическим и седативным эффектом.

**Показания.** Головная боль, мигрень, невралгия, неврит, ревматическая артралгия, болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза и локализации.

**Режим дозирования.** 1-2 таблетки 2-3 раза в день в зависимости от интенсивности и продолжительности болевого синдрома.

**Побочное действие.** Ульцерогенное действие на слизистую ЖКТ, аллергические реакции в виде кожной сыпи.

**Противопоказания.** Гастрит в стадии обострения, кровоточащая язва, выраженное нарушение функций почек, повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

Производитель. **PHARMACHIM**, Болгария.

#### СЕДОКАРД (CEDOCARD)

Международное наименование — *isosorbid dinitrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - изосорбид динитрат. Таблетки 0.02 и 0.04 г по 60 шт. в упаковке.

Производитель. **ВУК ГУНДЕН**, Германия.

(см. ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ)

#### СЕДУКСЕН (SEDUXEN)

Международное наименование — *diazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диазепам. Таблетки 0.005 г по 5, 10 и 20 шт. в упаковке. Сироп (1 мл содержит 0.4 мг активного вещества) во флаконах по 120 мл. Раствор для инъекций в ампулах по 0.01 г, в упаковке 5 ампул. Производитель. **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

(см. ДИАЗЕПАМ)

#### СЕКАТОКСИН (SECATOXIN)

Состав и форма выпуска. В состав препарата входит: дигидроэргоксина (дигидроэргокристина, дигидроэргокристина и дигидроэргокристина) мезилат 1 мг в 1 мл. Выпускается в форме раствора во флаконах по 10 мл.

**Фармакологическое действие.** Входящие в состав препарата компоненты оказывают периферическое альфа-адреноблолирующее действие, не сопровождающееся местным сосудосуживающим эффектом, вызывают расширение периферических сосудов, уменьшают ЧСС, улучшают кровоснабжение и оксигенацию тканей головного и спинного мозга за счет воздействия на метаболические процессы в нейронах.

**Показания.** Психоорганический синдром в пожилом возрасте, заболевания периферических артерий (функциональные нарушения периферического кровообращения, болезнь и синдром Рейнаула, акроцианоз, нейrogenные артериальные спазмы, синдром Суека и пр.), болезнь Бюргера, диабетические ангиопатии, спазмы артерий при тромбозах, тромбофлебитах, варикозный синдром, нарушения мозгового кровообращения (ночные), вазомоторные головные боли, артериосклероз сосудов мозга с явлениями острой или хронической цереброваскулярной недостаточности, гипертония, нарушения кровообращения сетчатки и сосудистой оболочки глаза, ретробульбарный неврит, синдром Меньера, шум в ушах, сухие и атрофические воспаления дыхательных путей.

**Режим дозирования.** Дозы препарата подбирают индивидуально, в зависимости от характера заболевания и состояния больного. Лечение начинают с малых доз, которые постепенно увеличивают до достижения клинического эффекта. Средние терапевтические дозы составляют: по 10-30 капель 3 раза в день за полчаса до еды.

**Побочное действие.** Редко, при применении в больших дозах - тошнота, рвота, нарушение зрения, кожная сыпь, гиперемия слизистой оболочки носа, ортостатическая гипотония.

**Противопоказания.** Тяжелая форма ИБС.

**Особые указания.** Препарат проникает через плацентарный барьер.

Производитель. **GALENA**, Чехия.

#### СЕКТРАЛЬ (SECTRAL)

Международное наименование — *acebutolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацебутолол. Таблетки 0.2 и 0.4 г. по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Кардиоселективный бета-адреноблокатор, обладающий собственной симпатомиметической активностью и мембраностабилизирующим действием. Обладает антиагитационным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. В покое мало влияет на автоматизм синусового узла, ЧСС, сократимость миокарда. При физической и психоэмоциональной нагрузке вызывает урежение ЧСС, уменьшение сердечного выброса и потребности миокарда в кислороде. Оказывает гипотензивный эффект, который стабилизируется к концу 2-й недели курсового назначения препарата. При применении в средних терапевтических дозах не оказывает существенного влияния на гладкую мускулатуру

бронхов и периферических артерий. Не оказывает существенного влияния на углеводный и липидный обмен.

**Показания.** Артериальная гипертензия; профилактика приступов стенокардии; нарушения ритма сердца (наджелудочковая тахикардия, экстрасистолия).

**Режим дозирования.** Средняя суточная доза сектураля составляет 400 мг в 1 или 2 приема. Максимальная суточная доза 800 мг.

**Побочное действие.** Возможны: тошнота, диарея, похолодание и парестезии конечностей, кожные аллергические реакции. Редко - нарушения АВ проводимости, брадикардия, выраженная гипотония, головокружение, утомляемость. У предрасположенных пациентов возможны ухудшение бронхиальной проводимости, появление симптомов сердечной недостаточности.

**Противопоказания.** АВ блокада II, III степени, синоурикулярная блокада, брадикардия (ЧСС менее 50 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, метаболический ацидоз, бронхиальная астма, тяжелые расстройства периферического кровообращения, беременность, лактация, повышенная чувствительность к ацетуболу.

**Особые указания.** С особой осторожностью назначают препарат больным с бронхообструктивным синдромом, выраженными нарушениями функции почек, с сахарным диабетом (особенно при его лабильном течении), болезнью Рейно и различными облитерирующими заболеваниями периферических артерий, феохромоцитомой (в этом случае необходимо предварительное лечение альфа-адренорецепторами). У больных с почечной недостаточностью требуется коррекция режима дозирования препарата. Отмену сектураля следует проводить постепенно, снижая дозу в течение 2 недель или более. Не рекомендуется сочетание сектураля с амиодароном, верапамилем, хинидином, галогеносодержащими средствами для наркоза, инсулином, производными сульфонилмочевины, препаратами, содержащими гидроксид алюминия. Осторожно назначают препарат одновременно с индометацином и нейротропиками.

**Производители.** RHONE-POULENC RORER, США - Франция; POLFA, Польша.

## СЕКУРОПЕН (SECUROPEN)

Международное наименование — *azlocillin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - азлоциллин. Порошок для инъекций 0,5, 1 и 2 г во флаконах для инъекционных растворов. Порошок для инъекций 4 г, 5 г, 10 г во флаконах для инфузий.

**Производитель.** BAYER, Германия.  
(см. АЗЛОЦИЛЛИН)

## СЕЛЕГИЛИН (SELEGILIN)

Международное наименование — *selegilin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - селегилина гидрохлорид. Таблетки 0,005 г.

**Фармакологическое действие.** Противопаркинсоническое средство. Являясь избирательным блоком МАО-В, препарат способствует повышению уровня дофамина в головном мозге за счет уменьшения его биотрансформации.

**Показания.** Болезнь Паркинсона, симптоматический паркинсонизм.

**Режим дозирования.** Начальная доза - 0,005 г (может назначаться как самостоятельно, так и в комбинации с леводопой или леводопой и карбидопой), принимается утром. При необходимости дозу можно увеличить до 0,01 г.

**Побочное действие.** Сухость во рту, расстройства сна.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, экстрапирамидные расстройства, не связанные с понижением содержания дофамина.

**Особые указания.** При комбинированном применении препарата с ингибиторами МАО-А может развиваться гипотензия. Селегилин выводится в виде метаболитов, оказывающих амфетаминоподобное действие. Препарат усиливает выраженность побочных эффектов леводопы.

**Производители.** Элдэприл (Eldapril) FARMOS, Финляндия; Юмекс (Юмекс) CHINOIN, Венгерская республика.

## СЕМАП (SEMAP)

Международное наименование — *penfluridol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пенфлуридол. Таблетки по 0,02 г по 12 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Семап оказывает пролонгированное нейрореплетическое действие, что связано с медленным метаболизмом препарата. Эффект после приема разовой дозы сохраняется в течение 1 нед. Обладает противорвотным действием. Может вызывать экстрапирамидные расстройства, что в значительной степени связано с блокадой дофаминовых рецепторов.

**Показания.** В амбулаторных условиях для поддерживающей терапии у пациентов, ранее принимавших нейротропики, страдающих шизофренией, а также у пациентов в параноидном, психотическом и невротическом состояниях.

**Режим дозирования.** По 0,02-0,08 г внутрь 1 раз в неделю. Максимальная доза препарата 0,16 г 1 раз в неделю. Лечение проводится в течение нескольких месяцев, чаще курс продолжается 1-2 года. Отмена препарата производится постепенно, только по рекомендации специалиста.

**Побочное действие.** В начале лечения отмечается возбуждение, чувство усталости. Препарат может вызывать экстрапирамидные расстройства, чаще в виде акатизии.

**Противопоказания.** Экстрапирамидные нарушения, депрессивное состояние.

**Особые указания.** Во время лечения препаратом запрещается прием алкогольных напитков. Пациенты, принимающие препарат, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## СЕМИЛЕНТЕ (SEMILENTE)

Международное наименование — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - аморфная цинк-суспензия высокоочищенного свиного инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Особые указания.** Начало действия 1-2 часа. Максимальный эффект 5-10 часов. Продолжительность действия 16 часов.

**Производитель.** NOVO NORDISK, Дания.  
(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

## СЕМИЛЕНТЕ (SEMILENTE)

Международное наименование — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - аморфная цинк-суспензия высокоочищенного свиного инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Аморфная цинк-суспензия высокоочищенного свиного инсулина со средней продолжительностью действия. Действие препарата начинается через 1,5 часа после введения. Максимум действия между 5 и 10 часами после введения, продолжительность 16 часов.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет.

**Режим дозирования.** Семиленте назначают 2 раза в сутки. Доза препарата определяется в каждом индивидуальном случае в соответствии с состоянием больного. Препарат вводится подкожно.

**Побочное действие.** В месте введения препарата - уртикарная

смы, ангионевротический отек; редко - липодистрофия, инсулинорезистентность.

Противопоказания. Семиленте противопоказан при гипогликемии. Семиленте не назначают при лечении диабетической комы.

Особые указания. Семиленте можно смешивать в одном шприце с ленте и ультраленте. Перед применением ампулу необходимо взболтать, содержимое быстро набрать в шприц и сразу сделать инъекцию. Сопутствующее применение кортикостероидов, гормональных противозачаточных препаратов, гормонов щитовидной железы может повлечь за собой повышение потребности в инсулине. Вскрытую ампулу семиленте можно хранить при комнатной температуре в течение месяца. Производитель. **TORRENT**, Индия (по лицензии *Novo Nordisk*, Дания).

#### СЕМИЛЕНТЕ MC (SEMILENTE MC)

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аморфная цинк-суспензия монокомпонентного свиного инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Особые указания. Начало действия 1.5-2 часа. Максимальный эффект 5-10 часов. Продолжительность действия 16 часов.

Производитель. **NOVO NORDISK**, Дания.  
(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

#### СЕМИЛЕНТЕ МК (SEMILENTE МК)

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аморфная цинк-суспензия монокомпонентного свиного инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Препарат монокомпонентного свиного инсулина средней продолжительности действия. Действие наступает через 1-2 часа после введения, достигает максимума через 5-10 часов; продолжается 16 часов.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет. Режим дозирования. Доза подбирается врачом строго индивидуально. Препарат вводится только глубоко подкожно, не следует вводить в одно и то же место. Перед инъекцией содержимое флакона необходимо энергично встряхнуть.

Побочное действие. Гипогликемические состояния (бледность, потливость, сердцебиение, бессонница, тремор); гипогликемическая прекома и кома; гиперемия и зуд в месте инъекции препарата. Редко - аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, отека гортани, анафилактического шока. При длительном применении препарата - липодистрофия.

Противопоказания. Гипогликемические состояния, гипогликемическая кома.

Особые указания. Дозу инсулина необходимо корректировать в следующих случаях: при инфекционных заболеваниях, хирургических вмешательствах, беременности, нарушении функции щитовидной железы, болезни Аддисона, гипопитуитаризме, почечной недостаточности и сахарном диабете у лиц старше 65 лет. Альфа-адренергические блокаторы, бета-адренергические стимуляторы, окситетрациклины, строптин, салicyлаты увеличивают активность эндогенного инсулина.

Оральные противозачаточные средства и глюкокортикоиды уменьшают активность инсулина. Алкоголь и бета-адренергические блокаторы могут привести к гипогликемии. Тiazидные производные могут привести к гипергликемии. Флакон с препаратом следует хранить в холодильнике при температуре 2°-8°С, замораживание не допускается.

Производитель. **TORRENT**, Индия (по лицензии *Novo Nordisk*, Дания).

#### СЕМПРЕКС (SEMPREX)

Международное наименование — *acrivastin*.

Состав и форма выпуска. Капсулы и таблетки, содержащие 0.008 г акривастина.

Фармакологическое действие. Обладает антигистаминной активностью, связанной с блокадой H1-гистаминовых рецепторов. Уменьшает реакцию организма на гистамин, уменьшает проницаемость капилляров, предупреждает развитие отека тканей, предупреждает развитие и облегчает течение аллергических реакций. Не имеет заметного холинергического действия; в ЦНС проникает незначительно. Максимально выраженный эффект отмечается через 1.5-2 часа после приема препарата, продолжается до 12 часов.

Показания. Аллергический ринит, сенная лихорадка, симптоматический дермографизм, зудящая атопическая экзема, крапивница (хроническая идиопатическая, холинергическая активная, холодовая).

Режим дозирования. Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 1 капсуле или по 1 таб. 3 раза в день.

Побочное действие. Редко - сонливость, нарушение внимания, замедление психических и двигательных реакций.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к акривастину, выраженная почечная недостаточность (клиренс креатинина менее 50 мл/мин), беременность, лактация, возраст до 12 лет.

Особые указания. Лица, работа которых требует быстрой психической и двигательной реакции, должны соблюдать осторожность при приеме препарата до тех пор, пока не будет определена их индивидуальная реакция на препарат. Нельзя комбинировать препарат с алкоголем и средствами, угнетающими ЦНС.

Производитель. **WELLCOME**, Великобритания.

#### СЕНАДЕ (SENADE)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 13.5 мг кальциевых солей сеннозидов А и В. Таблетки по 20 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Слабительное средство. Вызывает раздражение рецепторов слизистой оболочки кишечника и рефлекторное усиление перистальтики, приводящее к более быстрому опорожнению кишечника.

Показания. Запоры, обусловленные гипотонией и вялой перистальтикой толстой кишки (в частности, после операций и родов).

Режим дозирования. Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 1-2 таб. 2 раза в сутки. Максимальная суточная доза - 4 таблетки. Доза для детей 1-6 лет составляет 1/3, а для детей 6-12 лет - 1/2 от дозы взрослых.

Побочное действие. Возможны - неприятные ощущения и колики в животе, тошнота, рвота, появление выделений из толстой кишки, обесцвечивание мочи. Редко - быстрая утомляемость, спутанность сознания, кожная сыпь.

Противопоказания. Кишечная непроходимость, ущемленная грыжа, острые воспалительные заболевания органов брюшной полости, перитонит, кровотечения из ЖКТ, маточные кровотечения, цистит, спастический запор, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают беременным и кормящим женщинам, а также пациентам с заболеваниями печени и почек. При одновременном назначении сеннаде нарушается абсорбция тетрациклинов.

Производитель. **CIPLA**, Индия.

#### СЕНЗИТ (SENZIT)

Международное наименование — *fendilin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фендинлин гидрохлорид. Драже 0.05 по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Увеличивает коронарный кровоток и снабжение сердца кислородом, повышает устойчивость миокарда к гипоксии.

**Показания.** Коронарная недостаточность, стенокардия, коронарный склероз, профилактика повторного инфаркта миокарда, профилактика везикулярной смерти.

**Режим дозирования.** 1 драже 3 раза в день.

**Побочное действие.** Головная боль, беспокойство, оглушенность, аллергическая реакция в виде кожной сыпи.

**Противопоказания.** Беременность, острый период инфаркта миокарда.

**Особые указания.** Больным с заболеваниями печени при длительном приеме препарата необходимо регулярно контролировать функциональное состояние печени.

**Производитель.** CHINOIN, Венгерская республика.

## СЕННАПУР (SENNAPUR)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит 12.5 мг кальциевых солей сеннозидов А и Б. Таблетки по 30 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Слабительное средство. Входящие в его состав вещества оказывают раздражающее действие на слизистую оболочку толстого кишечника и рефлекторно усиливают его перистальтику.

**Показания.** Запоры, обусловленные гипотонией и вялой перистальтикой толстой кишки.

**Режим дозирования.** Назначают внутрь перед едой по 1 таблетке (обычно на ночь). При отсутствии эффекта увеличивают дозу через несколько дней до 2-3 таблеток на прием. Детям 1-3 лет назначают по 1/2 таблетки (при необходимости - до 1 таб.); детям 4-12 лет - по 1 таблетке (при необходимости - до 1.5-2 таб.).

**Побочное действие.** При длительном применении возможна атрофия слизистой и мышечного слоя кишечника, в редких случаях - тяжелые нарушения функций печени. При превышении дозы возможна кишечная колика.

**Противопоказания.** Кишечная непроходимость, ущемленная грыжа, острые воспалительные заболевания органов брюшной полости, перитонит, кровотечения из ЖКТ, маточные кровотечения, цистит, спастический запор.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат беременным и кормящим женщинам, а также пациентам с заболеваниями печени и почек.

**Производитель.** LEIRAS, Финляндия.

## СЕНОРМ (SENORM)

**Международное наименование — haloperidol.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - галоперидол. Таблетки 0.00025 г, 0.0015 г, 0.005 г, 0.01 г, 0.02 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** SUN PHARMACEUTICAL, Индия.  
(см. ГАЛОПЕРИДОЛ)

## СЕПТОЛЕТЕ (SEPTOLETE)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - хлорид бензалкония, ментол, эфирное масло мяты перечной, эфирное масло эвкалипта, тимол. Таблетки (1 таблетка содержит 0.001 г, 0.0012 г, 0.001 г, 0.0006 г, 0.0006 г активных веществ соответственно) по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Хлорид бензалкония и тимол обладают антисептическими свойствами, ментол уменьшает кашель, эфирные масла и ментол уменьшают воспалительный процесс полости рта. Технология изготовления препарата обеспечивает постепенное высвобождение активных веществ.

**Показания.** Воспаление слизистых оболочек полости рта и гортань, острые респираторные заболевания сопровождающиеся охриплостью голоса, неприятный запах изо рта.

**Режим дозирования.** 1 таблетка каждые 2-3 часа.

**Побочное действие.** Не установлено.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** Драже необходимо рассасывать.

**Производитель.** KRKA, Словения

## СЕПТРИН (SEPTRIN)

**Международное наименование — co-trimoxazol.**

**Состав и форма выпуска.** 1 ампула (3 мл) содержит 0.16 г триметоприма и 0.8 г сульфаметоксизола. Таблетки, таблетки форте, суспензия. Ампулы (3 мл) по 10 штук в упаковке.

**Производитель.** WELLCOME, Великобритания.

(см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

## СЕРБЕНТ (SEREVENT)

**Международное наименование — salmeterol.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - салметерол. 1 доза содержит 50 мкг салметерола и лактозу. Грудничкованный ингалятор 60 или 120 доз.

**Фармакологическое действие.** Вызывает длительное расширение бронхов. Ингибирует выделение гистамина, лейкотриенов, простагландина D<sub>2</sub>, раннюю и позднюю реакцию на аллерген.

**Показания.** Бронхообструктивный синдром, бронхиальная астма, хронический бронхит.

**Режим дозирования.** Ингаляции: по 50 мкг 2 раза в сутки. Максимальная доза - 100 мкг 2 раза в сутки.

**Побочное действие.** Дрожь, головная боль, сердцебиение, гипокалиемия, парадоксальный бронхоспазм.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** Эффект гипокалиемии, вызываемый сербентом может усиливаться при одновременном назначении производных ксантина, стероидов, диуретиков. С осторожностью препарат назначают женщинам в период лактации и беременности, пациентам, страдающим тиреотоксикозом. При применении рождающим можно держать в дисковом ингаляторе все время, но прокалывать блистер следует только непосредственно перед употреблением. Ингалятор необходимо защищать от температурных колебаний, респираторную коробку не следует ломать или прокалывать, даже когда она кажется пустой. **Производитель.** GLAXO, Великобритания.

## СЕРИДАК (SERIDAC)

**Международное наименование — mianserin.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - мнсансерина гидрохлорид. Таблетки 0.01, 0.02 и 0.03 г по 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** CADILA, Индия.  
(см. МИАНСЕРИН)

## СЕРИЭЛЬ (SERIEL)

**Международное наименование — tophisoapam.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тофизопам. Таблетки 0.05 г по 30 шт. в упаковке.

**Производитель.** BIOGALENIQUE, Франция.  
(см. ТОФИЗОПАМ)

## СЕРМИОН (SERMION)

**Международное наименование — nitecergolin.**

**Состав и форма выпуска.** Таблетки с покрытием по 5, 10 или 30 мг нитерголина. Порошок с растворителем для приготовления 30 мл раствора, содержащего 10 мг нитерголина в 1 мл (20 капель). Инъекционная форма, содержащая 4 мг нитерголина и ампулы по 4 мл растворителя. Таблетки с покрытием по 5 и 30 мг по 30 штук в упаковке. Таблетки по 10 мг по 50 штук в упаковке. Порошок с растворителем для приготовления 30 мл раствора во флаконах. Инъекционная форма, содержащая флаконы по 4 мг нитерголина с приложением ампул по 4 мл растворителя, в упаковке по 4 флакона и 4 ампулы.

**Фармакологическое действие.** Обладает альфа-адреноблокирующими свойствами, а также способностью активировать метаболизм. Снижает сопротивление мозговых сосудов, увеличивает кровоток и потребление кислорода и глюкозы мозговой тканью. Повышает скорость кровотока в верхних и



нижних конечностях, особенно выражено при функциональной артериопатии. Практически не изменяет артериальное давление, однако, при артериальной гипертензии может приводить к постепенному снижению давления.

**Показания.** Острая и хроническая сосудистая или метаболическая церебральная недостаточность (церебральный атеросклероз, тромбозы и эмболии сосудов головного мозга, транзиторная церебральная ишемия). Острая и хроническая недостаточность периферического кровообращения (облитерирующие заболевания сосудов конечностей, болезнь Рейно и т.п.). Головная боль. В качестве вспомогательного средства при лечении артериальной гипертензии и для купирования кризов (парентерально).

**Режим дозирования.** Дозы подбираются индивидуально. Обычно для систематического применения назначают внутрь 5-10 мг 3 раза в день (в промежутки между приемами пищи). Внутримышечно: 2-4 мг 2 раза в день. Внутривенно капельно: 4-8 мг в 100 мл физиологического раствора или раствора глюкозы. Инфузию можно повторять несколько раз в день (по указанию врача). Внутривенно: 4 мг в 10 мл физиологического раствора в течение 2 минут. В отдельных случаях целесообразно сначала назначать парентеральное введение препарата, а затем проводить поддерживающую терапию энтерально.

**Побочное действие.** Возможно гипотензия, головокружение (после парентерального введения), ощущение жара и приливы крови к лицу, нарушения сна, сонливость.

**Противопоказания.** Аллергия к ницерголину.

**Особые указания.** После парентерального введения необходим покой в течение нескольких минут. При беременности назначать только по строгим показаниям. Беречь от детей. Серьезно усиливает действие гипотензивных средств.

**Производитель.** FARMITALIA CARLO ERBA, Италия.

## СЕРОФЕН (SEROPHEN)

Международное наименование — *clomifen citrat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — клонифена цитрат. Таблетки 0.05 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** ARES SERONO, Швейцария.

(см. КЛОМИФЕН ЦИТРАТ)

## СИБАКАЛЬЦИН (SIBACALCIN)

Международное наименование — *calcitonin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — синтетический человеческий кальцитонин. Ампулы с сухим веществом по 0.5 мг (+ 5 ампул с растворителем) по 5 шт. в одной упаковке. Двухкамерные ампулы по 0.5 мг для подкожных инъекций по 5 шт. в одной упаковке.

**Производитель.** CIBA-GEIGY, Швейцария.

(см. КАЛЬЦИТОНИН)

## СИБЕЛИУМ (SIBELIUM)

Международное наименование — *flunarizin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — флунаризин. Капсулы 5 мг по 20 или 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Сибелиум — селективный блокатор медленных кальциевых каналов, который не оказывает влияния на проводимость и сократимость сердечной мышцы. Сибелиум предотвращает развитие мигренозных болей, нормализует вестибулярные функции, уменьшает симптомы церебральной и периферической ишемии. Продолжительность действия препарата позволяет принимать его 1 раз в сутки.

**Показания.** Профилактика мигрени, поддерживающее лечение при нарушении функций вестибулярного аппарата, симптоматическое лечение перемежающейся хромоты, синдрома Рейно, парестезий, похолодания конечностей.

**Режим дозирования.** Препарат обычно назначают в дозе 10

мг. Сибелиум принимают 1 раз в сутки, преимущественно вечером.

**Побочное действие.** Сонливость, усталость, депрессия, экстрапирамидные реакции, брадикардия, ригидность, орфоцальная дискинезия, тремор. При длительном применении препарата при профилактике приступов мигрени возможно увеличение веса тела.

**Противопоказания.** Депрессия, экстрапирамидные нарушения или болезнь Паркинсона в анамнезе.

**Особые указания.** В начальный период терапии сибелиумом пациенты должны воздерживаться от всех потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания и быстрой реакции.

**Производитель.** JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия.

## СИБИКОРТ (SIBICORT)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества — хлорексидин и гидрокортизон. 1 г мази содержит хлорексидина 0.01 г, гидрокортизона 0.01 г. Мазь по 20, 50, и 100 г в тюбиках.

**Фармакологическое действие.** Хлорексидин — антимикробный препарат, действующий на грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы, грибы. Гидрокортизон — глюкокортикостероид, оказывает противовоспалительное и антиаллергическое действие.

**Показания.** Кожные заболевания, которые лечатся глюкокортикостероидами (экзема, нейродермит, аллергический и простой дерматит).

**Режим дозирования.** Мазь наносят тонким слоем на воспаленные участки кожи 1-3 раза в день.

**Побочное действие.** Фотосенсибилизация, аллергические реакции, при длительном нанесении на обширные поверхности возможно подавление функции коры надпочечников.

**Противопоказания.** Вирусные заболевания кожи (герпес, ветряная и корь оспа), туберкулез кожи, сифилис, аллергия к хлорексидину.

**Особые указания.** Не предназначен для длительного применения.

**Производитель.** ORION, Финляндия.

## СИГНОПАМ (SIGNOPAM)

Международное наименование — *temazepam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — темазепам. Таблетки 0.01 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Транквилизатор из группы производных бензодиазепина. Устраняет состояние напряжения, страха, беспокойства, повышенной возбудимости, раздражения, подавленности. Улучшает настроение, регулирует сон и аппетит. Эффективен при кардиалгиях и головной боли невротического генеза.

**Показания.** Неврозы и психопатии, сопровождающиеся беспокойством, страхом, эмоциональным напряжением, депрессивным и ипохондрическим синдромом; неврастения; инволюционная депрессия; депрессивные синдромы.

**Режим дозирования.** Устанавливается индивидуально, в зависимости от реакции больного на лечение. Обычно назначают по 1 таблетке 3 раза в день. При необходимости доза препарата может быть увеличена до 2 таблеток 3 раза в день.

**Побочное действие.** Редко — сонливость, утомление, усталость, дезориентация, головокружение, аллергические кожные реакции, снижение либидо, нарушение менструального цикла.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к бензодиазепинам, лекарственная и алкогольная зависимость.

**Особые указания.** Во время приема препарата запрещается принимать спиртное и водить транспортные средства. При одновременном назначении сипнопама и препаратов, оказывающих угнетающее воздействие на ЦНС, возможно усиление центрального седативного эффекта.

**Производитель.** POLFA, Польша.



# СИДНОФАРМ (SYDNOPHARM)

Международное наименование — *molsidomin*.  
Состав и форма выпуска. Таблетки по 0.002 г молсидомина в количестве 30 шт. в упаковке.  
Производитель. *PHARMASIM*, Болгария.  
(см. МОЛСИДОМИН)

## СинНУ (CeeNU)

Международное наименование — *lomistin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — домустин. Капсулы по 0.04 г.  
Производитель. *BRISTOL-MYERS SQUIBB*, США.  
(см. ЛОМУСТИН)

## СИКОРТЕН (SICORTEN)

Международное наименование — *halomethason*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — галометазона моногидрат. 1 г препарата содержит 0.0005 г активного вещества. Крем 10 г в тубах. Мазь 10 г в тубах.  
Фармакологическое действие. Глюкокортикостероид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное, антипролиферативное и противоэрозивное действие. Крем обладает гидрофильными свойствами; вызывает охлаждающий эффект. Мазь оказывает гидратирующее воздействие на кожу.  
Показания. Различные формы экземы, дерматита; нейродерматит, себорея, псориаз. В период обострения заболевания использовать крем, при хроническом течении — мазь.  
Режим дозирования. На болезненные участки кожи 2 раза в сутки наносить небольшое количество мази или крема и слегка втирать. Терапевтический эффект препарата может быть усилен с помощью временного наложения окклюзионной повязки.

Побочное действие. Стероидные угри, пурпура, телеангиоэктазии, жжение, зуд, раздражение, сухость кожи, атрофия кожи, стрии, гипопигментация, гипертрихоз. При длительном применении и/или нанесении на большие поверхности возможны системные побочные эффекты.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к глюкокортикостероидам. Бактериальные, вирусные, грибковые заболевания, туберкулез кожи, кожные проявления сифилиса, опухоли кожи.

Особые указания. При беременности препарат применяют с осторожностью. В случае применения препарата при обычных или розовых угрях возможно обострение заболевания. При появлении нежелательных реакций или вторичной инфекции препарат следует отменить.  
Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

## СИКОРТЕН ПЛЮС (SICORTEN PLUS)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — галометазона моногидрат и триклозан. 1 г крема содержит 0.0005 г галометазона моногидрата и 0.01 г триклозана. Крем по 10 г в тубах.  
Фармакологическое действие. Обладает противовоспалительным, противоаллергическим, антиэкссудативным, антипролиферативным и противоэрозивным действием. Триклозан имеет широкий спектр противомикробной активности, которая включает грамположительные и грамотрицательные бактерии, а также дерматофиты (эпидермофитоны, трихофитоны, микроспорумы) и дрожжеподобные организмы (кандиды); действует бактерицидно.

Показания. Инфицированные или склонные к инфицированию острые экзематозные поражения кожи: экзема (в том числе нумулярная и себорейная), конституционная экзема, атопический дерматит, нейродерматит. Начальное лечение грибковых поражений кожи с сильными воспалительными изменениями. Начальное лечение пиодермий с сильными вос-

палительными изменениями (контагиозное импетиго, поверхностный фолликулит, эктима, опрелость, эритразма).  
Режим дозирования. Крем наносит тонким слоем на пораженный участок кожи 2 раза в день и слегка втирают без наложения повязки.

Побочное действие. Редко — неспецифическое раздражение кожи (легкое жжение, зуд, покраснение); очень редко — контактная аллергия. При длительном применении — атрофия кожи, образование стрий, телеангиоэктазии, пурпура, нарушения пигментации, гипертрихоз. При длительном применении и/или нанесении на обширные поверхности возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.

Противопоказания. Туберкулез кожи, сифилис, свежие вирусные инфекции кожи, кожные реакции на действие вакцин, повышенная чувствительность к одному из компонентов сикортена плюс.

Особые указания. При беременности применяют с осторожностью: не следует наносить препарат на обширные участки кожи или в больших количествах, не следует применять в течение длительного времени. С осторожностью назначают детям в возрасте до 6 месяцев из-за повышенной чувствительности кожи. При тяжелых инфекционных заболеваниях кожи рекомендуется дополнительно провести системную противомикробную терапию.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

## СИЛЕСТ (SILEST)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — норгестомат и этилэтиндирол. Таблетки (1 таблетка содержит 0.00025 г и 0.000035 г активных веществ соответственно) по 21 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный однофазный оральный контрацептив. Оказывает действие на гипоталамико-гипофизную систему и репродуктивную систему.

Показания. Контрацепция.

Режим дозирования. Первая таблетка препарата принимается в первый день менструации. Затем ежедневно принимают по 1 таблетке в день в течение 20-ти дней с последующими 7-дневным перерывом. Менструальноподобное кровотечение наступает через несколько дней после приема последней таблетки. Следующий цикл начинается с 8-го дня после 7-дневного перерыва. После родов или аборта следует начинать прием препарата в первый день менструации. Можно начать прием спустя 7 дней после родов или тотчас после аборта. В этом случае необходимо применять дополнительные методы местной контрацепции в течение первых двух недель применения Силеста.

Побочное действие. Тошнота, рвота, головкружение, нарушение аппетита, кровотечение, нарушение функций печени, почек.

Противопоказания. Тромбофлебит, тромбоэмболия, дефицит антигемоглобина 3, цереброваскулярные расстройства, ишемическая болезнь сердца, серповидно-клеточная анемия, карцинома молочной железы и эндометрия, другие эстроген-зависимые новообразования, кровотечения из урогенитального тракта неизвестной этиологии, беременность, лактация, нарушение функций печени, опухоль печени.

Особые указания. Если женщина забыла принять таблетку, но прошло не более 12 часов, контрацепция остается эффективной. Если интервал превышает 12 часов, эффективность снижается и необходимо прибегнуть к дополнительным средствам контрацепции.

Производитель. *CILAG*, США.

## СИЛЮБИН РЕТАРД (SILUBIN RETARD)

Международное наименование — *buformin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — бутилбигуанида гидрохлорид. Драже 0.1 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. GRUNENTHAL, Германия.  
(см. БУФОРМИН)

# **СИНАКТЕН ДЕПО (SYNACTHEN DEPOT)**

Международное наименование — *tetracosactid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тетракозактид, адсорбированный на фосфате цинка. Суспензия: по 1 мг/мл и 10 мг/мл бензилового спирта. Ампулы (1 мл по 1 мг; по 1 и 10 штук в упаковке. Флаконы (2 мл по 2 мг; по 1 штук в упаковке).

Фармакологическое действие. Обладает свойствами природного кортикотропина (АКТГ). Стимулирует в коре надпочечников с нормальной функцией биосинтез глюкокортикоидов, минералокортикоидов и андрогенов. Одновременно уменьшает содержание в надпочечниках аскорбиновой кислоты, холестерина. Препарат оказывает противовоспалительное, антиаллергическое, иммуносупрессивное действие, тормозит развитие соединительной ткани, влияет на углеводный, жировой, белковый, минеральный обмен.

Показания. Рассеянный склероз, обострение. Инфантильная миоклоническая энцефалопатия с гипсарицией. Ревматические заболевания (ревматоидный артрит, ювенильный ревматизм, анкилозирующий спондилит, ревматическая лихорадка, дерматомикозит, узелковый периартериит). Кожные заболевания (дерматозы, чувствительные к глюкокортикоидам; генерализованные формы буллезного и экссудативного дерматита; герпетиформный дерматит; некоторые формы эритродермии; пустулезный псориаз; полиморфная эритема; синдром Стивенса-Джонсона; нейродермит; тяжелая форма экземы). Заболевания желудочно-кишечного тракта (язвенный колит; илеит). Рак различной локализации (для улучшения общего состояния больных и улучшения переносимости химиотерапии).

Режим дозирования. Взрослым назначают по 1 мг в день внутримышечно; в острых случаях и при онкологических заболеваниях — по 1 мг каждые 12 часов в течение 3-4 дней ежедневно. При проведении поддерживающего лечения назначают по 1 мг каждые 2-3 дня; возможно дальнейшее уменьшение дозы до 0.5 мг каждые 2-3 дня или до 1 мг в неделю. Детям старше 7 лет назначают по 0.25 мг в день в/м; поддерживающая доза — 0.25-1 мг через 2-8 дней. Детям в возрасте от 1 года до 7 лет назначают по 0.25-0.5 мг в день в/м; поддерживающая доза 0.25-0.5 мг через 2-8 дней. Летям грудного возраста в начале лечения вводят по 0.25 мг в день в/м; поддерживающая доза — 0.25 мг каждые 2-8 дней.

Побочное действие. Гипергликемия, пептическая язва, гипокальциемия, остеопороз, задержка натрия и воды в организме, отеки, повышение артериального давления, снижение сопротивляемости инфекционным заболеваниям, синдром Иценко-Кушинга, нарушения менструального цикла, пирсутизм, пигментация кожи, психические нарушения; у детей — задержка роста (при длительном лечении), обратимая гипертрофия миокарда.

Противопоказания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, синдром Иценко-Кушинга, рефрактерная сердечная недостаточность, острый психоз, инфекционные заболевания, аденогитальный синдром, беременность, повышенная чувствительность к препарату. Противопоказан новорожденным.

Особые указания. С особой осторожностью следует применять препарат у больных с аллергическими заболеваниями, особенно бронхиальной астмой. Введение препарата должно проходить под постоянным врачебным контролем. При появлении первых признаков переносимости местного или общего характера (покраснение и боль в месте инъекции, зуд, крапивница, выраженное недомогание, диспноэ) введение синактена депо необходимо отменить. При развитии тяжелой анафилактической реакции рекомендуется ввести в/в 0.1-0.5

мг адреналина и глюкокортикоиды. Задержка в организме натрия и воды может быть предупреждена в помощью бессолевой диеты. При длительном лечении показана заместительная терапия препаратами калия. В период длительного применения синактена депо у детей необходим контроль за ростом ребенка, а у детей младше 12 лет рекомендуется регулярно проводить эхокардиографическое исследование. Производитель. CIBA-GEIGY, Швейцария.

# **СИНАЛАР (SINALAR)**

Международное наименование — *fluocinolone acetonid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — флуоцинолона ацетонид. Мазь (1 г мази содержит 0.0025 г активного вещества) по 15 г в тубах. Крем (1 г крема содержит 0.0025 г активного вещества) по 15 г в тубах. Гель (1 г геля содержит 0.0025 г активного вещества) по 30 г в тубах.

Фармакологическое действие. Глюкокортикоид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, антиэкссудативное, антиаллергическое и противоэозинофильное действие. Показания. Эритема различного генеза и локализация, включая экзему и струп у детей, нейродермит, кожный зуд различного генеза, аллергические заболевания кожи, псориаз, красный плоский лишай.

Режим дозирования. Небольшое количество препарата наносят на пораженный участок 2-3 раза в день и слегка втирают в кожу. Для поддержания терапевтического эффекта препарат достаточно наносить на кожу 1-2 раза в сутки.

Побочное действие. Атрофическое изменение кожи. При применении препарата длительное время и/или на обширных участках кожи возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикоидов.

Противопоказания. Бактериальная, вирусная и грибковая инфекция кожи, туберкулез кожи, кожные проявления сифилиса, опухоль кожи.

Особые указания. Осторожно применяют препарат у детей грудного возраста и девушек в период полового созревания. Производитель. JCN GALENIKA, Югославия.

# **СИНАЛАР К (SINALAR C)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества — флуоцинолона ацетонид и клиохинол. Крем и мазь, содержат флуоцинолона ацетонид 0.025%, клиохинола 3%.

Фармакологическое действие. Определяется свойствами входящих в состав препарата компонентов. Флуоцинолона ацетонид — синтетический кортикостероид, оказывает противовоспалительное действие, уменьшает проницаемость мембран, суживает кровеносные сосуды, снижает митотическую активность, иммунные реакции, выделение медиаторов воспаления. Клиохинол — антибактериальное и противогрибковое средство широкого спектра действия.

Показания. Воспалительные заболевания кожи (экзема, дерматиты, себорея, интертриго), при которых имеет место или существует вероятность возникновения вторичной бактериальной инфекции и микоза, особенно при влажных, мокнущих поверхностях, сухих чешуйчатых формах поражения, при локализации участков поражения на разгибательных поверхностях тела.

Режим дозирования. Небольшое количество препарата следует наносить тонким слоем на пораженную поверхность 2-3 раза в день, осторожно и тщательно втирая в кожу. При необходимости применения окклюзионной повязки следует сначала хорошо очистить пораженную поверхность, затем нанести препарат, а после этого — окклюзионную повязку. Побочное действие. Раздражение в месте аппликации. Редко — аллергические реакции. При продолжительной и интенсивной терапии — появление стрий, истончение кожи, телеангиэктазии и атрофии, системные эффекты в результате угнетения функции надпочечников.

Противопоказания. Первичные инфекции кожи, вызванные

бактериями, грибами или вирусами, розовые угри, акне, перiorальный дерматит, зуд заднего прохода и половых органов, пеленочная сыпь. Дерматозы у детей в возрасте до 1 года. Беременность, лактация. Обширные псориазные бляшки. Особые указания. При наличии вирусной инфекции следует назначать соответствующие препараты. При отсутствии эффекта от терапии следует прекратить прием препарата до обеспечения адекватного контроля инфекции. Препарат не следует наносить на лицо, избегать попадания в глаза. Не применять длительно. Защищать прокладкой (образует пятна на одежде).

Производитель: JCI, Великобритания.

#### СИНАЛАР Н (SINALAR N)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - флуоцинолон ацетонид и неомидина сульфат. Крем и мазь содержат флуоцинолон ацетонид 0.025% и неомидина сульфата 0.5%.

Фармакологическое действие. Определяется свойствами входящих в состав препарата компонентов. Флуоцинолон ацетонид - синтетический противовоспалительный кортикостероид, вызывает сужение кровеносных сосудов, уменьшает проницаемость мембраны, снижает митохондриальную активность, иммунные реакции и выделение медиаторов воспаления. Неомидина сульфат - аминогликозидный антибиотик, механизм действия которого связан с угнетением синтеза протеинов бактерий.

Показания. Воспалительные заболевания кожи (экзема, дерматиты, себорея, интертриго), когда имеет место или существует вероятность возникновения вторичной бактериальной инфекции. Мазь особенно рекомендуется при влажных или мокнущих поверхностях, очагах поражения на разгибательных поверхностях тела, при сухих чешуйчатых формах поражения.

Режим дозирования. Небольшое количество мази следует наносить тонким слоем на пораженную поверхность 2-3 раза в день, осторожно и тщательно втирая в кожу. При необходимости наложения окклюзионной повязки следует сначала хорошо очистить пораженную поверхность, затем нанести мазь, после этого наложить повязку.

Побочное действие. Раздражение в местах аппликации. При продолжительной и интенсивной терапии - появление стрий, истончение кожи, атрофии и телеангиэктазии, системные эффекты как результат угнетения функции надпочечников.

Противопоказания. Первичные инфекции кожи, вызванные бактериями, грибами и вирусами, розовые угри, акне, перiorальный дерматит, зуд заднего прохода и половых органов, пеленочная сыпь. Аллергические реакции на неомидин. Беременность, лактация. Обширные псориазные бляшки. Детский возраст (до 1 года).

Особые указания. При наличии вирусной инфекции или микоза следует одновременно применять соответствующие средства. Препарат не следует наносить на наружный слуховой проход у пациентов с перфорированными барабанными перепонками. За редким исключением, препарат не следует наносить на лицо, избегать попадания в глаза. По причине потенциальной нефро- и ототоксичности препарат нельзя применять длительно, а также в больших количествах.

Производитель: JCI, Великобритания.

#### СИНАРЕЛ (SYNAREL)

Международное наименование — *napharelin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нафарелина ацетат. Раствор для интраназального применения 0.002 г/мл в бутылочках с спрей-дозатором по 10 мл, рассчитанных на 30 дней лечения. Одно нажатие на пульверизатор обеспечивает введение 200 мкг препарата.

Фармакологическое действие. Нафарелин - аналог гонадотропин-рилизинг гормона, который оказывает стимулирующее влияние на секрецию гонадотропина

гипофиза -лютеинизирующего гормона и фолликулостимулирующего гормона, что сначала приводит к усилению стероидогенеза в яичниках, а затем (при многократном применении препарата) - подавлению его.

Показания. Эндометриоз.

Режим дозирования. Суточная доза - 400 мкг, вводится интраназально 2 раза по 200 мкг (утром и вечером). Лечение следует начинать между 2 и 4 днем менструального цикла и продолжать в течение 6 месяцев.

Побочное действие. Покраснение лица, нарушение либидо, сухость влагалища, головная боль, эмоциональная лабильность, миалгия, уменьшение размера молочных желез, раздражение слизистой оболочки носа.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, гонадотропин-рилизинг гормону и его аналогам, маточные кровотечения, беременность, лактация, гормонально зависимые новообразования.

Особые указания. Во время применения препарата, а также через 8 месяцев после его отмены необходимо проводить оценку функционального состояния гипофиза. Сопутствующий насморк не ослабляет назальную абсорбцию синарела.

Производитель: SYNTAX, Швейцария.

#### СИНДОПА (SYNDOPA)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - леводоба и карбидоба. Таблетки Синдопа 110 (1 таблетка содержит 0.1 г и 0.01 г активных веществ соответственно). Таблетки Синдопа 275 (1 таблетка содержит 0.25 г и 0.025 г активных веществ соответственно). Таблетки Синдопа Плюс (1 таблетка содержит 0.1 г и 0.025 г активных веществ соответственно).

Фармакологическое действие. Комбинированное лекарственное средство для лечения болезни Паркинсона и симптоматического паркинсонизма. Леводоба проникает через гематоэнцефалический барьер и превращается в активный метаболит. Входящая в состав препарата карбидоба предотвращает декарбоксилирование леводобы в периферических тканях.

Показания. Болезнь Паркинсона и симптоматический паркинсонизм.

Режим дозирования. Синдопа 110/Синдопа Плюс: по 1 таблетке 3 раза в день, при необходимости дозу увеличивают на 1 таблетку каждые 1-2 дня. Максимальная суточная доза 6 таблеток. Если требуется большее количество леводобы, то следует заменить указанную дозировку Синдопой 275. Синдопа 275: 1 таблетка 3-4 раза в сутки, при необходимости дозу препарата увеличивают на 0.5-1 таблетку каждые 1-2 дня до достижения оптимального терапевтического эффекта. Максимальная суточная доза 6 таблеток в день.

Побочное действие. Тошнота, хореоподобная дистония, судороги, деменция, сухость во рту, затруднение глотания, сыпь, икота, диспепсия, ульцерогенное действие на слизистую ЖКТ, дистония, головная боль, атаксия, увеличение массы тела.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата, глаукома, подозрение на меланому, лактация.

Особые указания. Эффективность препарата уменьшается при одновременном назначении фенотиазида, бутирофенона, фенитоина и латверина. С осторожностью назначать одновременно с гипотензивными средствами. Не комбинируют с ингибиторами МАО. Прием леводобы должен быть прекращен не менее чем за 8 часов до начала приема синдопы. Производитель: SUN PHARMACEUTICAL, Индия.

#### СИНЕКВАН (SINEQUAN)

Международное наименование — *doxepin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - доксепин гидрохлорид. Капсулы 0.01, 0.015, 0.05, 0.075, 0.1 г. Концен-

трат докsepина гидрохлорида (1 мл содержит 0.01 г активного вещества).

Производитель. *PFIZER*, США.  
(см. ДОКСЕПИН)

#### СИНЕКВАН (SINEKVAN)

Международное наименование — *doxepin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - докsepин. В капсулах по 0.01 и 0.025 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. *ALKALOID*, Македония.  
(см. ДОКСЕПИН)

#### СИНЕКВАН (SINEKVAN)

Международное наименование — *doxepin*.

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит 0.01 г, 0.025 г, 0.05 г и 0.075 г докsepина гидрохлорида. Капсулы по 100 шт. в блистерной упаковке.

Производитель. *POLFA*, Польша (по лицензии фирмы *Pfizer*, США).

(см. ДОКСЕПИН)

#### СИНЕКОД (SINECOD)

Международное наименование — *butamirat dihydrogenelrat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бутамират. Драже 0.02 г по 10 шт. в упаковке. Драже-форте 0.05 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.01 г активного вещества) ампулы 1 мл по 50 шт. в упаковке. Раствор с сорбитолом (1 мл препарата содержит 0.005 г активного вещества) по 10 мл во флаконах. Сироп с сорбитолом (1 мл препарата содержит 0.0008 г активного вещества) по 200 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Препарат воздействует на кашлевой центр и успокаивает кашель. (С алкалоидами опиоидов не имеет ничего общего). Благодаря выключенному действию на кашлевой центр и дополнительно расслабляющему действию при спазме бронхального дерева, синекод улучшает показатели спирометрии и газового анализа крови.

Показания. Сильный кашель любой этиологии, в том числе в предоперационный и послеоперационный период, коклюш.

Режим дозирования. Ампулы: перед, во время и после оперативного вмешательства взрослым назначается внутривенно по 1-2 ампулы или внутримышечно до 5 ампул в сутки. Перед оперативным вмешательством можно дать 1 драже-форте. Капли: детям от 6 до 12 месяцев (8 кг) назначается по 10 капель 4 раза в день; детям 1-3 лет (10-15 кг) - по 15 капель 4 раза в день; детям старше 3 лет - по 25 капель 4 раза в день. Сироп: детям 1-3 лет (10-15 кг) назначается по 1 чайной ложке (5 мл) 3 раза в день; детям 3-6 лет (15-22 кг) - по 2 чайные ложки 3 раза в день; детям 6-9 лет (22-30 кг) - по 1 столовой ложке (15 мл) 3 раза в день; детям старше 9 лет (40 кг) - по 1 столовой ложке 4 раза в день; взрослым - по 2 столовые ложки 3 раза в день. Драже: детям 6-12 лет назначается по 1 драже 2 раза в день; детям старше 12 лет - по 1 драже 3 раза в день; взрослым - по 2 драже 2-3 раза в день. Драже-форте: взрослым назначают по 1 драже через каждые 8-12 часов.

Побочное действие. Редко: экзантема, тошнота, диарея, головокружение.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, первый триместр беременности.

Производитель. *HEMOFARM*, Югославия (в сотрудничестве с *Zuma*, Швейцария).

#### СИНЕЛИП (SINELIP)

Международное наименование — *gemfibrozil*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.45 или 0.6 г гемфиброзила по 30 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. *HEMOFARM*, Югославия (по лицензии *Godecke/Parke-Davis*, Германия).

(см. ГЕМФИБРОЗИЛ)

#### СИНЕМЕТ (SINEMET)

##### СИНЕМЕТ-СР (SINEMET-CR)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка синемета содержит карбидопы 0.025 г и леводопы 0.1 г или карбидопы 0.025 г и леводопы 0.25 г. 1 таблетка синемета-СР содержит карбидопы 0.05 г и леводопы 0.2 г. 100 таблеток в упаковке.

Фармакологическое действие. Противопаркинсоническое средство. Леводоба, превращаясь в дофамин, пополняет его запасы в базальных подкорковых ганглиях головного мозга. Карбидоба препятствует экстрацеребральному декарбоксилированию леводопы, увеличивая тем самым его количество, попадающее в мозг. Прием препарата приводит к уменьшению ригидности, гипокинезии, тремора, дисфагии, слонотении.

Показания. Болезнь Паркинсона, синдром паркинсонизма.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе 1 таблетка (синемет 25/100) 3 раза в день. При необходимости дозу можно увеличивать на 1 таб. каждый день или через день до достижения дозы, эквивалентной 8 таблеткам синемет 25/100. Если лечение начинают препаратом синемет 25/250, то начальная доза составляет 0.5 таб. 1-2 раза в день; при необходимости можно добавлять по 0.5 таб. каждый день или через день до получения оптимального эффекта. Поддерживающая доза должна обеспечить минимум 70-100 мг карбидопы в сутки. Максимальная суточная доза - 200 мг карбидопы и 2 г леводопы (8 таб. синемет 25/250). При переводе пациентов с препаратов леводопы средней продолжительности действия на синемет-СР прием леводопы должен быть прекращен по крайней мере за 8 ч до назначения синемета-СР, а в случае перевода с препаратов леводопы продолжительного действия - минимум за 12 ч. Если предшествующая доза леводопы составляла менее 1500 мг/сут, начинают лечение синеметом 25/100 в дозе 1 таб. 3-4 раза или синеметом-СР в дозе 1 таб. 2-3 раза в сутки.

Побочное действие. Гиперкинезы, спутанность сознания, галлюцинации, головокружение, тошнота, сухость во рту. Реже - нарушения деятельности сердечно-сосудистой системы, ортостатическая гипотония, бессонница, сонливость, астеня, анорексия, рвота. Встречаются редко - эрозивно-язвенные поражения ЖКТ, лейкопения, агранулоцитоз, инемия, тромбоцитопения, боли за грудной, одышка, парестезии, атаксия, психоз, слабость.

Противопоказания. Одновременный прием ингибиторов МАО, закрытоугольная глаукома, кожные заболевания с неутонченным диагнозом, меланомы в анамнезе, лактация, возраст до 18 лет, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с выраженным атеросклерозом, тяжелой артериальной гипертензией, хронической сердечной недостаточностью, выраженными нарушениями функций печени и почек, декомпенсированными эндокринными заболеваниями, бронхиальной астмой, тяжелыми заболеваниями легких, заболеваниями крови, узкоугольной глаукомой; больным, имеющим в анамнезе указания на судорожный синдром, эрозивно-язвенные поражения ЖКТ, инфаркт миокарда. Прием ингибиторов МАО должен быть прекращен за 2 недели до начала терапии синеметом. Синемет не рекомендуется для устранения экстрапирамидных реакций, вызванных лекарственными препаратами. Применение препарата у беременных показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. В процессе лечения необходим контроль психического статуса пациента, картины периферической крови. Синемет можно назначать одновременно с витамином В6. Пища с высоким содержанием белка может нарушать абсорбцию препарата. Прекращение лечения синеметом следует постепенное.



Производитель. **MERCK SHARP & DOHME**, США.

# **СИНЕПРЕС (SINEPRES)**

Состав и форма выпуска. 1 драже содержит дигидроэрготоксина метасульфата 0.6 мг, резерпина 0.1 мг, гидрохлортиазид 10 мг. Драже по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат пролонгирующего действия. Препарат содержит три активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Дигидроэрготоксина метасульфат блокирует альфа-адренорецепторы артерий, уменьшает периферическое сосудистое сопротивление. Резерпин - симпатолитик, обладает также центральным седативным действием. Гидрохлортиазид - диуретик средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды.

Показания. Артериальная гипертония мягкая и умеренная. Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. При мягкой артериальной гипертонии назначают по 1 драже в сутки (утром). При умеренной артериальной гипертонии назначают по 1 драже 2 раза в сутки (утром и вечером). Максимальная доза препарата составляет по 1 драже 3 раза в сутки. Побочное действие. Возможны - тошнота, рвота, анорексия, заложенность носа, сухость во рту, головокружение, сонливость. Реже могут иметь место нарушения зрения, аллергические кожные высыпания, гипокалиемия, депрессия.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и почек, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, язвенный колит, депрессия, гипокалиемия, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с бронхообструктивным синдромом, вынужденными сдвигами о язвенной болезни желудка или двенадцатиперстной кишки. Больные, принимающие синепрес, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания. При длительном лечении синепресом следует добавлять препараты калия или назначать диету с повышенным содержанием калия. Производитель. **LEK**, Словения.

# **СИНЕРДОЛ (SINERDOL)**

Международное наименование — *sinerdol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - синердол. Капсулы с крышечкой 0.15 г по 16 и 100 шт. во флаконах.

Фармакологическое действие. Полусинтетический антибиотик широкого спектра, действует на грамположительные и грамотрицательные бактерии. Сильнодействующий препарат при заболеваниях бациллярной Коха; механизм воздействия на микробные зародыши состоит в специфическом торможении их РНК-полимераз, не затрагивая РНК-полимеразы организма-хозяина. Хорошо всасывается в ЖКТ, хорошо переносится, не вызывает перекрестной устойчивости с большинством антибиотиков.

Показания. Легочный туберкулез (особенно полиминорезистентные хронические и полихронические формы) и при внелегочном туберкулезе; при местных и общих грамположительных инфекциях, включая пенициллиназоустойчивые стафилококки; при грамотрицательных инфекциях кишечника, желчных и мочевых каналов; для стерилизации асимптоматических носителей бацилл дисентерии и менингококка.

Режим дозирования. Для взрослых: при туберкулезе - по 0.6-1.2 г в день при двухразовом сочетании с не менее чем еще одним сильным туберкулеостатическим препаратом. Для детей 0.01-0.02 г/кг массы тела, не превышая 0.6 г в день. Побочное действие. При применении препарата в терапевтических дозах не наблюдается.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. **SICOMED**, Румыния.

# **СИНКУМАР (SYNCUMAR)**

Международное наименование — *asencoumarol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 2 мг или 4 мг аденукумарола. Таблетки по 2 или 4 мг, 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Синкумар является антикоагулянтom непрямого действия. По механизму действия препарат относится к антагонистам витамина К, нарушает синтез протромбина, проконвертина, факторов IX и X. Пик действия отмечается через 24-48 часов после приема препарата. Синкумар оказывает кумулятивный эффект.

Показания. Синкумар применяют для длительного снижения свертываемости крови в целях профилактики и лечения тромбозов, тромбофлебитов, тромбоэмболических осложнений при инфаркте миокарда, эмболических инсультах, эмболических поражениях различных органов. В хирургической практике препарат применяют для предупреждения тромбоэмболических осложнений в послеоперационном периоде.

Режим дозирования. Доза препарата определяется индивидуально в каждом конкретном случае. В первый день лечения назначают 4-8 таблеток. В дальнейшем, в зависимости от активности протромбина, необходимо снизить дозу. Поддерживающая доза препарата 1-6 мг в сутки. Суточную дозу препарата следует принимать в один прием в одно и то же время суток.

Побочное действие. При приеме синкумара могут иметь место следующие побочные эффекты: тошнота, диарея, головная боль, аллергические реакции в виде кожной сыпи. У некоторых пациентов при приеме препарата может возникнуть кровоточивость или кровотечения. В этом случае прием препарата прекращают и проводят необходимые терапевтические мероприятия.

Противопоказания. Синкумар не назначают пациентам с геморрагическим диатезом и другими заболеваниями, сопровождающимися пониженной свертываемостью крови; при почечной недостаточности; выраженном нарушении функции печени; высоким артериальным давлением; в период беременности и кормления грудью; при злокачественных новообразованиях; диабетической ретинопатии; физическом истощении; гиповитаминозе К и С.

Особые указания. При лечении синкумаром необходимо тщательно следить за общим состоянием пациента и изменениями в свертывающей системе крови.

Производитель. **ALCALOIDA**, Венгерская республика.

# **СИНОПРИЛ (SINOPRIL)**

Международное наименование — *lisinopril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лизиноприл дигидрат. Таблетка содержит 0.005 или 0.02 г лизиноприла. 30 таблеток в упаковке.

Производитель. **ECZACIBASI**, Турция. (см. ЛИЗИНОПРИЛ)

# **СИНТАРИС (SYNTARIS)**

Международное наименование — *flunisolid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флунизол. Назальный распылитель в стеклянной бутылочке, снабженный дозирующим распылительным устройством по 20 мл (200 доз) во флаконе.

Фармакологическое действие. Глюкокортикостероид для местного применения. Обладает жаропонижающим эффектом, противовоспалительным действием, устраняет насморк.

Показания. Круглогодичные и сезонные аллергические риниты, включая сенную лихорадку.

Режим дозирования. Применяют в форме назального распылителя. Взрослые: 2 распыления в каждую ноздрю 2 раза в



день. В период обострения или при тяжелом течении заболевания - по 2 распыления в каждую ноздрю 3 раза в день. Дети: 1 распыление (25 мкг) в каждую ноздрю 1 раз в день. Максимальная суточная доза: взрослые - 6 распылений в каждую ноздрю, дети - 3 распыления в каждую ноздрю.

Побочное действие. Небольшое проходящее жжение в полости носа, насморк, боль в горле, хрипота, раздражение горла. Противопоказания. Населенные грибковые, бактериальные и вирусные инфекции, повышенная чувствительность к препарату, первый триместр беременности.

Особые указания. Для достижения терапевтического эффекта требуется длительный регулярный прием препарата. При введении синтириси в больших дозах в короткий промежуток времени может возникнуть подавление гипоталамо-питуитарно-адренальной функции. В этом случае необходимо немедленно уменьшить дозировку до рекомендуемой. Производитель. **SYNTEX**, Швейцария.

## СИНТОЦИНОН (SINTOCINON)

Международное наименование - *oxycotin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - синтетический окситоцин. Раствор для инъекций 1 МЕ, 5 МЕ, 10 МЕ в ампулах 1 мл и 2 мл по 10 шт. в упаковке.

Производитель. **SANDOZ**, Швейцария. (см. ОКСИТОЦИН)

## СИНТРАДОН (SINTRADON)

Международное наименование - *tramadol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - трамадол гидрохлорид. Капсулы 0.05 г по 10 и 20 шт. в упаковке. Суппозитории 0.1 г по 5 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь во флаконах по 10 мл (1 мл раствора содержит 0.1 г активного вещества). Раствор для инъекций в ампулах по 1 и 2 мл (по 0.05 и 0.1 г активного вещества), в упаковке 5 и 50 ампул.

Производитель. **ZDRAVLE**, Югославия. (см. ТРАМАДОЛ)

## СИНФАЗИК (SYNPHASIC)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - норэтистерон и этилэтиондиол. Белые таблетки (1 таблетка содержит 0.005 г и 0.00035 г активных веществ соответственно) 7 шт., желтые таблетки (1 таблетка содержит 0.001 г и 0.00035 г активных веществ соответственно) 9 шт., белые таблетки (1 таблетка содержит 0.005 г и 0.00035 г активных веществ соответственно) 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированное контрацептивное гормональное средство с низким содержанием эстрогенов. Препарат воздействует на гипоталамус, гипофиз, яичники, эндометрий и мускулатуру матки. Замедляет созревание яйцеклетки, препятствует процессу оплодотворения и имплантации оплодотворенной яйцеклетки в эндометрий.

Показания. Контрацепция.

Режим дозирования. Принимают ежедневно последовательно по 1 таблетке с 5 по 25 день менструального цикла. Затем делают перерыв 7 дней и затем снова начинают прием препарата в течение 21 дня. Таблетки необходимо принимать каждый день в одно и то же время. Интервал между приемом таблеток не должен превышать 24 часа.

Побочное действие. Тошнота, рвота, снижение либидо, отсутствие аппетита, головная боль, гипертония, задержка жидкости.

Противопоказания. Тромбофлебит, тромбоэмболические заболевания, cerebrovasкулярные заболевания, заболевания коронарных сосудов, выраженные нарушения функции печени, новообразования мочеполовой системы, экстрагенитальные неоплазии, маточные кровотечения неизвестной этиологии, беременность.

Особые указания. Прием препарата необходимо прекратить за 6 недель до предстоящего хирургического вмешательства.

Препарат может быть использован при лечении вторичного бесплодия у женщин.

Производитель. **SYNTEX**, Швейцария.

## СИРДАЛУД (SIRDALUD)

Международное наименование - *tizanidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тизанидин гидрохлорид. Таблетки 0.002, 0.004 и 0.006 г.

Фармакологическое действие. Миорелаксант центрального действия, влияющий преимущественно на спинной мозг. Избирательно подавляет полисинаптические механизмы, участвующие в регуляции мышечного тонуса, главным образом в результате угнетающего влияния на выделение возбуждающих аминокислот из интернейронов. Эффективен в отношении острых болезненных мышечных спазмов и хронической спастичности спинного и церебрального происхождения.

Показания. Болезненные мышечные спазмы, обусловленные спастическим и функциональным нарушениями позвоночника (шейный и поясничный синдромы), возникающие после хирургических операций (например, при грыже межпозвоночного диска и др.), спастические состояния при различных неврологических заболеваниях (рассеянный склероз, хроническая миелопатия, дегенеративные заболевания спинного мозга, судороги церебрального происхождения, инсульты).

Режим дозирования. Кулирование болезненного мышечного спазма: 2-4 мг 3 раза в день, в тяжелых случаях на ночь дополнительно 2-4 мг. Лечение спастических состояний требует индивидуального подбора дозы. Начальная доза - 2 мг 3 раза в день, с интервалами 3-7 дней доза увеличивается на 2-4 мг. Оптимальная суточная доза - 12-24 мг в 3-4 приема. Суточная доза не должна превышать 36 мг.

Побочное действие. Возможны сонливость, чувство усталости, головокружение, сухость во рту, тошнота, некоторое снижение артериального давления, мышечная слабость, бессонница. В отдельных случаях - временное повышение активности сывороточных трансаминаз.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначать больным, профессия которых требует повышенного внимания, а также пациентам с нарушением функции почек и печени. Комбинированное применение сирдалуда с гипотензивными средствами может привести к гипотонии и брадикардии; алкоголь усиливает фармакологические эффекты препарата. Производитель. **SANDOZ**, Швейцария.

## СИРЕПАР (SIREPAR)

Состав и форма выпуска. Гидролизат печени, содержит цинк, аминокислоты, жирные кислоты, углеводы, пуриновые основания. Флаконы по 10 мл.

Фармакологическое действие. Сирепар обладает гепатотропным и детоксикационным действием. Способствует восстановлению паренхимы печени, предупреждает жировую инфильтрацию, влияет на синтез холина и метионина. Входящий в состав сирепара витамин В12 является фактором, необходимым для созревания эритроцитов и нормального процесса кроветворения.

Показания. Гепатит (подострый и хронический), жировая дистрофия печени различного генеза, токсические и лекарственные поражения паренхимы печени, цирроз печени.

Режим дозирования. Назначают взрослым в средней суточной дозе от 2 до 8 мл. Средняя курсовая доза - 150-200 мл. Детям в возрасте от 1 года до 14 лет вводят по 1-3 мл в сутки в течение 2-6 недель. Препарат вводят в/м или в/в струйно медленно.

Побочное действие. У предрасположенных пациентов возможны аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, лихорадка).

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Для выявления возможной гиперчувствительности больным сначала вводят 0.1-0.2 мл сирепара глубоко в мышцу. Если в течение 30 минут аллергическая реакция не возникает, то можно начинать введение препарата в терапевтической дозе.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## СИСКОР (SISKOR)

**Международное наименование** — *nisoldipin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нисолдипин. Таблетки 0.005 г и 0.01 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антагонист кальция является производным дигидропиридина. Обладает антиагрегационной, гипотензивной и слабой антиаритмической активностью. Расслабляет гладкую мускулатуру сосудистой стенки. Купирует спазм и расширяет коронарные и периферические артерии, улучшает коронарный кровоток, снижает общее периферическое сосудистое сопротивление и незначительно - сократимость миокарда. Уменьшает пред- и постнагрузку и потребность миокарда в кислороде.

**Показания.** Артериальная гипертония; профилактика приступов стенокардии (в том числе, и стенокардии Принжета).

**Режим дозирования.** Доза препарата устанавливается врачом индивидуально в каждом конкретном случае. Назначают в начальной дозе по 5-10 мг 2 раза в сутки. При необходимости доза препарата может быть постепенно увеличена до 20 мг 2 раза в сутки. Препарат следует принимать во время еды, не разжевывая, запивая небольшим количеством жидкости.

**Побочное действие.** Гиперемия лица, головная боль, головокружения, тошнота, диарея, запор, тахикардия, понижение артериального давления, аллергические реакции в виде кожной сыпи, отеки голени. У отдельных пациентов возможно возникновение загуливающих болей. В редких случаях - транзиторное повышение уровня трансаминаз в плазме крови пациента.

**Противопоказания.** Тахикардия, гипотония (систолическое АД ниже 90 мм рт.ст.), коллапс, сосудистый и кардиогенный шок, первая неделя острого инфаркта миокарда, выраженная сердечная недостаточность, выраженные нарушения функции печени, беременность, лактация, повышенная чувствительность к производным дигидропиридина.

**Особые указания.** Гипотензивный эффект сискора может усиливаться однократным назначением трициклических антидепрессантов.

**Производитель.** BAYER, Германия.

## СИФАКС (SIFAX)

**Международное наименование** — *fenotrin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - Д-Фенотрин. Шампунь 120 мл в стеклянных или полистироловых флаконах. **Фармакологическое действие.** Препарат для лечения педикулеза. Действуя в качестве контактного яда, поражает нервную систему паразитов вызывая их паралич и смерть. Препарат обладает мощными свойствами, используется в качестве шампуня, после обработки полностью смывается.

**Показания.** Педикулез, профилактика педикулеза.

**Режим дозирования.** Наносят на слегка намоченные волосы и кожу головы на 10 минут. Затем голову дополнительно смачивают небольшим количеством воды, интенсивно растирают. Тщательно смывают теплой водой. Волосы расчесывают расческой для удаления мертвых вшей. В случае необходимости процедуру можно повторить только через 24 часа. В случае вторичного заражения лечение проводят через 7-10 дней. В профилактических целях шампунь используют 1-2 раза в неделю.

**Побочное действие.** При использовании в указанной дозировке по показаниям побочного действия не выявлено.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к Д-Фенотрину.

**Особые указания.** При случайном попадании препарата в глаза и на слизистые оболочки их необходимо промыть обильным количеством воды. Препарат необходимо хранить отдельно от пищевых продуктов, в местах недоступных для детей. **Производитель.** SIFAR, Турция.

## СИФЕНОЛ (SIFENOL)

**Международное наименование** — *paracetamol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - парацетамол. Таблетки для разжевывания 0.08 г по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Обладает болеутоляющим, жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием.

**Показания.** Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях (в частности, при остром респираторном заболевании, тонзиллите, среднем отите и пр.), а также после прививки. Болевой синдром малой и средней интенсивности различного генеза (зубная боль, головная боль, невралгия, миалгия; боль при травмах, ожогах).

**Режим дозирования.** Суточная доза препарата составляет 10 мг/кг массы тела; кратность назначения - до 5 раз в сутки (при этом интервал между назначениями должен составлять не менее 4 часов). Таблетки следует разжевывать и запивать жидкостью. Для маленьких детей таблетки можно растолочь и смешать с пищей или жидкостью. Также можно проглатывать таблетки целиком.

**Побочное действие.** Возможны - тошнота, боли в эпигастрии; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, крапивница, отек Квинке). В редких случаях при длительном применении в высоких дозах возможно гепатотоксическое действие; анемия, тромбоцитопения, метгемоглобинемия, лейкопения.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени и/или почек; дефицит фермента глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы; заболевания крови; повышенная чувствительность к парацетамолу.

**Особые указания.** С осторожностью назначают в случае сопутствующих нарушений функций печени и почек.

**Производитель.** SIFAR, Турция.

## СИФЛОКС (SIFLOX)

**Международное наименование** — *ciprofloxacin*.

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка с пленочным покрытием содержит ципрофлоксацина гидрохлорида моногидрат в количестве, эквивалентном 0.25 г или 0.5 г ципрофлоксацина. Таблетки по 0.25 г или по 0.5 г в количестве 10 или 14 шт. в упаковке.

**Производитель.** ECZACIBASI, Турция.

(см. ЦИПРОФЛОКСАЦИН)

## СКОПОДЕРМ ТТС (SCOPODERM TTS)

**Международное наименование** — *scopolamin*.

**Состав и форма выпуска.** Скоподерм ТТС (трансдермальная терапевтическая система) с контактной поверхностью 2.5 см<sup>2</sup> содержит 1.5 мг скополамина. Системы по 2 и 5 шт. в упаковке. **Фармакологическое действие.** Блокируя периферические м-холинорецепторы, скополамин уменьшает секрецию пищеварительных и потовых желез, вызывает расслабление гладкой мускулатуры органов желудочно-кишечного тракта и бронхов, учащение сердечных сокращений, расширение зрачка. Обладая центральным холинолитическим действием, скополамин оказывает успокаивающее и противорвотное действие; препарат снижает также сверхчувствительность вестибулярного аппарата во внутреннем ухе и предупреждает тем самым возникновение морской болезни.

**Показания.** Профилактика симптомов морской болезни, таких как головокружение, тошнота, рвота.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 10 лет препарат апплицируют на сухой, здоровый и лишенный волос участок кожи за ухом за 5-6 часов до начала или накануне путешествия. Система обеспечивает профилактическое действие в течение периода времени до 3-х дней. По окончании путешествия систему следует удалить, вымыть участок кожи, на котором она находилась, в теплой воде. Если путешествие длится более 3 дней, то через 72 часа систему следует удалить и апплицировать свежую систему за другим ухом.

**Побочное действие.** Сухость во рту, расширение зрачка, нарушение аккомодации (легкая расплывчатость видения), учащение сердечных сокращений, сонливость, нарушение внимания, замедление психических и двигательных реакций. Редко - затруднение мочеиспускания, атония кишечника; у лиц пожилого возраста и детей возможны спутанность сознания и зрительные галлюцинации.

**Противопоказания.** Глаукома, нарушения проходимости желудка или кишечника, затруднение мочеиспускания (например, при аденоме предстательной железы), повышенная чувствительность к препарату. Детский возраст (младше 10 лет). Лактация.

**Особые указания.** В период беременности препарат можно применять только после консультации с врачом. Лица, принимающие скопелерм ТТС, должны быть осторожны в условиях уличного движения и при управлении автомобилем. Препарат нельзя применять одновременно с другими средствами против морской болезни. В период применения препарата следует ограничить потребление алкогольных напитков.

Производитель. CIBA-GEIGY, Швейцария.

#### СЛОУ-ТРАЗИКОР (SLOW-TRASICOR)

Международное наименование — *oxprenolol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - окспренолол гидрохлорид. Драже. Ретард 0.16 г.

**Фармакологическое действие.** Неселективный бета-адреноблокатор с собственной симпатомиметической активностью длительного действия. Обладает антиагитационным, гипотензивным и антиаритмическими эффектами. Мало изменяет ЧСС в покое, урежает ЧСС при физической и эмоциональной нагрузке. У больных с артериальной гипертензией понижает АД как в положении стоя, так и в положении лежа. У больных с ИБС, стенокардией транзиторно уменьшает частоту и тяжесть приступов, повышает толерантность к физическим нагрузкам. Собственное симпатомиметическое действие транзиторно уменьшает риск развития сердечной недостаточности, бронхоспазма и нарушений периферического кровообращения.

**Показания.** Артериальная гипертензия. Стенокардия (для профилактики приступов).

**Режим дозирования.** При артериальной гипертензии назначают ежедневно утром в дозе 160 мг. В случае недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу можно увеличить до 320-480 мг в сутки в 2 приема, либо добавить к терапии другой гипотензивный препарат (диуретик или периферический вазодилатор). Для профилактики приступов стенокардии назначают в дозе 160 мг в сутки однократно; при необходимости доза может быть увеличена до 320-480 мг.

**Побочное действие.** В отдельных случаях возможны бронхоспазм, брадикардия, АВ блокада, гипотония, сердечная недостаточность, спазмы периферических сосудов, похолодание конечностей, головокружение, слабость, быстрая утомляемость при физическом напряжении, расстройства сна, желудочно-кишечные расстройства. Очень редко - аллергические реакции (кожная сыпь, зуд), покраснение кожных покровов, тромбоцитопения.

**Противопоказания.** АВ блокада II, III степени, синоаурикулярная блокада, синдром слабости синусового узла, артериальная гипотония, хроническая сердечная недостаточность II

Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, бронхильная астма, кетацидоз.

**Особые указания.** С большой осторожностью назначают беременным и кормящим женщинам; больным с сахарным диабетом, (особенно при одномоментном назначении инсулина или пероральных сахароснижающих препаратов); при синдроме Рейно и различных облитерирующих поражениях периферических артерий; при отсутствующих выраженных нарушениях функции печени и почек. Отменять транзитор следует постепенно, снижая дозу в течение 7-10 дней. Потенциально опасными являются комбинации транзикара с препаратами, угнетающими АВ проводимость (верапамилом, хинидином и др.). Перед хирургическим вмешательством постепенная отмена препарата должна быть завершена за несколько дней до операции.

Производитель. CIBA-GEIGY, Швейцария.

#### СЛОУ-ТРАЗИТЕНЗИН (SLOW-TRASITENSIN)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит окспренолола гидрохлорида 0.16 г и хлорталидона 0.02 г. Таблетки-ретард по 14 и 36 шт. в календарных упаковках.

**Фармакологическое действие.** Обладает пролонгированным гипотензивным эффектом. Препарат содержит два активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Окспренолол является неселективным бета-адреноблокатором с собственной симпатомиметической активностью, он снижает повышенное артериальное давление как в положении стоя, так и в положении лежа, не вызывает ортостатической гипотонии. Хлорталидон является мочегонным средством средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды; мягко понижает артериальное давление.

**Показания.** Артериальная гипертензия.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. В легких случаях артериальной гипертензии назначают 0,5 таблетки утром (таблетку можно делить пополам; проглатывать, не разжевывая). При среднетяжелой артериальной гипертензии суточная доза составляет 1-1,5 таблетки однократно утром. При необходимости суточная доза может быть увеличена до 2 таблеток. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта к лечению можно присоединить периферический вазодилатор.

**Побочное действие.** Желудочно-кишечные расстройства, головокружение, расстройства сна, быстрая утомляемость при физическом напряжении; гипокалиемия, гиперталькемия, гипонатриемия, гиперурикемия. Редко - кожный зуд, покраснение кожных покровов, ощущение холода в конечностях, расстройства зрения, нарушения сердечного ритма, одышка, тромбоцитопения, нейтропения.

**Противопоказания.** АВ блокада II, III степени; хроническая сердечная недостаточность, резистентная к лечению сердечными гликозидами; выраженная брадикардия; кардиогенный шок; выраженная почечная и печеночная недостаточность; бронхиальная астма; беременность; лактация.

**Особые указания.** С большой осторожностью назначают больным с хроническим бронхитом, эмфиземой легких. В этом случае лечение начинают с малых доз, постепенно повышая их, кратность назначения 3-4 раза в день. С осторожностью следует подбирать дозы препарата больным, страдающим подагрой. При назначении препарата больным со сниженной выделительной функцией почек необходим контроль клиренса креатинина и электролитного баланса. При длительном лечении необходимо дополнительно назначать препараты калия. Отменять препарат следует постепенно, снижая дозу в течение 7-10 дней.

Производитель. CIBA-GEIGY, Швейцария.

#### СМЕКТА (SMECTA)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - диоктаэдриче-

ский смектит. Порошок для приготовления суспензии 3.0 г в пакетиках по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Протиодиарейное средство. Увеличивает количество слизи, улучшает ее свойства, увеличивает продолжительность ее жизни, тем самым укрепляет кишечный слизистый барьер и защищая слизистую оболочку желудочно-кишечного тракта от воздействия различных повреждающих факторов. Препарат адсорбирует находящиеся в просвете ЖКТ бактерии, вирусы. Оказывает также обезбаливающее действие. Не влияет на прохождение пищи по желудочно-кишечному тракту.

**Показания.** Симптоматическое лечение острой и хронической диареи различного генеза, особенно у детей (аллергического, либо лекарственного генеза; при изменении режима питания и качественного состава пищи; как вспомогательное средство при диарее инфекционного генеза). Симптоматическое лечение болевого синдрома при обострении гастрита, язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки, колита.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают по 1 пакету препарата 3 раза в сутки. Содержимое пакетика растворяют в воде, постепенно всыпая порошок и равномерно его размешивая. Суточные дозы для детей зависят от возраста и составляют: детям до 1 года - 1 пакетик; 1-2 лет - 2 пакетика; детям старше 2 лет - 2-3 пакетика; кратность назначения 3 раза в сутки. Содержимое пакетика растворяют в детском рожке (50 мл) или хорошо перемешивают с каким-либо полужидким продуктом (каша, пюре, компот, детское питание и пр.).

**Побочное действие.** В отдельных случаях возможно появление запоров; это явление проходит при уменьшении дозы препарата.

**Противопоказания.** Кишечная непроходимость, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** В связи с тем, что смекта обладает адсорбирующими свойствами, она может уменьшать всасывание одновременно принимаемых лекарств. Поэтому интервал между приемом смекты и других лекарственных препаратов должен составлять 1-2 часа.

Производитель. **BEAUFOUR IPSEN**, Франция.

## СОЛВИН (SOLVIN)

Международное наименование — *bromhexin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - бромгексин гидрохлорид. Таблетки 0.008 г по 10 шт. в упаковке. Эликсир (1 мл препарата содержит 0.0008 г активного вещества) по 60 или 120 мл во флаконе.

Производитель. **IPCA**, Индия.  
(см. БРОМТЕКСИН)

## СОЛВИН ЭКСПЕКТОРАНТ (SOLVIN EXPECTORANT)

**Состав и форма выпуска.** Комбинированный препарат, содержащий бромгексин 0.008 г и псевдоэфедрина 0.06 г. Таблетки по 100 шт. в упаковке. Эликсир (1 мл препарата содержит 0.004 г бромгексина и 0.03 псевдоэфедрина) по 60 или 120 мл во флаконе.

Производитель. **IPCA**, Индия.

## СОЛКОВАГИН (SOLCOVAGIN)

**Состав и форма выпуска.** В 1 мл: азотной кислоты 65% - 578.4 мг/мл, уксусной кислоты 98% - 20.4 мг/мл, дигидрата шавелевой кислоты - 58.6 мг/мл, гексакридата нитрата цинка (III) - 6.0 мг/мл. Вода для растворов до 1 мл. В коробе 2 ампулы по 0.5 мл. Хранить при комнатной температуре, использовать до истечения указанной на упаковке даты.

**Фармакологическое действие.** После аппликации препарата на участке шеечной эктопии и зоны перестройки эпителия происходит девитализация эктопированного цилиндрического эпителия и субэпителиальной стромы эрозивной шейки матки. Многоклеточный и устойчивый эпителий шейки матки и

аплагиалия при этом сохраняется. Девитализированная ткань сохраняется и образует защитный слой, который через несколько дней замещается собственным плоским эпителием. **Показания.** Доброкачественные поражения шейки матки: эктопия влагалищной части шейки матки, зоны перестройки эпителия, кисты nabothovых желез (после вскрытия), полипы канала шейки матки и послеоперационные гранулемы (после гистерэктомии).

**Режим дозирования.** Врач-специалист проводит местную обработку поверхности шейки матки. Обычно повторный осмотр большой проводят через 2 недели после проведения процедуры. Если к этому времени заживления не достигнуто, то вновь дважды проводят обработку пораженной поверхности препаратом и через 4 недели осматривают больную. В случае больших и глубоких эктопий с трещинами, когда препарат после первого применения может не оказать достаточного эффекта, через 4-6 дней после контрольного осмотра процедуру повторяют.

**Противопоказания.** Злокачественные изменения шейки матки, клеточные дисплазии.

**Особые указания.** Солковагин - кислотоосвобождающий препарат, необходимо избегать его контакта с одеждой, глазами, кожей. При случайном контакте необходимо сразу же промыть водой или 1% раствором питьевой соды.

Производитель. **SOLCO**, Швейцария.

## СОЛКО ВИТАМИН 15 (SOLCO VITAMIN 15)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка в пленочной оболочке содержит витамин А 2500 МЕ, витамин В1 2 мг, витамин В2 1 мг, никотинамида 15 мг, витамин В6 1 мг, кальция-Д-пантотената 2 мг, витамин В12 2 мкг, фолиевой кислоты 0.2 мг, витамин С 25 мг, витамин Д 400 МЕ, железа 6.6 мг, кальция 47.7 мг, фосфора 25.3 мг, магния 4.2 мг. В упаковке - 50, 100, 500 таблеток.

**Фармакологическое действие.** Комплекс витаминов и минеральных веществ в соответствии подобранных соотношений позволяет обеспечить правильный обмен веществ, предотвратить или устранить витаминную недостаточность. **Показания.** Анемия, повышенная потребность организма в витаминах и минеральных веществах (различные заболевания), после хирургических операций, период кормления грудью, дистрофические состояния.

**Режим дозирования.** Детям - 1 драже 1 раз в день, подросткам и взрослым - 1-2 драже в день. Драже не разжевывать, запивать достаточным количеством воды. При необходимости дозы препарата могут быть увеличены до 2-4 таблеток ежедневно. **Побочное действие.** При соблюдении дозировки - редко, даже при длительном приеме. Иногда отмечается изменение цвета мочи, которая приобретает соломенно-желтый оттенок.

**Противопоказания.** Не следует применять препарат, если организм получает в достаточном количестве витамины А и Д, или пациент применяет препараты, содержащие эти витамины. **Нарушение функции почек, избыточное поступление кальция в организм.**

**Особые указания.** Препарат не соответствует специфическим потребностям организма при беременности.

Производитель. **SOLCO**, Швейцария.

## СОЛКОДЕРМ (SOLCODERM)

**Состав и форма выпуска.** 1 мл раствора содержит азотной кислоты 0.6252 г, уксусной кислоты 0.0415 г, шавелевой кислоты 0.0574 г, молочной кислоты 0.0045 г, нитрата меди тригидрата 48.0 мкг. Флаконы, содержащие 0.2 мл препарата. В упаковке по 1 или 5 флаконов. Хранить при температуре ниже 10°C.

**Фармакологическое действие.** Местное нанесение на кожные покровы приводит к немедленной прижизненной фиксации и последующей мунификации патологического ткани, с которой препарат вступает в контакт. Омертвевшая таким путем



ткань высыхает и по мере усиления мумификации темнеет. Через несколько дней мумифицированный струп самостоятельно отпадает.

**Показания.** Местное лечение обычных бородавок, подошвенных бородавок, остроконечных кондилом, себорейного кератоза, лучистого кератоза, невентилационного невуза (при подтверждении доброкачественности).

**Режим дозирования.** Препарат наносить на поврежденную поверхность с помощью аппликатора после предварительной очистки этиловым спиртом или эфиром. В зависимости от размера, толщины и локализации поражения может потребоваться максимум от 0.05 до 0.1 мл раствора препарата. При обработке плотных ороговевших кожных поражений может быть полезно удаление ороговевшего слоя. Кожные поражения диаметром более 10 мм обрабатываются препаратом только когда есть уверенность, что они носят поверхностный характер. Одновременно допускается обработка не более 4-5 поражений и их площадь не должна превышать 4-5 см<sup>2</sup>. В течение нескольких дней после обработки пораженная область приобретает вид иссушенного темно-коричневого струпа и выглядит мумифицированной. Если мумификация в течение нескольких первых дней расценивается как неудовлетворительная, то обработку можно повторить. При необходимости лечения большого числа кожных поражений может потребоваться несколько сеансов с перерывами около 4 недель.

**Побочное действие.** Нанесение препарата может сопровождаться легким ощущением жжения, при появлении тяжелой местной реакции или зуда вокруг обработанной области можно использовать кремы, содержащие стероидную или анестезирующую мазь. Глубокое прижигание препаратом может оставлять депигментированные пятна или рубцы.

**Противопоказания.** Кожные поражения с возможными отдаленными метастазами, злокачественные меланомы, веснушки, келоидные рубцы.

**Особые указания.** Препарат применяется только врачом или специально обученным персоналом. При попадании препарата в глаза или при контакте со здоровой кожей необходимо быстро смыть большим количеством воды или слабого щелочного раствора.

Производитель *SOLCO*, Швейцария.

### СОЛКОСЕРИЛ (SOLCOSERYL)

**Состав и форма выпуска.** Мазь, желе, глазной гель (1 г содержит 0.008 г активного вещества) и раствор для инъекций содержат стандартный депротенинизированный экстракт из крови телат с высокой активностью ретикулоэпителиальной системы. Ампулы 25 шт. в упаковке. Желе 20 г в тубе. Мазь 20 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Солкосерил содержит факторы, которые способствуют улучшению обмена веществ в тканях и ускорению процессов регенерации.

**Показания.** Солкосерил назначают при облитерирующих заболеваниях сосудов конечностей, при хронической венозной недостаточности нижних конечностей, диабетической ангиопатии, трофических язвах, ожогах 2-3 степени, кожной пластике, пролежнях, мацерации, поражениях роговицы различной этиологии, кератит, эрозия и язва роговицы, химические ожоги роговицы, пре- и послеоперационное лечение при кератопластике.

**Режим дозирования.** При пролежнях солкосерил назначают внутримышечно или внутривенно по 1-2 ампулы в день и местно - желе до появления грануляций, затем - мазь до окончательной эпителизации. При ожогах вводят 2-3 ампулы в день внутримышечно или внутривенно и местно применяют мазь или желе. При радиационных кожных поражениях применяют местно желе или мазь и вводят внутримышечно или внутривенно 1 ампулу препарата в сутки. При тяжелых трофических поражениях (язвах, гангрене) вводят по 4-5 ампул

препарата в день с одновременной местной терапией. Обычно лечение продолжается 4-8 недель. При тенденции к повторению процесса рекомендуется после полной эпителизации продолжить применение препарата в течение 2-3 недель. При необходимости препарат можно вводить в виде капальной инфузии внутривенно и интратриартериально. В глаза закапывают по 1 капле 3-4 раза в день.

**Побочное действие.** Препарат обычно хорошо переносится. При применении в виде желе возможно жжение кожи, что не требует прекращения лечения.

**Противопоказания.** Противопоказаний к применению солкосерила в настоящее время не выявлено.

**Особые указания.** Одновременно с применением солкосерила можно при необходимости назначать антибиотики, сосудорасширяющие средства. При использовании глазного геля не рекомендуется управлять транспортными средствами. Производитель *ALKALOID*, Македония.

### СОЛКОСЕРИЛ ГЕЛЬ (SOLCOSERYL GEL)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - стандартный депротенинизированный экстракт из крови телат с высокой активностью ретикулоэпителиальной системы. Глазной гель (1 г препарата содержит 0.008 г активного вещества) по 5 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** Стимулирует и ускоряет процессы регенерации, связанные с большим потреблением энергии. Является специальной лекарственной формой для лечения поражений роговицы и конъюнктивы. Гель обеспечивает равномерное и долговременное покрытие роговицы, а следовательно, непрерывное проникновение в пораженную ткань препарата.

**Показания.** Поражение роговицы различной этиологии, кератит, эрозия и язва роговицы, травматические повреждения роговицы, химические ожоги роговицы щелочами или кислотами, радиационное поражение, дегенеративное изменение роговицы и конъюнктивы, буллезный кератит, для пре- и послеоперационного лечения при кератопластике. Возможно использование в качестве контактной среды при амниоксисии.

**Режим дозирования.** Закапывать 3-4 раза в день по 1 капле в глаз. Закрывать глаз сразу же после употребления препарата.

**Побочное действие.** Препарат хорошо переносится. Крайне редко - незначительное жжение, которое не требует прекращения лечения.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к эфиром II-оксигенной кислоты и свободной кислоты.

**Особые указания.** После вскрытия содержимого тубки необходимо нарасходовать в течение месяца, сразу после употребления препарата - закрывать. Во время проведения терапии препаратом запрещается управлять автомашиной. Производитель *SOLCO*, Швейцария.

### СОЛКОСЕРИЛ ДЕНТАЛЬНАЯ АДГЕЗИВНАЯ ПАСТА (SOLCOSERYL DENTAL ADHESIVE PASTE)

**Состав и форма выпуска.** Extr. sanguinis dep. spec. 5%, Polidocanol 1%, Conservantia, Massa adhesiva ad pastam q.s. Тубы по 5 г.

**Фармакологическое действие.** Активирует транспорт кислорода и питательных веществ и способствует их утилизации клеткой. Стимулирует внутриклеточный обмен энергии и повышает запасы высокоэнергетических фосфатов. Усиливает клеточную регенерацию и тем самым ускоряет восстановление тканей. Местный анестетик полидоканол, содержащийся в препарате, действует быстро и облегчает постановку пасты. Паста образует пленку, защищающую слизистую от раздражения при приеме пищи.

**Показания.** Воспалительные поражения слизистой полости рта, десен, губ, афты, гингивиты; пародонтиты; раздражения от зубных протезов, зубная боль (исключая зубы, зуб



мудрости), обработка после снятия зубного камня, выскабливания и удаления зубов; установка постоянных протезов.

**Режим дозирования.** Наносить тонким слоем на пораженный участок 3-5 раз в день. Нанесение пасты рекомендуется особенно перед отходом ко сну. Пасту не атирать. Прилипание пасты улучшается, если предварительно подсушить область ее нанесения.

**Особые указания.** Не допускать нагревания.

**Производитель.** SOLCO, Швейцария.

## СОЛКОСЕРИЛ ДРАЖЕ (SOLCOSERYL)

**Состав и форма выпуска.** Экстракт крови крупного рогатого скота, освобожденный от белка. Драже по 0,04, 0,1 и 0,2 г. Фармакологическое действие. Активатор обменных процессов в клетках. Активирует репаративные процессы, способствует усвоению тканями кислорода.

**Показания.** Трофические и радиационные язвы, пролежни, гангрена, хроническая венозная недостаточность. Язва желудка и двенадцатиперстной кишки. Пересадка кожи и роговицы.

**Режим дозирования.** Обычно по 100 мг 3 раза в день.

**Побочное действие.** Не отмечается.

**Противопоказания.** Непереносимость препарата.

**Производители.** SOLCO, Швейцария.

## СОЛКОСЕРИЛ ЖЕЛЕ (SOLCOSERYL)

**Состав и форма выпуска.** 1 г желе содержит безбелковый гидролизат из крови телат, химически и биологически стандартизованный, вес в сухом веществе 0,00415 г, консерванты: метилпарагидроксибензоат 0,00173 г, пропиленпарагидроксибензоат 0,00027 г. Тубы по 20 г.

**Фармакологическое действие.** Активатор обмена веществ в клетках. Препарат защищает ткани, подверженные воздействию недостатка кислорода и/или питательных веществ. Способствует восстановлению полноценного функционирования клеток при их обратимых повреждениях в результате нехватки кислорода и/или питательных веществ. Ускоряет и оптимизирует процесс заживления поражений.

**Показания.** Нарушения процессов заживления (варикозные язвы голени, пролежни), ожоги (термические и химические), обморожения, лучевые поражения кожи; трофические и ишемические язвы. Лечение мокнущих ран и хронических, некротических язв.

**Режим дозирования.** Наносить на поврежденную поверхность 1-2 раза в день тонким слоем. Свежеобразовавшийся эпителий у края раны рекомендуется тоже обрабатывать препаратом. Как только процесс эпителизации захватит большой участок кожи и рана перестанет мокнуть, рекомендуется обрабатывать рану солкосерил мазью и продолжать лечение до полного заживления раны.

**Побочное действие.** При нанесении препарата на большую раневую поверхность может появиться чувство жжения, что не требует отмены препарата.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность или аллергия к консервантам.

**Особые указания.** Препарат может применяться во время беременности и в период лактации. Препарат может быть использован только до даты, указанной на упаковке.

**Производитель.** SOLCO, Швейцария.

## СОЛКОСЕРИЛ ИНФУЗИЯ 10% С ГЛЮКОЗОЙ (SOLCOSERYL INFUSION 10%)

**Состав и форма выпуска.** 1 флакон с 250 мл инфузионного раствора содержит безбелковый гемодиализат крови телат 1000 мг, глюкозу 43 ммоль, ионы натрия 12,5 ммоль, ионы хлора 11,5 ммоль, полисорбат 80 и воду для инъекций. Упаковка по 1 флакону с 250 мл раствора.

**Фармакологическое действие.** Улучшает поглощение кислорода тканями и организмом в целом даже в тех случаях, когда

они оказываются не в состоянии нормальным образом потреблять кислород. Стимулирует и ускоряет естественное излечение местных патологических процессов.

**Показания.** Интенсивная (шоковая) терапия черепно-мозговых повреждений или их последствий, ожоги, алкогольный делирий, интоксикации любой этиологии.

**Режим дозирования.** Ежедневно или несколько раз в неделю по 250-500 мл внутривенно или внутриаггративно. Скорость введения 20-40 капель в мин.

**Побочное действие.** Реакции повышенной чувствительности к какому-либо из компонентов препарата в виде кожных высыпаний, зуд, вплоть до шока.

**Противопоказания.** Не назначается при аллергии к одному из компонентов препарата. У больных с сахарным диабетом и при гипергликемических состояниях следует учитывать количество глюкозы, содержащейся в растворе.

**Особые указания.** При тяжелой сердечной недостаточности, отеке легких, олигурии или анурии инфузия солкосерила проводится по общим принципам инфузионной терапии в зависимости от клинического состояния больного. Следует осторожно применять препарат у беременных и кормящих женщин. Не смешивать с другими лекарственными средствами при инфузии. Препарат предназначен только для однократного пользования.

**Производитель.** SOLCO, Швейцария.

## СОЛКОСЕРИЛ ИНФУЗИЯ 10% (SOLCOSERYL INFUSION 10%)

**Состав и форма выпуска.** 1 флакон с 250 мл инфузионного раствора содержит безбелковый гемодиализат крови телат 1000 мг, ионы натрия 36,25 ммоль, ионы хлора 35 ммоль, полисорбат 80 и воду для инъекций. Флаконы по 250 мл.

**Фармакологическое действие.** Улучшает поглощение кислорода тканями и организмом в целом даже в тех случаях, когда они оказываются не в состоянии нормальным образом потреблять в них кислород. Стимулирует и ускоряет естественное излечение местных патологических процессов.

**Показания.** Интенсивная (шоковая) терапия черепно-мозговых повреждений или их последствий, ожоги, алкогольный делирий, интоксикации любой этиологии.

**Режим дозирования.** Ежедневно или несколько раз в неделю по 250-500 мл внутривенно или внутриаггративно. Скорость введения 20-40 капель в мин.

**Побочное действие.** Реакции повышенной чувствительности к какому-либо из компонентов препарата в виде кожных высыпаний, зуд, вплоть до шока.

**Противопоказания.** Не назначается при аллергии к одному из компонентов препарата. При назначении препарата беременным и в период кормления грудью следует взвешивать соотношение положительного эффекта и возможных недостатков.

**Особые указания.** При тяжелой сердечной недостаточности, отеке легких, олигурии или анурии инфузия солкосерила проводится по общим принципам инфузионной терапии в зависимости от клинического состояния больного. Не смешивать с другими лекарственными средствами при инфузии. Препарат предназначен только для однократного пользования.

**Производитель.** SOLCO, Швейцария.

## СОЛКОСЕРИЛ ИНФУЗИЯ 20% (SOLCOSERYL INFUSION 20%)

**Состав и форма выпуска.** 1 флакон с 250 мл инфузионного раствора содержит безбелковый гемодиализат крови телат 2000 мг, ионы натрия 33,75 ммоль, ионы хлора 31,5 ммоль, полисорбат 80 и воду для инъекций. Упаковка по 1 флакону, содержащему 250 мл.

**Фармакологическое действие.** Улучшает поглощение кислорода тканями и организмом в целом даже в тех случаях, когда они оказываются не в состоянии нормальным образом потреб-

лать кислород. Стимулирует и ускоряет естественное излечение местных патологических процессов.

**Показания.** Интенсивная (шоковая) терапия черепно-мозговых повреждений или их последствий, ожоги, алкогольный делирий, интоксикация любой этиологии.

**Режим дозирования.** Ежедневно или несколько раз в неделю по 250–500 мл внутривенно или внутриматериально. Скорость введения 20–40 капель в мин.

**Побочное действие.** Реакции повышенной чувствительности к какому-либо из компонентов препарата в виде кожных высыпаний, зуда, вплоть до шока.

**Противопоказания.** Не назначается при аллергии к одному из компонентов препарата. При назначении препарата беременным и в период кормления грудью следует учитывать соотношение положительного эффекта и возможных недостатков.

**Особые указания.** При тяжелой сердечной недостаточности, отеке легких, олигурии или анурии инфузия солкосерила проводится по общим принципам инфузионной терапии в зависимости от клинического состояния больного. Осторожно назначать беременным и в период лактации. Не смешивать с другими лекарственными средствами при инфузии. Флакон предназначен только для однократного пользования. Применять только прозрачный раствор.

Производитель: *SOLCO*, Швейцария.

#### СОЛКОСЕРИЛ МАЗЬ (SOLCOSERYL)

**Состав и форма выпуска.** 1 г мази содержит безбелковый гидролизат из крови телят, химически и биологически стандартизированный, вес в сухом веществе 0.00217 г, консерванты - 0.0016 г, пропилапарагидроксibenzoat 0.0002 г. Тубы по 20 г.

**Фармакологическое действие.** Препарат защищает ткани, подверженные воздействию недостатка кислорода и/или питательных веществ. Способствует восстановлению полноценного функционирования клеток при их обратных повреждениях в результате нехватки кислорода и/или питательных веществ. Ускоряет и оптимизирует процесс заживления поражений.

**Показания.** Лечение немокующих ран, защита свежесформованного эпителия, ускоряет процесс заживления; травматические язвы и раны; варикозные язвы голени; пролежни; ожоги (термические и химические), обморожения, лучевые поражения кожи; трофические и ишемические язвы.

**Режим дозирования.** Наносить на поврежденную поверхность 1–2 раза в день. Свежесформовавшийся эпителий у края раны рекомендуется тоже обрабатывать мазью. Возможно использование препарата при полукрытых повязках.

**Побочное действие.** Редко аллергические реакции местного характера.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность или аллергия к консервантам.

**Особые указания.** Мазь может применяться во время беременности и в период лактации. Препарат может быть использован только до даты, указанной на упаковке. Хранить при температуре до +25°C.

Производитель: *SOLCO*, Швейцария.

#### СОЛКОСЕРИЛ РАСТВОР ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ (SOLCOSERYL)

**Состав и форма выпуска.** 1 мл содержит безбелкового гемодиализата из крови телят, химически и биологически стандартизированного, вес в сухом веществе 42.5 мг, консерванты: метилпарагидроксibenzoat 0.3 мг, пропилапарагидроксibenzoat 0.06 мг. Ампулы по 2 мл - 10 в упаковке, или по 5 мл - 25 ампул в упаковке, ампулы по 10 мл - 25 ампул в упаковке. Инъекционный раствор нельзя смешивать с другими лекарственными веществами, кроме физиологического раствора хлористого натрия или низкомолекулярного декстрана. Хранить

при температуре до 25°C, использовать до даты, указанной на упаковке.

**Фармакологическое действие.** Стимулирует аэробный энергетический метаболизм, а также окислительное фосфорилирование, тем самым способствует выработке богатых энергией фосфатов (АТФ) в клетках. Повышает потребление кислорода и транспорт глюкозы в тканях при гипоксии и нарушении обмена веществ. Улучшает процессы репарации и регенерации в тканях при ишемии и нарушении метаболизма, препятствует появлению и уменьшает развитие вторичной дегенерации и патологических изменений клеточных систем при их обратных повреждениях за счет стабилизации мембран и поддержания осмотического и ионного гомеостаза.

**Показания.** Острые и хронические cerebro-vasкулярные заболевания, психосиндром органического поражения головного мозга; обтурационная болезнь периферических артерий, диабетическая гангрена, нарушение заживлений ран (варикозные язвы голени, пролежни), ожоги, при контакте с горячей водой, химическими веществами; обморожения, лучевые поражения кожи и слизистых оболочек; пересадка кожи.

**Режим дозирования.** Внутривенно или внутриматериально первоначально по 10–20 мл в день, в дальнейшем - по 5 мл в день один или несколько раз в неделю. Для внутривенного введения 20–50 мл препарата разбавляются 200–250 мл соответствующего базового раствора (физиологический раствор хлористого натрия, низкомолекулярный декстран). Препарат следует вводить медленно, т.к. он является гипертоническим раствором. Внутримышечно следует вводить не более 5 мл неразбавленного раствора на инъекцию. Лечение длится до 6 недель.

**Побочное действие.** Реакции повышенной чувствительности (крапивница, зуд, анафилактические реакции).

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** Осторожно применять при беременности. Препарат можно применять во время грудного вскармливания.

Производитель: *SOLCO*, Швейцария.

#### СОЛКОТРИХОВАК (SOLCOTRICHOVAC)

**Состав и форма выпуска.** Суспензия инaktivированных микроорганизмов селекционного штамма *Lactobacillus acidophilus*. 1 ампула в 5 мл (однократная доза) содержит 7х10<sup>8</sup> инaktivированных лактобацилл в изотоническом растворе хлорида натрия и 0.25% фенола в качестве консерванта. Упаковки по 3 флакона с лиофилизированной вакциной и по 3 ампулы со стерильным растворителем; упаковки по 1 флакону с лиофилизированной вакциной и 1 ампуле со стерильным растворителем.

**Фармакологическое действие.** Препарат способен противостоять инфекции во влагалище иммунологическими средствами, он обеспечивает нормальное самовоспроизведение бацилл *Döderlein*, тем самым восстанавливая нормальную среду во влагалище. Происходит вытеснение и исчезновение *Trichomonas Vaginalis* и других патологических микроорганизмов. Вакцина стабилизирует нормальную микрофлору влагалища и обеспечивает длительное защитное действие против повторной инфекции трихомонадами, в тоже время борется с неспецифическими бактериальными вагинитами и устраняет влагалищные выделения.

**Показания.** Все стадии трихомоноза у женщин, неспецифические бактериальные вагиниты.

**Режим дозирования.** Препарат вводится путем трех внутримышечных инъекций по 0.5 мл каждая с интервалами в 2 недели. Через год проводится "поддерживающая" инъекция 0.5 мл.

**Побочное действие.** Редко - невыраженные местные реакции (эритема, припухлость) в месте инъекции. В отдельных случаях наблюдается преходящее повышение температуры.

**Противопоказания.** Острые лихорадочные состояния; значительные нарушения кровообращения; заболевания почек; сердечная недостаточность.

**Особые указания.** Для приготовления вакцины использовать стерильный растворитель.

Производитель. **SOLCO**, Швейцария.

### СОЛКОУРВАК (SOLCOUROVAK)

**Состав и форма выпуска.** В одной 0,5 мл ампуле содержится не менее 10<sup>8</sup> инактивированных микроорганизмов, отобранных штаммов следующих видов бактерий: *E.coli* 7.5x10<sup>8</sup>, *Proteus mirabilis* 3.75x10<sup>7</sup>, *Proteus morgani* 3.75x10<sup>7</sup>, *Klebsiella pneumoniae* 1.5x10<sup>8</sup>, *Streptococcus faecalis* 25x10<sup>7</sup>, которые адсорбированы на 1,5 мг геля фосфата алюминия, находящегося в виде суспензии в изотоническом растворе хлорида натрия в фосфатном буфере. Консервант: 0,05 мг тимерсала. Для взрослых: коробки с 3 ампулами по 0,5 мл, коробка с 1 ампулой по 0,5 мл (бустерная инъекция). Для детей: коробки с 3 ампулами по 0,25 мл, коробка с 1 ампулой по 0,25 мл (бустерная инъекция).

**Фармакологическое действие.** Вакцина. Иммунологически подавляет инфекции мочевых путей, в особенности инфекции, устойчивые к терапии; обеспечивает длительную защиту от рецидивов и реинфекции.

**Показания.** Рецидивирующие инфекции мочевых путей бактериального происхождения (*E.coli*, *Proteus mirabilis*, *Proteus morgani*, *Klebsiella pneumoniae* и в особенности у больных, predisposed к подобного рода инфекциям, вызываемых устойчивыми к антибиотикам формами микроорганизмов).

**Режим дозирования.** Взрослым внутримышечно глубоко в трех дозах по 0,5 мл с интервалами в 1-2 недели. Через год производится бустерная вакцинация. Детям от 5 до 14 лет - по той же самой схеме вводится 0,25 мл на инъекцию. Детям до 5 лет вакцинация не проводится.

**Побочное действие.** Редко проходящее покраснение в месте инъекции, а также припухлость и болезненность. Иногда отмечается незначительное увеличение температуры, носящее временный характер.

**Противопоказания.** Острые инфекционные заболевания, активный туберкулез, тяжелые заболевания кровообращения, декомпенсированная сердечная и почечная недостаточность, повышенная чувствительность к бактериальным антигенам, содержащимся в препарате.

**Особые указания.** При лечении иммунодепрессантами или при проведении интенсивной лучевой терапии может происходить частичное или полное подавление действия препарата. Использовать препарат только до даты, указанной на упаковке.

Производитель. **SOLCO**, Швейцария.

### СОЛПАДЕИН (SOLPADEIN)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - парацетамол, кодеина фосфат, кофеин, специальная плучка основа с сорбитолом. Таблетки или капсулы (1 таблетка или капсула содержит 0,5 г, 0,008 г, 0,03 г активных веществ соответственно) по 12 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Анальгетическое средство.

**Показания.** Мигрень, головная боль, периодическая зубная боль, невралгия, простуда, грипп, фарингит, лихорадка, ревматические заболевания.

**Режим дозирования.** Солпадеин следует растворять в стакане воды. Взрослые: 2 таблетки каждые 4 часа. Максимальная суточная доза - 8 таблеток. Дети в возрасте от 7 до 12 лет - 0,5-1 таблетка не чаще чем каждые 4 часа, максимальная суточная доза 4 таблетки.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, крапивницы.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата, возраст до 7 лет.

**Особые указания.** Дети не должны принимать препарат более 3 дней. Препарат в капсулах не используют у детей младше 12 лет.

Производитель. **STERLING HEALTH**, Великобритания.

### СОЛТРИК (SOLTRIK)

**Международное наименование — mebendazol.**

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка или 1 мл сиропа содержат 0,1 г мебендазола. Таблетки - 6 шт в упаковке. Сироп - 30 мл во флаконе.

Производитель. **ICN CALENKA**, Югославия.

(см. МЕБЕНДАЗОЛ)

### СОЛУВИТ Н (SOLUVIT N)

**Состав и форма выпуска.** Солувит Н - сухая смесь всех водорастворимых витаминов; 1 мл во флаконе по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Специальная витаминизированная добавка к растворам для парентерального питания. Солувит Н после разведения добавляют к интратрипиду или инфузионному раствору глюкозы при проведении парентерального питания как у взрослых, так и у детей.

**Показания.** Добавки к растворам для парентерального питания.

**Режим дозирования.** Добавить к растворам для парентерального питания перед их введением.

**Побочное действие.** Аллергия на компоненты препарата.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** К раствору не рекомендуется добавлять другие препараты.

Производитель. **KABI PHARMACIA**, Швеция.

### СОЛУ-КОРТЕФ (SOLU-CORTEF)

**Международное наименование — hydrocortison natrii succinat.**

**Состав и форма выпуска.** 0,1 г гидрокортизон-сукцинат-натрия в 1 флаконе, растворитель - 0,9% бензиловый спирт 2 мл в ампуле. 0,5 г гидрокортизон-сукцинат-натрия в 1 флаконе, растворитель - 4 мл в ампуле.

Производитель. **HEMOFARM**, Югославия (по лицензии фирмы *Upjohn*, США).

(см. ГИДРОКОРТИЗОНА НАТРИЯ СУКЦИНАТ)

### СОЛИО-КОРТЕФ (SOLU-CORTEF)

**Международное наименование — hydrocortison natrii succinat.**

**Состав и форма выпуска.** Солю-Кортеф 100 мг: Гидрокортизон натрия сукцинат в количестве, соответствующем 0,1 г гидрокортизона, натрия дигидрофосфата моногидрат, натрия гидрофосфат. Солю-Кортеф 500 мг: Гидрокортизон натрия сукцинат в количестве, соответствующем 0,5 г гидрокортизона, натрия дигидрофосфата моногидрат, натрия гидрофосфат. Лиофилизированный гидрокортизон натрия сукцинат в 1 флаконе и растворитель в ампуле.

Производитель. **UPJOHN**, США.

(см. ГИДРОКОРТИЗОНА НАТРИЯ СУКЦИНАТ)

### СОЛЮ-МЕДРОЛ (SOLU-MEDROL)

**Международное наименование — methylprednisolon.**

**Состав и форма выпуска.** Стерильный порошок. Метилпреднизолон (0,04, 0,125, 0,25, 0,5, 1 и 2 г). Этилбензатов и вода для инъекций. Кроме того, в стерильном порошке (во всех случаях) содержится натрия дигидрофосфата моногидрат и натрия гидрофосфат. Солю-Медрол 40 мг: 1 двухкомпонентный флакон Микс-О-Вазл. Солю-Медрол 125 мг: 1 двухкомпонентный флакон Микс-О-Вазл. Солю-Медрол 250 мг: 1 двухкомпонентный флакон Микс-О-Вазл. Солю-Медрол 500 мг: 2 отдельных флакона (с порошком и раствором) Солю-Медрол 1000 мг: 2

отдельных флакона (с порошком и раствором). Солю-Медрол 2000 мг: 2 отдельных флакона (с порошком и раствором).  
Производитель. *UPJOHN, США*.  
(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОНОН инъекции)

#### СОЛУ-МЕДРОЛ (SOLU-MEDROL)

Международное наименование — *methylprednisolon*.

Состав и форма выпуска. Стерильный порошок. Метилпреднизолон (0,02, 0,04, 0,125, 0,25, 0,5 г). Этилбензоат и вода для инъекций.

Производитель. *HEMOFARM, Югославия* (по лицензии *Upjohn, США*).

(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОНОН инъекции)

#### СОЛУТАН (SOLUTAN)

Состав и форма выпуска. Препарат содержит: ионов калия - 17,8%, ионов натрия - 10,5%, свободной лимонной кислоты - 15,0%. Выпускается по 300 г в пластмассовых флаконах с приложением измерительной ложки (вместимостью около 3 г), индикаторных бумажек, шкалы цветности, пинцета (для удержания бумажек) и календаря для записей показателей pH.

Фармакологическое действие. Препарат повышает растворимость мочевой кислоты и способствует растворению содержащих ее мочевых камней в связи со снижением кислотной реакции и поддержанием pH на уровне 6,6-6,8.

Показания. Мочекаменная болезнь.

Режим дозирования. Средняя суточная доза - 9-10 г (3 измерительные ложки) принимают по измерительной ложке после завтрака, обеда и ужина. Оптимальная доза определяется в соответствии с pH мочи (должно быть 6,2-7,0).

Побочное действие. Расстройство деятельности ЖКТ. Противопоказания. Недостаточность кровообращения, инфицированная моча.

Особые указания. Для облегчения выведения камней из мочевых путей рекомендуется усиленное введение жидкости в организм (минеральной щелочной воды, чаи, фруктовых соков).

Производитель. *PHARMACHIM, Болгария*.

#### СОЛУТАН (SOLUTAN)

Состав и форма выпуска. Препарат содержит в 1 мл: рабобелина 0,1 мг, масла укропного 0,4 мг, проклина гидрохлорида 4 мг, эфедрина гидрохлорида 17,5 мг, натрия йодида 100 мг или калия йодида 111 мг, экстракта толутанского бальзама 25 мг, воды горькоминдальной 30 мг, растворителя - до 1 мл. Выпускается во флаконах по 50 мл раствора.

Фармакологическое действие. Входящие в состав препарата вещества растительного, органического и неорганического происхождения оказывают отхаркивающее и бронхолитическое действие.

Показания. Бронхиальная астма, обструктивные заболевания дыхательных путей.

Режим дозирования. Препарат можно применять внутрь и ингаляционно. Взрослым назначают по 10-30 капель 2-3 раза в день после еды, детям 1-6 лет - по 5 капель, 6-15 лет - по 5-10 капель 2-3 раза в день.

Побочное действие. Тошнота, рвота, боли в эпигастрии, диарея, при передозировке - атаксия, головная боль, бессонница, беспокойство, мышечная слабость, дрожь, потливость, боль в области сердца, тахикардия, ventрикулярная аритмия, гипертерия, контактный дерматит.

Противопоказания. Декомпенсированная глаукома.

Особые указания. Входящие в состав препарата йодид натрия и йодид калия проникают через плацентарный барьер.

Производитель. *GALENA, Чехия*.

#### СОМБРЕВИН (SOMBREVIN)

Международное наименование - *propanidol*

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пропанидид. Раствор 5% в ампулах по 10 мл по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Ненигалицированное средство для общего наркоза сверхкороткого действия. Наркотический эффект препарата развивается очень быстро (через 20-40 секунд), без стадии возбуждения и заканчивается через 3-5 мин. При пробуждении сознание к больным возвращается через 2-3 минуты, а полностью действие сомбревина прекращается через 20-30 мин. Пропанидид способствует высвобождению гистамина из тучных клеток. Препарат метаболизируется печенью и выводится почками в виде метаболитов.

Показания. Наркоз при кратковременных хирургических вмешательствах, вправление вывихов, репозиция отломков, введение в наркоз при комбинированном наркозе, диагностические исследования (биопсия, катетеризация, бронхоскопия, бронхография и др.).

Режим дозирования. Сомбревин вводят внутривенно медленно в дозе 5-10 мг/кг веса (5% раствора), а ослабленным пациентам, пожилым и детям вводят в дозе 3-4 мг/кг в виде 2,5% раствора. Для prolongации наркотического действия препарата повторяют в дозе, составляющей 2/3 или 3/4 от первоначальной.

Побочное действие. Тахикардия, тошнота, икота, мышечные подергивания, потливость, гиперемия и болезненность по ходу введения препарата, тромбофлебит. Возможна гиперреакция легких с последующим угнетением дыхания, бронхоспазм.

Противопоказания. Не следует применять сомбревин при гипертонии, у больных с тяжелыми поражениями почек, печени и сердечно-сосудистой системы у больных, predisposed к судорогам, страдающим гемолитической анемией, в состоянии острой алкогольной интоксикации и шока.

Особые указания. С осторожностью, по показаниям применяют сомбревин у детей до 4 лет и у лиц старше 60 лет, а также у больных с недостаточностью кровообращения. Для предупреждения возникновения тромбофлебита аспирационную в вену для последующих введений следует промывать физиологическим раствором или новокаином. С осторожностью использовать препарат у больных, склонных к бронхоспазму.

Производитель. *GEDEON RICHTER, Венгерская республика*.

#### СОНАПАКС (SONAPAX)

Международное наименование — *thioridazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тиоридазина гидрохлорид. Драже 0,001, 0,025 и 0,1 г по 20, 60 и 250 шт. в упаковке.

Производитель. *POLFA, Польша*  
(см. ТИОРИДАЗИН)

#### СОПОЛЬКОРТ Н (SOPOLCORT N)

Международное наименование — *hydrocortison natrii succinat*

Состав и форма выпуска. Ампулы для парентерального введения, содержащие 0,025, 0,1 и 0,5 г гидрокортизона гемисукцината. В комплект входит ампула с гидрокарбонатом натрия. Комплекты ампул 0,025, 0,1, 0,5 г по 5 шт в упаковке.

Производитель. *POLFA, Польша*.

(см. ГИДРОКОРТИЗОНА НАТРИЯ СУКЦИНАТ)

#### СОРБИФЕР ДУРУЛЕС (SORBIFER DURULES)

Состав и форма выпуска. Драже, содержащие 0,32 г безводного сульфата железа, что соответствует примерно 0,1 г элементарного железа и 0,06 г аскорбиновой кислоты.

Фармакологическое действие. Оказывает противоанемическое действие при железодефицитной анемии. Железа сульфат восполняет недостаток железа в организме, аскорбиновая кислота улучшает его всасывание из желудочно-кишечного



тракта. Препарат характеризуется постепенным всасыванием железа, выделяющегося из драже в течение 6 часов.

**Показания.** Лечение железодефицитной анемии. Профилактика дефицита железа в организме.

**Режим дозирования.** Обычно суточные дозы для взрослых и подростков старше 12 лет - по 1 драже 2 раза в день (не разжевывая, запивая 0.5 стакана жидкости за полчаса до приема пищи). В случае появления побочных эффектов доза уменьшается до 1 драже в день. Необходимо иметь в виду, что после нормализации показателей гемоглобина крови лечение должно проводиться еще, примерно, 2 месяца до полного насыщения депо железа в организме. В среднем продолжительность курса лечения составляет 3-6 месяцев. Беременным женщинам во время первых 6 месяцев беременности назначают по 1 драже в день, в последний трети беременности и в период кормления грудью - по 1 драже 2 раза в день.

**Побочное действие.** Возможна тошнота, слабые позывы рвоты, поносы или запоры, боли в эпигастриальной области.

**Противопоказания.** Сужение пищевода и/или обструктивные изменения желудочно-кишечного тракта. Заболевания, сопровождающиеся повышенным депонированием железа.

**Особые указания.** Не рекомендуется назначать одновременно с тетрациклинами, Д-пеницилламином в связи с образованием хелатов и уменьшением всасывания железа из желудочно-кишечного тракта. Всасывание железа нарушается также при одновременном назначении антицисидных средств, содержащих алюминий, кальций, магний. Новорожденным и маленьким детям препарат не назначается. Как и другие препараты железа, сорбифер эффективен только при железодефицитных анемиях и не эффективен при анемиях другой этиологии. **Производитель.** EGIS, Венгерская республика (по лицензии Astra, Швеция).

## СОТАЛЕКС (SOTALEX)

Международное наименование — *sotalol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - сotalол гидрохлорид. Таблетки 0.08 г, 0.16 г, 0.24 г, 0.32 г.

**Фармакологическое действие.** Неселективный бета-адренорецептор. Обладает антиангинальным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость, снижает сократимость и возбудимость миокарда, снижает потребность миокарда в кислороде. Гипотензивный эффект препарата стабилизируется к концу 2-й недели курсового назначения. При длительном применении повышается концентрация холестерина и триглицеридов в плазме крови, увеличивается атерогенные свойства крови.

**Показания.** Артериальная гипертензия, профилактика приступов стенокардии, синусовая тахикардия, наджелудочковая тахикардия, тахисистолическая форма мерцания предсердий, наджелудочковая и желудочковая экстрасистолия.

**Режим дозирования.** Доза препарата устанавливается врачом индивидуально в каждом конкретном случае. Средняя разовая доза 80 мг; кратность назначения - 3 раза в сутки.

**Побочное действие.** Брадикардия, АВ блокада, бронхоспазм, сердечная недостаточность, мышечная слабость, аллергические реакции (крапивница, редко - отек Квинке). Редко головная боль, парестезии и похолодание конечностей, тошнота, диарея, запор.

**Противопоказания.** АВ блокада, синусовая брадикардия, брадикардия, синдром слабости синусового узла, артериальная гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, вазомоторный ринит, болезнь Рейно и другие облитерирующие заболевания сосудов, метаболический ацидоз, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** При длительном применении препарата не отмечено достоверного влияния на концентрацию тиреоидных гормонов в плазме крови.

**Производитель.** BRISTOL-MYERS SQUIBB, США.

## СОФРАДЕКС (SOFRADEX)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - фрамицетин сульфат, грамицидин, дексаметазон натрия соль. Глазные/ушные капли (1 мл препарата содержит 0.005 г, 0.00005 г и 0.0005 г активных веществ соответственно) по 5 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Комплексный препарат, обладающий антибактериальным, противовоспалительным и антиаллергическим действием. Входящие в состав капли грамицидин и фрамицетин обеспечивают бактерицидное и бактериостатическое действие в отношении стафилококков, стрептококков, возбудителей анаэробной инфекции и других микроорганизмов. Дексаметазон - активный глюкокортико-стероид.

**Показания.** Бактериальные инфекции глаз и ушей, связанные с воспалением и раздражением: блефарит, инфицированная экзема век, ячмени; аллергический и инфекционный конъюнктивит; кератит гонореей; склерит, эписклерит, иридоциклит, ирит; острый и хронический наружный отит.

**Режим дозирования.** При заболеваниях глаз: по 1-2 капли через каждые 1-2 часа, при острых состояниях в течение 2-3 дней; в последующие дни по 1-2 капли 3-4 раза в день. При заболеваниях ушей: по 2-3 капли 3-4 раза в день, кроме того в наружный слуховой проход можно закладывать марлевый тампон, смоченный раствором препарата.

**Побочное действие.** Повышение внутриглазного давления, образование катаракты; возможно прободение роговицы при заболеваниях, которые приводят к истончению роговицы.

**Противопоказания.** Инфекции, вызываемые вирусом простого герпеса, и другие вирусные заболевания роговицы и конъюнктивы; туберкулез глаз; грибковые заболевания глаз; повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата. Препараты, содержащие фрамицетин, не должны применяться в случаях перфорации барабанной перепонки.

**Особые указания.** Во время лечения рекомендуется контролировать внутриглазное давление.

**Производитель.** ROUSSEL UCLAF, Франция.

## СПАЗГАН (SPASGAN)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - аналгин 0.5 г, пифенона гидрохлорид 5.0 мг, фенпивериния бромид 0.1 мг. Таблетки по 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций 5 мл в ампулах по 25 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает быстро наступающее продолжительное спазмолитическое действие на гладкие мышцы.

**Показания.** Почечная и печеночные колики, болезненные спастические явления в ЖКТ, спастическая дисменорея, прочие болезненные состояния в результате спазмов гладких мышц.

**Режим дозирования.** Препарат применяют внутрь и внутримышечно. Разовая доза для взрослых составляет соответственно: 1 таб. и 1 ампулу, максимальная суточная - по 2 таб. 4 раза и по 1 ампуле 4 раза в день. Дозы для детей уменьшаются в зависимости от возраста и массы тела ребенка.

**Побочное действие.** Аллергические реакции, гранулоцитопения, агранулоцитоз. Крайне редко - сухость во рту, снижение потения, нарушение аккомодации, тахикардия, затруднение мочеиспускания.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата, коллапс, печеночная порфирия, врожденная недостаточность глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, тахикардия, узкоугольная форма глаукомы, гипертрофия предстательной железы с тенденцией к задержке мочеиспускания, непроходимость желудочно-кишечного тракта, метакон. Осторожно - при бронхиальной астме, хронических инфекционных заболеваниях верхних дыхательных путей,



лекарственных и других аллергиях, при беременности, детский возраст (до 3 месяцев и масса тела меньше 5 кг), при нарушениях гемопоэза.

**Особые указания.** Препарат для инъекций не должен смешиваться с другими лекарствами в одном шприце.

Производитель: *TATA PHARMA*, Индия.

#### СПАЗМАЛГИН (SPASMALGIN)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит 0.5 г дипирона, 0.005 г пифенотрона гидрохлорида, 0.1 мг бромида фенпириерина. Конвалюты по 10 таблеток. Спазмалгин для инъекций выпускается в ампулах по 2 и 5 мл.

**Фармакологическое действие.** Дипирон является ненаркотическим обезболивающим, жаропонижающим, спазмолитическим средством, которое действует за счет подавления синтеза простагландинов. За счет пифенотрона препарат обладает спазмолитическим эффектом. Бромид фенпириерина является антихолинэргическим средством.

**Показания.** Препарат назначают для купирования выраженного болевого синдрома, при коликах различного генеза.

**Режим дозирования.** Спазмалгин назначают по 1-2 таблетки 3-4 раза в день. Инъекции в/м (2 мл) и в/в (5 мл) по 1 ампуле 2-3 раза в день.

**Побочное действие.** Наиболее важным, но редко встречающимся побочным действием препарата является агранулоцитоз. Может наблюдаться окрашивание мочи в красный цвет.

**Особые указания.** Препарат для инъекций не должен смешиваться с другими лекарствами в одном шприце. Во время внутривенного введения, которое надо проводить медленно (со скоростью не более 1 мл в мин), больной должен находиться в лежачем положении, при этом следует контролировать функции сердечно-сосудистой системы.

Производитель: *TORRENT*, Индия.

#### СПАЗМАЛГОН (SPASMALGON)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - булгарамид, булгаркетон, аналгин. Таблетка (1 таблетка содержит 0.005 г, 0.1 г, 0.5 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает спазмолитическое, анальгетическое, спазмолитическое и паллавиноподобное действие на желудок, кишечник, желчные и мочевые пути.

**Показания.** Болезненные спастические состояния гладких мышц внутренних органов, почечные колики.

**Режим дозирования.** Взрослые: 1-2 таблетки 2-3 раза в день. Дети в возрасте 6-8 лет - 0.5 таблетки в день, дети в возрасте 9-14 лет - 0.5-1 таблетка в день.

**Побочное действие.** Редко - аллергические реакции. **Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препаратам пиразолонового ряда; агранулоцитоз, тромбоцитопения, возраст до 5 лет, первый триместр и последние 6 недель беременности.

Производитель: *PHARMACHIM*, Болгария.

#### СПАЗМОВЕРАЛГИН (SPASMOVERALGIN)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит: пропифеназона 0.15 г, фенорбитала 0.02 г, палверина хлорида 0.03 г, коденна дигидрофосфата 0.015 г, эфедрина хлорида 0.005 г, атропина метобромата 0.0005 г. Таблетки в количестве 10 шт в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинация препаратов со спазмолитическим, анальгетическим и успокаивающим действием. Анальгетическое действие эфедрина компенсирует угнетающие эффекты фенорбитала.

**Показания.** Спазмы желудочно-кишечного тракта, желчные и почечные колики, боли в мочевом пузыре, спазматические мигрени, спазматические болезненные менструации и т.п.

**Режим дозирования.** Индивидуальный, обычно по 1 таблетке

1-3 раза в сутки, детям 1-5 лет - по 1/5-0.25 таблетки, детям 6-15 лет - по 1/2-3/4 таблетки 1-3 раза в день.

**Побочное действие.** Лейкопения, вплоть до агранулоцитоза, аллергические реакции, сухость во рту, нарушения зрения, тахикардия, запоры, затрудненное мочеиспускание, возможные лекарственная зависимость и ослабление внимания.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 1 года, беременность, лактация, лейкопения, порфирия, запор, механические стенозы пищеварительной системы, мегаколон, гипертония, тяжелая сердечная недостаточность, тахикардия, аритмия, ишемическая болезнь сердца, острый инфаркт миокарда, тиреотоксикоз, гипертрофия предстательной железы, глаукома, лечение ингибиторами моноаминоксидаз.

**Особые указания.** Во время применения препарата не рекомендуется употреблять алкоголь.

Производитель: *SLOVAKOFARMA*, Словакия.

#### СПАЗМОЦИСТЕНАЛ (SPASMOCYSTENAL)

**Состав и форма выпуска.** В состав препарата входят эфирные масла, алкалоиды белладонны. Выпускается в виде раствора во флаконах по 10 мл.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает спазмолитическое, антисептическое, противовоспалительное действие, поддерживает кислую среду мочи, способствует спонтанному выделению мелких почечных камней, успокаивает боли почечного происхождения. Благодаря входящим в его состав алкалоидам белладонны, обладает седативным эффектом.

**Показания.** Почечные колики при мочекаменной болезни.

**Режим дозирования.** При приступе применяют внутрь 20 капель однократно. В случае необходимости через полчаса можно принять препарат повторно. В межприступный период принимают по 3-5 капель 3 раза в день перед приемом пищи (на кусочек сахара или в воду). При часто повторяющихся приступах дозу временно увеличивают до 10 капель 3 раза в день.

**Побочное действие.** Раздражающее действие на слизистую оболочку желудочно-кишечного тракта.

Производитель: *GALENA*, Чехия.

#### СПАЗМО-УРГЕНИН (SPASMO-URGENIN)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - Extr. Sabal. segg. sicc, Extr. Echinaceae angustifol. sicc., тропикумхлорид. Таблетки (1 таблетка содержит 0.025 г, 0.03 г, 0.002 г активных веществ соответственно). Суппозитории (1 суппозиторий содержит 0.025 г, 0.03 г, 0.002 г активных веществ соответственно).

**Фармакологическое действие.** Обладает спазмолитическим действием. Оказывает анальгетический эффект.

**Показания.** Купирование болевого синдрома при мочеиспускании, болевой синдром после проведенной диагностической процедуры на мочеполовом тракте, острый и хронический простатит, цистит, уретрит.

**Режим дозирования.** Таблетки: 2 таблетки 3 раза в день. Суппозитории: ректально по 1 свече 3 раза в день.

**Побочное действие.** Редко - сухость во рту, нарушение аккомодации, диспепсия, диарея.

**Противопоказания.** Острая ангурия, заболевания простаты нуждающиеся в хирургическом лечении, глаукома, механические стенозы ЖКТ, тахикардия, мегаколон.

**Особые указания.** Может быть использован одновременно с антибактериальными средствами, препаратами Agnolli, Echinacin, Uralit, Uralit U.

Производитель: *MADAUS*, Германия.

#### СПАЛМОТИЛ (SPALMOTIL)

Международное наименование — *salbutamol*.

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит 0.002 г гальбу-

тамола в виде сульфата по 60 шт. в упаковке. 1 мл сиропа содержит 0.002 г сальбутамола. Сироп по 200 мл во флаконе. Производителем *ICN GALENIKA*, Югославия. (см. САЛЬБУТАМОЛ)

### СПАСДОЛЬЗИН (SPASDOLZIN)

Международное наименование — *metamizol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метамизол натрия. Свечи ректальные 0.65 г по 10 шт. в упаковке. Свечи ректальные для детей 0.2 г по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает анальгетическим, жаропонижающим и слабым противовоспалительным действием. Оказывает умеренное спазмолитическое действие.

Показания. Болевой синдром различного генеза (почечная и желчная колика, невралгия, миалгия; при травмах, ожогах, после операций; головная боль, зубная боль, мигрень). Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 1 свече 1-4 раза в сутки. Детям назначают по 1 свече для детей 1-3 раза в сутки. Побочное действие. Аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке; редко — анафилактический шок); при длительном назначении возможны лейкопения; редко — агранулоцитоз.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек и/или печени, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, заболевания крови, повышенная чувствительность к производным пиразолона.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат при гранулоцитопении, детям первых трех месяцев жизни и при массе тела менее 5 кг, а также беременным женщинам (в течение первых трех месяцев и последних шести недель беременности).

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

### СПЕСИКОР (SPESICOR)

Международное наименование — *metoprolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метопролол тартрат. Таблетки по 0.05 и 0.1 г. по 30 или 100 шт. в упаковке. 0.1% раствор для инъекций в ампулах по 5 мл — 10 шт. в упаковке.

Производитель. *LEIRAS*, Финляндия. (см. МЕТОПРОЛОЛ)

### СПИРОНОЛАКТОН (SPIRONOLACTON)

Международное наименование — *spironolactone*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — спиронолактон. Таблетки 0.025, 0.05 и 0.1 г. Капсулы 0.1 г. Сухое вещество для инъекций 0.2 г в ампулах.

Фармакологическое действие. Калийсберегающий диуретик, является конкурентным антагонистом альдостерона. В дистальных отделах нефрона препарат повышает выведение ионов натрия и уменьшает выведение ионов калия и водорода, понижает кислотность мочи. Калийсберегающий эффект препарата проявляется на 3-4-ый день лечения.

Показания. Отечный синдром при хронической сердечной недостаточности, циррозе печени, особенно при одновременном наличии гипонатриемии и гиперальдостеронизма (в составе комбинированной терапии). Профилактика гипонатриемии при лечении салуретиками. Гиперальдостеронизм первичный (синдром Конна). Артериальная гипертензия при альдостероме надпочечников. Бронхиальная астма, миастения (как вспомогательное средство).

Режим дозирования. Дозу препарата устанавливают индивидуально в зависимости от выраженности нарушений водно-электролитного обмена и гормонального статуса. При отеком синдроме спиронолактон назначают в дозах 100-200 (реже 300 мг) в сутки в 2-3 приема, обычно в комбинации с "петлевыми" или/и тиазидным диуретиком. Спиронолактон назначают ежедневно в течение 14-21 дня. Коррекцию дозы следует

проводить с учетом значений концентрации калия в плазме. При необходимости курсы повторяют через каждые 10-14 дней. При выраженном гиперальдостеронизме и сниженном содержании калия в плазме назначают в суточной дозе 300 мг а 2-3 приема.

Побочное действие. Возможны — тошнота, рвота, диарея, головкружение. В редких случаях отмечены солидность, атаксия, кожная сыпь, повышение концентрации в крови мочевины, креатинина, мочевой кислоты. При длительном применении описаны случаи гинекомастии, нарушения эрекции у мужчин; у женщин — нарушения менструального цикла, аменорея, изменение голоса.

Противопоказания. Гиперкальциемия, гиперкальциемия, гипонатриемия, острая почечная недостаточность, тяжелые формы хронической почечной недостаточности, беременность (первый триместр).

Особые указания. Во время лечения спиронолактоном не следует назначать больным препараты, содержащие калий. Производители. Альдактон (Aldactone) *ICN GALENIKA*, Югославия; Альдактон (Aldactone) *BOEHRINGER MANNHEIM*, Австрия; Альдактон (Aldactone) *SEARLE*, США; Верошпирон (Veroshpiron) *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика; Практон 50 (Practon 50) *BIOGALENIQUE*, Франция.

### СПИРОПЕНТ (SPIROPENT)

Международное наименование — *clenbuterol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — кленбутерол гидрохлорид. Таблетки 0.02 мг; сироп 0.01 мг в 5 мл; сироп для детей 0.005 мг в 5 мл; раствор для приема внутрь в каплях — 7 капель — 0.02 мг кленбутерола гидрохлорида (1 мл раствора — 20 капель — 0.059 мг).

Производитель. *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия. (см. КЛЕНБУТЕРОЛ)

### СПОРИДЕКС (SPORIDEX)

Международное наименование — *cephalexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефалексин. Капсулы 0.25 г, 0.5 г по 10 шт. в упаковке. Сухой сироп. Производителем. *RANBAXY*, Индия. (см. ЦЕФАЛЕКСИН)

### СПРЕОР (SPREOR)

Международное наименование — *salbutamol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — сальбутамола сульфат. Аэрозоль-дозатор (каждая доза содержит 100 мкг активного вещества) 200 доз в упаковке.

Производитель. *BIOGALENIQUE*, Франция. (см. САЛЬБУТАМОЛ)

### СТАДОЛ (STADOL)

Международное наименование — *butorphanol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — буторфанола тартрат. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.002 г активного вещества), в упаковке 50 ампул.

Производитель. *BRIISTOL-MYERS SQUIBB*, США. (см. БУТОРФАНОЛ)

### СТАЗЕПИН (STAZEPIN)

Международное наименование — *carbamazepin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — карбамазепин. Таблетки 0.2 г по 50 и 250 шт. в упаковке. Производителем. *POLFA*, Польша. (см. КАРБАМАЗЕПИН)

### СТАНЦИД (STANICID)

Международное наименование — *natrii fusidat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — натрия фузидат. Драже 0.25 г по 36 шт. в упаковке. Суспензия (1 мл — 0.05

г) 90 мл во флаконах. Сухое вещество 0.5 г во флаконах + растворитель (стерильный фосфатный буферный раствор) 50 мл во флаконах. Мазь (1 г - 0.02 г) 20 г в тубах. Салфетки размером 10х10 см, на которые нанесено 1.5 г 2% мази, в конвертах по 10 шт.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик с бактериостатическим действием на микробную клетку. Высоко активен в отношении стафилококков, meningococcus, гонококков, менее активен в отношении пневмококков и стрептококков. Эффективен в отношении стафилококков, устойчивых к пенициллинам, стрептомицину, левомицетину, эритромицину и другим антибиотикам. Не активен в отношении кишечной палочки, сальмонеллы, протей и других грамотрицательных бактерий, а также простейших и грибов.

**Показания.** Бактериальные инфекции тяжелого течения: сепсис, остеомиелит, септический эндокардит, пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры, раневая инфекция - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Местно назначают при импетиго, фурункулезе, инфекциях ран, ожоговых и язвенных поверхностей. Стандия - антибиотик резерва при инфекциях, вызванных штаммами стафилококка, резистентными к пенициллину и другим антибиотикам.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают внутрь по 0.5 г 3 раза в сутки (при инфекциях среднетяжелого течения). При тяжелом течении инфекций в первые 1-2 дня назначают до 2-3 г в сутки, затем дозу уменьшают до обычной. Средняя продолжительность курса лечения 7-14 дней; при остеомиелите - 2-3 недели. Детям назначают в средней суточной дозе 40-60 мг/кг массы тела; при тяжелом течении заболевания - до 80 мг/кг. Побочное действие. Возможны - отрывки, боль в животе, тошнота, рвота, понос. Редко - аллергические реакции (кожная сыпь, эозинофилия).

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат пациентам с заболеваниями печени. При тяжелом течении заболевания и необходимости длительной терапии рекомендуется комбинировать препарат с полусинтетическими пенициллинами или тетрациклинами. Для уменьшения выраженности диспепсических побочных эффектов препарат рекомендуется запивать молоком.

Производитель. **NEMOFARM**, Югославия (по лицензии **Leo, Дания**).

## СТЕЛАЗИН (STELASIN)

Международное наименование — *trifluoperazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - трифлуоперазин. Таблетки 0.001 г, 0.005 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. **SK+P**, Индия.  
(см. ТРИФЛУОПЕРАЗИН)

## СТЕМИЗ (STEMIZ)

Международное наименование — *astemizol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - астемизол. Таблетки 0.01 г по 100 шт. в упаковке. Суспензия (1 мг астемизола в 1 мл) 50 мл во флаконе.

Производитель. **CADILA**, Индия.  
(см. АСТЕМИЗОЛ)

## СТЕРИГАЛ (STERIGAL)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лаурилкопропил-бета-аминоасляная кислота, додециламинопропил-бета-аминоасляная кислота, бензалколон хлорид. 2.5% водный раствор (100 мл раствора содержит 1.0 г, 1.0 г, 0.5 г активных веществ соответственно) по 100 мл, 500 мл, 5000 мл во флаконах. 25% водный раствор (100 мл раствора содержит 10 г, 10 г, 5 г активных веществ соответственно) по 1000 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Комбинированное антисепти-

ческое средство из группы амфотерных поверхностно-активных веществ. Обладает противомикробным и противогрибковым действием. Эффективен в отношении как грамположительных так и грамотрицательных микроорганизмов. Активность препарата не уменьшается в присутствии белков сыровяток крови. Препарат подавляет микобактерии туберкулеза, устойчивые к большинству антисептических средств, вирусы полиомиелита, герпеса, и аденовирусы. Обладает трихомонадоцидным действием.

**Показания.** Травмы и раны, пролежни, дезинфекция рук медицинского персонала, послеоперационный уход, акне, дерматозы, инфицированные поражения, осложненные вторичной пиодермией (в том числе и на волосистых участках кожи), вагинальная дезинфекция, дезинфекция медико-хирургических материалов, посуды, помещений.

**Режим дозирования.** 2.5% раствор для повязок, компрессов или промываний 1-2 раза в день в зависимости от тяжести инфекции. При экземе и экзематозных поражениях применяют в разведении 1:10. В гинекологии рекомендуется применять в виде промываний в разведении от 1:50 до 1:100. Для дезинфекции рук медицинского персонала используют в разведении 1:10; руки необходимо держать в растворе в течение 1 минуты, после чего сушить в стерильных условиях. При дезинфекции медико-хирургических материалов применяют без разведения. 25% водный раствор используют только после разведения.

**Побочное действие.** Редко - аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** Препарат используют только в медицинских учреждениях.

Производитель. **ICN GALENIKA**, Югославия.

## СТИЛАМИН (STILAMIN)

Международное наименование — *somatostatina*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - соматостатина ацетат. Стерильный замороженный апиригенный порошок по 0.003 г активного вещества с 0.005 г маннитола в ампуле. К каждой ампуле приложена ампула с растворителем, содержащим 1 мл изотонического стерильного и апиригенного раствора хлорида натрия.

**Фармакологическое действие.** Синтетический циклический тетрадекапептид со структурой и действием, идентичным структуре и действию природного соматостатина. Тормозит высвобождение гастрина, кислоты желудочного сока, пепсина, эндокина и экзогенную панкреатическую секрецию, тормозит высвобождение гормона роста, подавляет секрецию глюкагона, может ослабить острое кровотечение, не вызывая значительных изменений артериального давления.

**Показания.** Тяжелые и острые кровотечения, обусловленные желудочными и дуоденальными язвами, профилактическое лечение послеоперационных осложнений после операций на поджелудочной железе, в составе комплексного лечения при кетонацидозе.

**Режим дозирования.** Доза препарата определяется индивидуально для каждого пациента.

**Побочное действие.** Редко - тошнота, головокружение.

**Противопоказания.** Беременность, ранний послеоперационный период, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Препарат препятствует выделению инсулина и глюкагона. При введении препарата больным с инсулинозависимым сахарным диабетом следует производить контроль уровня сахара крови каждые 3-4 часа.

Производитель. **ARES-SERONO**, Швейцария.

## СТОПТУССИН (STOPTUSSIN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - бутамират цитрат, гуафенезин, этанол. В состав препарата входит: бута-

мира та цитрат 0.04 г, гуафенин 1 г, этанол 2.8 г. Выпускается во флаконах по 10 мл раствора.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает противовоспалительное и отхаркивающее (секретолитическое) действие.

Показания. Сухой, раздражающий кашель при вирусных инфекциях верхних и нижних дыхательных путей, при катаральных воспалительных процессах верхних дыхательных путей, при воспалении глотки, гортани, бронхов, дыхательного горла, легких, для успокоения кашля до и после операции, при астме, туберкулезе, пневмокониозе.

Режим дозирования. Доза препарата зависит от массы тела пациента: до 7 кг - по 8 капель 3-4 раза в день, 7-12 кг - по 9 капель 3-4 раза в день, 12-20 кг - по 14 капель 3 раза в день, 20-30 кг - по 14 капель 3-4 раза в день, 30-40 кг - по 16 капель 3-4 раза в день, 40-50 кг - по 25 капель 3 раза в день, 50-70 кг - по 30 капель 3 раза, 70-90 кг - по 40 капель 3 раза в день. Соответствующее количество капель растворяют в 100 мл жидкости (вода, чай и т.п.), принимают после еды.

Противопоказания. Миастения.

Особые указания. Препарат не содержит сахарозу, может быть использован у больных сахарным диабетом. В 1 мл препарата содержится 0.28 г этанола.

Производитель. GALENA, Чехия.

### СТРЕПТОКИНАЗА (STREPTOKINASA)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - стрептокиназа. Стерильный порошок для инфузии 100 000 МЕ, 250 000 МЕ, 750 000 МЕ и 1 500 000 МЕ во флаконах.

Фармакологическое действие. Стрептокиназа, проникая в тромб, вызывает фибринолиз, что обусловлено ее свойством способствовать превращению пламинагена в плазмин.

Показания. Тромбоз глубоких вен, тромбозы и эмболии артерий, легочная эмболия, инфаркт миокарда, закупорка сосудов сетчатки глаза, приапизм, тромбирование гемодиализного шунта.

Режим дозирования. При длительном лилизе: препарат вводят внутривенно в дозе 250 000 МЕ в течение 30 минут, поддерживающие дозы составляют 100 000 МЕ в час внутривенно. При кратковременном лилизе: при окклюзии сосудов сердца начальная доза препарата составляет 1 500 000 МЕ, которые вливают в течение 60 минут. Затем лечение продолжают гепарином в дозе по 1000 МЕ в час. При закупорке периферических сосудов вначале препарат вливают в дозе 250 000 МЕ, затем в дозе 1 500 000 МЕ в час в течение 6 часов. Внутривенно-arterиально в остром периоде инфаркта миокарда вначале вливают 20 000 МЕ препарата, поддерживающая доза составляет 2000-4000 МЕ в минуту в течение 30-90 минут. Если после 3 дней лечения клинический эффект отсутствует, препарат следует отменить. В некоторых случаях лечение продолжают еще в течение 1-3 дней. Для растворения тромбов в гемодиализных шунтах вводят 100 000 МЕ препарата в 100 мл изотонического раствора, после чего 10000-25000 МЕ (10-25 мл) вводят в затромбированный отдел шунта, в венозный конец шунта перекрывают зажимом. К артериальной кону шунта присоединяют стерильный шприц-тюбик для формирования воздушной полости, обеспечивающей пульсацию артерий. При необходимости введение препарата можно повторить через 30-45 минут.

Побочное действие. Часто - повышение температуры тела на 1°-2°С (в течение первых 5-8 часов введения), гипотония, нарушения сердечного ритма, головные боли, боли в спине, осложнения со стороны желудочно-кишечного тракта, экзантема. При длительной терапии возможно возникновение кровотечения, аллергических реакций, редко - эмболий.

Противопоказания. Кровотечение или высокий риск его возникновения (геморрагический диатез; тромбоцитопения; тяжелая почечная и печеночная недостаточность; эрозивно-язвенные поражения ЖКТ; менструальные кровотечения; беременность (особенно первые 18 недель); состоя-

ние после родов; активный туберкулез; опухоль; недавняя (в течение последних 10 дней) операция, травма; биопсия, пункция несдавленного сосуда; наружное сдавливание сердца; тяжелая артериальная гипертония, гипертоническая или диабетическая ретинопатия, недавний (в течение последних 2 месяцев) инсульт; мерцание предсердий на фоне поражения митрального клапана или бактериального эндокарита; недавнее лечение стрептококковой (от 5 дней до 6 месяцев перед предыдущим выявлением высокого титра нейтрализующих антител). Относительное противопоказание - возраст старше 75 лет.

Особые указания. Не следует назначать одновременно с стрептокиназой препараты, повышающие риск возникновения кровотечений (гепарин, прямые антикоагулянты, антиагреганты); лечение гепарином можно начинать не ранее, чем через 4 часа после прекращения инфузии препарата. В случае возникновения кровотечения - введение стрептокиназы следует прекратить. Если необходимо быстрое восстановление прежнего состояния свертывания, может быть начато лечение циклопарном.

Производители. Авелизин (Awelyzin), AWD, Германия; Кабикиназа (Kabikinas), KABI PHARMACIA, Швеция.

### СТРОФАНТИН G (STROPHANTHIN G)

Международное наименование - *strophanthin G*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - строфантин.

Раствор для инъекций 0.025% и 0.05% в ампулах по 1 мл. Фармакологическое действие. Полярный сердечный гликозид. Увеличивает силу и скорость сердечных сокращений, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость. У больных с хронической сердечной недостаточностью вызывает опосредованный вазодилатирующий эффект. Оказывает умеренный диуретический эффект. Эффект при внутривенном введении наступает через 5-10 мин, достигает максимума через 15-30 мин. Практически не кумулирует в организме.

Показания. Пароксизмальные наджелудочковые аритмии (мерцательная аритмия, трепетание предсердий, наджелудочковая тахикардия). Хроническая сердечная недостаточность (при декомпенсированных клапанных пороках сердца, атеросклеротическом кардиосклерозе и др.). Некоторые формы острой сердечной недостаточности.

Режим дозирования. Препарат вводят обычно внутривенно в разовой дозе 0.25-0.5 мг; продолжительность введения - 5-6 мин. Кратность назначения 1-2 раза в сутки. Раствор препарата предварительно разводят в 5%, 20% или 40% растворе глюкозы или изотоническом растворе натрия хлорида. Можно вводить раствор в/в капельно, в редких случаях - внутримышечно.

Побочное действие. Брадикардия, АВ блокада, нарушения сердечного ритма, анорексия, тошнота, рвота, понос, головная боль, усталость, головокружение. Редко - окрашивание окружающих предметов в зеленый и желтый цвет, мелькание "мушек" перед глазами, снижение остроты зрения, скоотомы, макро- и микропсия. В очень редких случаях возможны - спутанность сознания, депрессия; бессонница, эйфория, делириозное состояние, синкопальное состояние, тромбоз мезентериальных сосудов.

Противопоказания. Гликозидная интоксикация (абсолютное противопоказание). Относительные противопоказания - выраженная брадикардия, АВ блокада I и II степени, изолированный митральный стеноз, гипертрофический субартериальный стеноз, синдром Вольфа-Паркинсона-Уайта, таппада сердца, экстрасистолия, желудочковая тахикардия.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат в случаях острой сердечной недостаточности, развившейся при остром инфаркте миокарда. Вероятность возникновения гликозидной интоксикации повышается при гипокальциемии, гипонатриемии, гиперкальциемии, гипернатриемии,



гипотиреозе, выраженной дилатации полостей сердца, легочном сердце, миокардите, при алкалозе, у пожилых больных. Для уменьшения болезненности внутримышечной инъекции предварительно вводят 5 мл 2% раствора новокаина. Производитель: JENAPHARM, Германия.

### СТУГЕРОН (STUGERON)

Международное наименование — *cinnarizin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — циннаризин. Таблетки содержат 0.025 г активного вещества по 50 шт. в упаковке.

Производитель: GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

(см. ЦИННАРИЗИН)

### СТУГЕРОН (STUGERON)

Международное наименование — *cinnarizin*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество — циннаризин. Таблетки 0.025 г по 50 шт. в упаковке. Капсулы стугерон-форте 0.075 г по 20 или 60 шт. в упаковке. Капли (1 мл препарата содержит 0.075 г) по 20 мл во флаконе.

Производитель: JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия; LUPIN, Индия (по лицензии Janssen Pharmaceutica, Бельгия).

(см. ЦИННАРИЗИН)

### СУДАФЕД (SUDAFED)

Международное наименование — *pseudoephedrin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — псевдоэфедрин гидрохлорид. Таблетки 0.06 г по 12 или 24 шт. в упаковке. Сироп (1 мл содержит 0.006 г активного вещества) по 100 мл во флаконах. Суспензия, таблетки форте.

Фармакологическое действие. Обладает прямым и непрямым симпатомиметическим действием и существенно уменьшает отечность слизистых верхних дыхательных путей. По сравнению с эфедринем, в значительно меньшей степени вызывает тахикардию и повышает артериальное давление, в меньшей степени стимулирует центральную нервную систему.

Показания. Отечность слизистых оболочек верхних дыхательных путей при аллергическом рините, вазомоторном рините, простуде, гриппе.

Режим дозирования. Взрослые и дети старше 12 лет: 1 таблетка или 10 мл сиропа 3 раза в день. Дети от 6 до 12 лет — по 5 мл сиропа 3 раза в день, дети от 2 до 5 лет — по 2.5 мл сиропа 3 раза в день.

Побочное действие. Нарушение сна, галлюцинации, аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, у мужчин — задержка мочи.

Противопоказания. Выраженная гипертензия, ишемическая болезнь сердца, повышенная чувствительность к препарату. Особые указания. С осторожностью препарат назначают при сахарном диабете, гипотиреозе, повышенном внутриглазном давлении, а также пациентам, принимающим гипотензивные средства, трициклические антидепрессанты, другие симпатомиметики. Не рекомендуется комбинировать с фуразолидоном. За 2 недели до начала лечения судифедом должны быть отменены ингибиторы МАО.

Производитель: WELLCOE, Великобритания.

### СУКРАЛЬФАТ (SUCRALFAT)

Международное наименование — *sucralfat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — сукральфат. Таблетки. Таблетки для разжевывания. Порошок. Гранулы. Фармакологическое действие. Противоязвенное средство местного действия. Вступая во взаимодействие с белками некротизированной ткани язвы, препарат формирует на месте язвы защитный слой, который предотвращает дальнейшее разрушающее действие пепсина, соляной кислоты и желчных

солей. Препарат ингибирует активность пепсина на 30%. Оказывает слабое антацидное действие. Системным действием не обладает.

Показания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; рефлюкс-эзофагит.

Режим дозирования. Назначают по 1 г 4 раза в сутки (за 1 час до еды и перед сном). Возможен также двухразовый прием: по 2 таблетки или по 2 пакетика гранул утром и вечером. Максимальная суточная доза — 8 г. Таблетку можно проглотить целиком, запивая небольшим количеством жидкости, или, как и гранулы, размешать в 0.5 стакана воды и выпить. Средняя продолжительность курса лечения язвенной болезни составляет 4-6 недель. При необходимости лечение продолжают до 12 недель.

Побочное действие. При использовании по показаниям и в рекомендуемой дозировке большие обычно хорошо переносят препарат. В редких случаях могут иметь место запоры, тошнота, головная боль.

Противопоказания. Беременность, детский возраст (до 4 лет), выраженные нарушения функции почек, кровотечения из ЖКТ, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. При необходимости одновременного назначения антацидов их следует принимать за 30 мин до или через 30 мин после приема сукральфата. При недостаточности функции почек необходим контроль за концентрацией алюминия и фосфатов в сыворотке крови. Сукральфат нарушает абсорбцию тетрациклина в случае их одновременного назначения. Производитель. Алсукрал (Alsucral) ORION, Финляндия; Андалсин (Andalpsin) FARMOS, Финляндия; Вентер (Venter) KRKA, Словения; Сукрейс (Sucrace) CADILA, Индия.

### СУКРЕЙС (SUCRACE)

Международное наименование — *sucralfat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — сукральфат. Таблетки 1 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. CADILA, Индия.

(см. СУКРАЛЬФАТ)

### СУКСИЛЕП (SUXILEP)

Международное наименование — *ethosuximide*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — этосуксимид. Капсулы 0.025 г по 120 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Выраженный противосудорожный эффект, проявляющийся при малых припадках эпилепсии. Эффективен также при миоклонических приступах. Показания. Различные варианты малых припадков первичной и вторичной генерализованной эпилепсии, а также судорож — при миоклонических приступах.

Режим дозирования. Доза подбирается индивидуально, проводится постепенно. Общая суточная доза разделяется на 2-3 приема, принимая препарат во время еды. Обычно дозы составляют — детям младше 6 лет вначале по 1 капсуле в день, с постепенным повышением дозы каждые 4-7 дней до 20-30 мг/кг массы тела, детям старше 6 лет вначале по 2 капсулы в день, с постепенным повышением дозы до 15-20 мг/кг массы тела, взрослым средняя доза — 15 мг/кг массы тела. Побочное действие. Возможны тошнота, рвота, снижение аппетита, икота и др. желудочно-кишечные расстройства, головные боли, головокружение, раздражительность. Редко — нарушение кроветворения (нейтропения, агранулоцитоз). Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначать больным с нарушениями функции печени или почек. При комбинированном применении с карбамазепином уровень суксипела в крови понижается, при комбинированном применении с фенobarбиталом и дифенином — повышается.

Производитель: JENAPHARM, Германия.



## СУЛЬПИРИД (SULPIRID)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - сульпирид. Таблетки. Капсулы. Сироп. Раствор для инъекций в ампулах. **Фармакологическое действие.** Селективный антагонист дофаминовых рецепторов. Обладает умеренной нейролептической активностью в сочетании с некоторым стимулирующим и тимолептическим эффектом. Оказывает противорвотное, умеренное каталептическое и антисеротониновое действие. Способствует улучшению кровоснабжения желудка, ускоряет восстановительные процессы в тканях.

**Показания.** Шизофрения, депрессия, мигрень, последствия черепно-мозговой травмы, нарушения поведенческих функций у детей, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки.

**Режим дозирования.** При язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки - 0.1-0.3 г/сут. в 3 приема. При шизофрении - 0.3-0.6 г/сут., в несколько приемов. При депрессии и депрессивных состояниях - 0.15-0.3 г/сут., в несколько приемов. Максимальная суточная доза - 1.6 г. Детям препарат назначают из расчета 0.005 г/кг массы тела в сутки. **Побочное действие.** Возбуждение, головокружение, бессонница, повышение артериального давления, оральный автоматизм, афазия, нарушения менструального цикла, сухость во рту, изжога, рвота, запор, нарушения поведенческих реакций, снижение сексуальной активности. При длительном приеме препарата в высоких дозах - галакторея, гинекомастия.

**Противопоказания.** Феохромоматома, артериальная гипертензия, психомоторное возбуждение.

**Особые указания.** С особой осторожностью следует применять препарат при беременности, в период лактации, а у детей - в старческом возрасте. На фоне приема препарата нельзя управлять транспортными средствами.

**Производитель.** Бетамак (Betamax) SAWAI, Япония; Эглонил (Eglonil) ALKALOID, Македония.

## СУЛЬФАНИЗОЛОН (SULFANIZOLON)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - сульфациламид натрия, ацетат преднизолона, гидроксиэтилцеллюлоза. Глазная зель (1 мл препарата содержит 0.1 г, 0.0025 г, 0.005 г активных веществ соответственно) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** При местном применении оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное, противоотечное и антибактериальное действие.

**Показания.** Хронический конъюнктивит, блефарит, кератит с сохранением неповрежденного эпителия, эписклерит, особенно аллергической этиологии и осложненный бактериальной инфекцией.

**Режим дозирования.** В конъюнктивальный мешок закапывают 2 капли 3-4 раза в день.

**Побочное действие.** Редко - жжение, зуд.

**Противопоказания.** Заболевания роговицы, протекающие с повреждением эпителия; грибовые, вирусные заболевания глаз; первичная глаукома; повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Не рекомендуется длительное применение препарата (более 2-х недель).

**Производитель.** POLFA, Польша.

## СУЛЬФАЛАЗИН (SULFASALAZIN)

**Международное наименование** — *salsalazopyridin*.

**Состав и форма выпуска.** Таблетки по 0.5 г сальазосульфapyридина. Таблетки по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Специфичен по отношению к соединительной ткани, где распадается на 5-аминосалициловую кислоту и сульфapyридин. Оказывает химиотерапевтическое, противовоспалительное и антивитаминическое действие.

**Показания.** Хронический язвенный колит, острые и подострые воспалительные заболевания, хронический ревматоидный артрит.

**Режим дозирования.** Взрослым: по 2 таблетки 4-6 раз в день через равные интервалы времени. В очень тяжелых случаях дозу можно увеличить. После устранения признаков острого язвенного колита дозу уменьшают до 1 таблетки 3 раза в день (через каждые 8 часов). Детям старше 7 лет: 1-2 таблетки 3-6 раз в день. Детям 5-7 лет: 0.5-1 таблетка 3-6 раз в день.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота (устраняются снижением дозы); редко - агранулоцитоз: очень редко - лекарственная лихорадка, сыпь, лейкопения (при их появлении терапию сульфасалазином надо прекратить).

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к сульфонамидам и салицилатам.

**Особые указания.** Необходим контроль за состоянием пациента и картиной крови.

**Производитель.** KRKA, Словения.

## СУЛЬФАТРИМ (SULFATRIM)

**Международное наименование** — *co-trimoxazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - сульфаметоксазол и триметоприм. Таблетки (1 таблетка содержит 0.4 г и 0.08 г активных веществ соответственно) по 100 или 500 шт. в упаковке. Таблетки с двойной дозой (1 таблетка содержит 0.8 г и 0.16 г активных веществ соответственно) по 100 или 500 шт. в упаковке.

**Производитель.** WATSON LABORATORIES, США.

(см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

## СУМАМЕД (SUMAMED)

**Международное наименование** — *azitromycin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - азитромицин дигидрат. Капсулы 0.125 и 0.25 г по 6 шт. в упаковке. Таблетки 0.5 г по 3 шт. в упаковке. Сироп (1 мл - 0.02 и 0.04 г активного вещества) во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Сумамед - новый оригинальный представитель группы антибиотиков-макролидов. Бактериостатик. За счет создания в очаге воспаления высоких концентраций оказывает бактерицидное действие. Высоко активен в отношении как грамположительных, в том числе и продуцирующих бета-лактамазы (стафилококки, стрептококки, пневмококки), так и грамотрицательных микроорганизмов (энтерококки, кишечная и гемофильная палочки, шигеллы, сальмонеллы), а также микоплазм, легионелл, бактерий. Активен в отношении многих возбудителей заболеваний, передающихся половым путем: гонококки, трихомонады, хламидии, спирохеты.

**Показания.** Бактериальные инфекции: ангина, скарлатина, отит, пневмония, бронхит, рожа, импетиго, вторичные инфицированные дерматозы, гонорея, уретрит, цервицит, кольпит и др. - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** При инфекциях верхних и нижних дыхательных путей и мягких тканей взрослым в 1-й день назначают 0.5 г 1 раз в сутки, со 2-го по 5-й день - 0.25 г 1 раз в сутки. При урогенитальных инфекциях назначают 1.0 г однократно. Детям старше 12 лет в 1-й день назначают 10 мг массы тела, в последующие 4 дня - 5 мг/кг 1 раз в сутки. Препарат следует принимать за 1 час до или через 2 часа после приема пищи.

**Побочное действие.** Больные обычно хорошо переносят препарат. Возможны - тошнота, рвота, отсутствие аппетита; транзиторное повышение активности печеночных ферментов; аллергические реакции (крапивница, редко - отек Квинке). **Противопоказания.** Повышенная чувствительность к антибиотикам-макролидам, выраженные нарушения функции печени и почек, беременность.

**Особые указания.** Антиагрегантные средства и блокаторы H2-гис-

таминовых рецепторов не изменяют всасывание сумамеда. Препарат не оказывает существенного влияния на концентрацию теофиллина в крови.

Производитель: *PLIVA*, Хорватия.

#### СУМЕТРОЛИМ (SUMETROLIM)

Международное наименование — *co-trimoxazol*.

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.08 г триметоприма и 0.4 г сульфаметоксазола. 1 мл сиропа содержит 0.005 г триметоприма и 0.025 г сульфаметоксазола. Таблетки по 20 шт. в упаковке. Сироп 100 мл во флаконе.

Производитель: *EGIS*, Венгерская республика.  
(см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

#### СУПРАДИН (SUPRADYN)

Состав и форма выпуска.

	1 шипучая таблетка	1 драже	1 капсула
Витамин А	1000 мкг	1000 мкг	1000 мкг
Витамин В1	20 мг	20 мг	20 мг
Витамин В2	5 мг	5 мг	5 мг
Витамин В6	10 мг	10 мг	10 мг
Витамин В12	5 мкг	5 мкг	5 мкг
Витамин С	150 мг	150 мг	150 мг
Витамин Д2	12.5 мкг	12.5 мкг	12.5 мкг
Витамин Е	10 мг	10 мг	10 мг
Биотин	250 мкг	250 мкг	250 мкг
Пантотенат Са	11.6 мг	11.6 мг	—
Декспантенол	—	—	10 мг
Фолиевая к-та	1 мг	1 мг	1 мг
Никотинамид	50 мг	50 мг	50 мг
Кальций	51.3 мг	51.3 мг	51.3 мг
Магний	5 мг	21.2 мг	5 мг
Железо	1.25 мг	10 мг	10 мг
Марганец	0.5 мг	0.5 мг	0.5 мг
Фосфор	47 мг	23.8 мг	84 мг
Медь	0.1 мг	1 мг	1 мг
Цинк	0.5 мг	0.5 мг	0.5 мг
Молибден	0.1 мг	0.1 мг	0.1 мг

"Шипучие" таблетки по 10 шт. в упаковке. Драже по 30 или 100 шт. в упаковке. Капсулы по 30 или 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Определяется комплексом витаминов, макро- и микроэлементов, входящих в состав препарата.

Показания. Недостаточное поступление витаминов в организм с пищей, повышенная потребность организма в витаминах, обусловленная хроническими заболеваниями, хирургическими вмешательствами, лечением антибиотиками и химиотерапевтическими средствами.

Режим дозирования. По 1 "шипучей" таблетке, 1 драже или 1 капсуле в день. Препарат принимают во время еды, запивая большим количеством жидкости.

Побочное действие. Иногда при приеме препарата отмечается изменение цвета мочи, которая может приобретать яркий желтый оттенок.

Противопоказания. Гипервитаминоз А или Д, гиперкальциемия, почечная недостаточность.

Особые указания. Больным, находящимся на бессолевой диете, рекомендуется назначать драже или капсулы. Не следует принимать препарат одновременно с ретиноидами.

Производитель: *ROCHE*, Швейцария.

#### СУПРАСТИН (SUPRASTIN)

Международное наименование — *chloropyramin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хлоропирамин гидрохлорид. Таблетки 0.025 г по 20 шт. в упаковке. Ампулы 2 мл (1 ампула содержит 0.02 г хлоропирамина гидрохлорида) по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Супрастин - конкурентный

блокатор H<sub>1</sub> гистаминорецепторов. Препарат оказывает седативное и снотворное действие, обладает противорвотным эффектом.

Показания. Супрастин применяют для лечения аллергического конъюнктивита, вазомоторного ринита, крапивницы, сенной лихорадки, отека Квинке, сыпороточной болезни, лекарственной сыпи, аллергических заболеваний кожи, экземы. Режим дозирования. Взрослым препарат назначают по 1-2 таблетки 3-4 раза в день во время еды или 1-2 мл внутримышечно. Детям в возрасте от 1 до 12 месяцев назначают по 0.25 таблетки 2-3 раза в день; от 1 года до 6 лет - по 1/3 таблетки 2-3 раза в день, от 7 до 14 лет - по 1/2 таблетки 2-3 раза в день.

Побочное действие. При приеме препарата могут иметь место следующие побочные эффекты: головокружение, сонливость, сухость во рту, расстройство координации, тошнота, диарея. Противопоказания. Препарат не назначают пациентам с гиперчувствительностью к препарату, женщинам в период беременности и лактации, при глаукоме, пелтической язве, гипертрофии простаты, дыхательной недостаточности, во время приема ингибиторов МАО. Препарат не назначают новорожденным и недоношенным детям.

Особые указания. Пациенты, принимающие препарат, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания. Во время лечения супрастином запрещается употреблять алкогольные напитки.

Производитель: *EGIS*, Венгерская республика.

#### СУПРЕФАКТ (SUPREFAKT)

Международное наименование — *buserelin*.

Состав и форма выпуска. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.00105 г бусерелина ацетата и бензиловый спирт в качестве консервирующего агента) во флаконах. Упаковка содержит 2 флакона многократного отбора доз по 5.5 мл в каждом, что достаточно для семидневного курса лечения (21 инъекция). Супрефакт для интраназального применения во флаконах. Содержимое флакона соответствует примерно 100 дозам аэрозоля. Одна доза аэрозоля содержит 0.00105 г бусерелина ацетата.

Фармакологическое действие. Нейропептид, подавляющий образование лютеинизирующего гормона и тем самым синтез тестостерона. Концентрация тестостерона при непрерывном применении препарата в течение 14-21 дней уменьшается до уровня, характерного для состояния орхистомии. Препарат вызывает фармакологическую кастрацию. Супрефакт хорошо всасывается через слизистую оболочку носа, создавая в плазме крови достаточно высокие концентрации.

Показания. Рак предстательной железы, в тех случаях, когда показано ингибирование продукции гормона в семенниках. Режим дозирования. Начало супрессивной терапии: в течение 7 дней проводится подкожные инъекции по 0.5 мл 3 раза в день через 8 часов. Это соответствует суточной дозе бусерелина, составляющей 0.0015 г. Продолжение супрессивной терапии: на 8-й день лечения осуществляется переход на интраназальное введение супрефакта. Суточная доза составляет 0.0012 г бусерелина, что соответствует 12 дозам аэрозоля, распределенным на протяжении суток. Так, перед завтраком 2 дозы аэрозоля (в левую и правую ноздри), после завтрака - 2 дозы; перед обедом и после обеда по 2 дозы; перед ужином и после ужина по 2 дозы, что составит 12 доз аэрозоля в сутки. Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Необходимо следить чтобы больной не прекращал самовольно прием препарата и не проводил изменения в дозировании. При долготермической терапии рекомендуется использовать лекарственную форму препарата в виде аэрозоля. При подтвержденных гормонозависимых опухолях предстательной железы подавление образования гормона с

помощью супрефакта можно проводить на протяжении всей жизни больного.  
Производитель. *HOECHST*, Германия.

# **СУРГАМ (SURGAM)**

Международное наименование — *acidum tiaprofencum*.  
Состав и форма выпуска. В 1 таблетке содержится 0.3 г тиапрофеновой кислоты. Упаковка - 30 таблеток. Ректальные суппозитории 0.3 г по 6 и 12 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Нестероидный противовоспалительный препарат, обладающий выраженными анальгезирующими свойствами. Механизм противовоспалительного действия связан с селективным подавлением синтеза простагландинов, принимающих участие в генезе болевых симптомов и воспаления в суставах. Обладает низкой ингибирующей активностью в отношении синтеза простаглицлина, оказывающего защитное действие на слизистую оболочку желудка. Активно подавляет агрегацию тромбоцитов. Хорошо всасывается при приеме внутрь, максимальная концентрация в плазме наблюдается через 1 час. Через 24 часа концентрация препарата в плазме практически равна нулю. Сургам не обладает значительным раздражающим действием на слизистую желудка.

Показания. Ревматические заболевания (остеоартроз, ревматоидный артрит, псориатиз, тендинит); переломы и повреждения мягких тканей; поверхностный флебит и флебосклероз; тонзиллит, фарингит, ларингит, синусит, отит; удаление зубов, альвеолярно-зубные артриты.

Режим дозирования. Назначается по 1 таблетке 2 раза в день (утром и вечером) во время еды. Суточная доза может быть увеличена до 4-х таблеток. При использовании ректальных суппозиториях их назначают 2 раза в день.

Побочное действие. Диспептические явления; кожные сыпи. Противопоказания. Язва желудка и 12-перстной кишки; заболевания аллергической этиологии.

Особые указания. Следует с осторожностью назначать беременным женщинам, а так же больным, имеющим в анамнезе язвенную болезнь.

Производитель. *ROUSSEL UCLAF*, Франция.

# **СУСТАКУЛ (SUSTACUL)**

Международное наименование — *nitroglycerin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. Букалеты 2 и 5 мг по 30 шт. в упаковке.  
Производитель. *KRKA*, Словения.  
(см. НИТРОГЛИЦЕРИН ДЕПО)

# **СУСТАК МИТЕ/ФОРТЕ (SUSTAC MITE/FORTE)**

Международное наименование — *nitroglycerin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - нитроглицерин. Сустак мите - 2.6 мг нитроглицерина по 25 штук в упаковке. Сустак форте - 5.6 мг нитроглицерина по 25 штук в упаковке.

Производитель. *KRKA*, Словения.  
(см. НИТРОГЛИЦЕРИН ДЕПО)

# **СУСТАНОН 250 (SUSTANON 250)**

Состав и форма выпуска. 1 мл масляного раствора содержит: тестостерона пропионата 0.03 г, тестостерона фенилпропионата 0.06 г, тестостерона изопропионата 0.06 г, тестостерона деканоата 0.1 г. Ампулы 1 мл.

Фармакологическое действие. Препарат содержит 4 различных эфира естественного мужского полового гормона тестостерона. Составные части препарата имеют различную быстроту и продолжительность действия, благодаря этому сустанон 250 имеет быстро наступающий (сразу после введения) и длительный (в течение 3 недель) эффект. Тестостерон участвует в эмбриогенезе, стимулирует развитие первичных половых структур и вторичных мужских половых признаков,

активирует либидо и потенцию; опосредованно через ЦНС влияет на половое поведение. Обладает анаболическими эффектами: участвует в росте скелета, увеличении массы почечно-полостной мускулатуры; вызывает задержку азота, фосфора, серы, калия в организме.

Показания. Заменительная терапия при первичном и вторичном гипогонадизме (эндокринная импотенция, гипопитуитаризм, энухондизм; посткастрационный синдром); мужской климакс; некоторые виды бесплодия; остеопороз вследствие недостатка андрогенов.

Режим дозирования. Назначают внутримышечно по 1 мл препарата 1 раз в 3 недели.

Побочное действие. Прилизым, повышенное половое возбуждение; преждевременное половое созревание мальчиков, повышенная частота эрекции, увеличение в размерах полового члена, преждевременное закрытие эпифизов костей; олиоспермия, снижение объема эякулята; задержка натрия и воды, головкружение, тошнота.

Противопоказания. Рак предстательной железы, гинекомастия, заболевания печени.

Особые указания. В случае появления андрогензависимых побочных реакций лечение следует прекратить. После исчезновения побочных эффектов следует возобновить лечение уменьшенными дозами препарата. Мониторирование необходимо проводить у пациентов со следующими нарушениями: сердечная недостаточность, почечная дисфункция, гипертензия, эпилепсия или мигрень.

Производитель. *ORGANON*, Нидерланды.

# **СУСТОНИТ (SUSTONIT)**

Международное наименование — *nitroglycerin*.  
Состав и форма выпуска. В 1 таблетке мите содержится 2.6 мг нитроглицерина. В 1 таблетке форте содержится 6.5 мг нитроглицерина. Таблетки мите 2.6 мг по 25 шт. в упаковке. Таблетки форте 6.5 мг по 25 шт. в упаковке.  
Производитель. *POLFA*, Польша.  
(см. НИТРОГЛИЦЕРИН ДЕПО)

# **СУФРЕКСАЛ (SUFREXAL)**

Международное наименование — *ketaserin*.  
Состав и формы выпуска. Активное вещество - кетансерин. Таблетки 0.04 г по 14 шт. в стрипах.  
Фармакологическое действие. Специфический антагонист S2-серотонинергических рецепторов. Препарат предотвращает вызываемые серотонином вазоконстрикцию, бронхоконстрикцию, агрегацию тромбоцитов. Суфрексал понижает артериальное давление путем понижения периферического сопротивления сосудов. Отчетливый терапевтический эффект проявляется через 2-3 месяца лечения.

Показания. Артериальная гипертензия различной степени тяжести, преэклампсия. Препарат применяется в виде монотерапии и в комбинации с другими гипотензивными средствами. Режим дозирования. Начальная доза препарата при пероральном применении 20 мг 2 раза в сутки. Если при применении такой дозы в течение 1 месяца лечения не достигается удовлетворительный терапевтический эффект, доза препарата может быть увеличена до 40 мг 2 раза в сутки.

Побочное действие. Сонливость, уменьшение концентрации внимания, головная боль, диспепсия. При длительном применении препарата возможно незначительное увеличение массы тела.

Противопоказания. Брадикардия менее 50 ударов в минуту, атриовентрикулярная блокада II-III степени, желудочковая тахикардия или фибрилляция желудочков в анамнезе, гипокалиемия, удлинение интервала QT.

Особые указания. Для усиления гипотензивного эффекта препарат может использоваться в комбинации с бета-блокаторами, диуретиками. Опыта применения препарата на ранних

стадиях беременности у женщин не имеется. При применении препарата не рекомендуется кормить грудью.  
Производитель. JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия.

#### СЭНКАТАЛИН (SENCATALIN)

Международное наименование — *pirenoxid sodium*.  
Состав и форма выпуска. В комплект входит 1 таблетка и растворитель в количестве 15 мл в специальном флаконе-капельнице. В таблетке содержится 0.85 мг натриевой соли 1-гидрокси-5-оксо-5Н-пиридо(3,3-а)феноксазин-3-карбоновой кислоты.  
Фармакологическое действие. Препарат тормозит развитие катаракты.

Показания. Старческая и диабетическая катаракта.  
Режим дозирования. 1 таблетку растворяют в 15 мл растворителя. Полученный раствор вводят в глаза по 1-2 капли 5 раз в сутки.

Побочное действие. Аллергические реакции.  
Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Флакон после растворения таблетки следует хранить в темном прохладном месте. Содержимое флакона нужно использовать в течение 1 месяца.  
Производитель. TAKEDA, Япония.

## T

#### ТАБЕКС (TAVEX)

Международное наименование — *cytisin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - цитизин. Таблетки 0.0015 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. В терапевтических дозах препарат возбуждает ганглии вегетативной нервной системы, стимулирует дыхание, увеличивает выделение адреналина, повышает АД. При применении препарата можно достигнуть отвыкания от курения.

Показания. Хроническая никотиновая зависимость.  
Режим дозирования. Внутрь в начале по 1 таблетке с интервалом в 2 часа (всего 6 таблеток в день в течение 3 дней при соответствующем уменьшении числа выкуриваемых сигарет). Лечение продолжают по следующей схеме: с 4 по 12 день - по 1 таблетке каждые 2.5 часа (5 таблеток в день), с 13 по 16 день - по 1 таблетке каждые 3 часа (4 таблетки в день), с 17 по 20 день - по 1 таблетке каждые 5 часов (3 таблетки в день), с 20 по 25 день - по 1-2 таблетки с плечным покрытием в день. Полное прекращение курения должно наступить не позднее 5-го дня от начала лечения.

Побочное действие. Повышение АД.  
Противопоказания. Артериальная гипертензия, атеросклероз.

Особые указания. Для получения положительного результата при использовании препарата необходимо, чтобы у курильщика было серьезное желание отвыкнуть от курения.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

#### ТАВЕГИЛ (TAVEGYL)

Международное наименование — *clemastin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - клемастина фумаратная соль. Таблетки 0.001 г по 30 шт. в упаковке. Сироп (1 мл препарата содержит 0.0001 г активного вещества) по 60 или 100 мл во флаконах. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.0005 г активного вещества) ампулы 2 мл по 5 или 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Конкурентный антагонист гистамина. Блокирует H1-гистаминовые рецепторы. После перорального приема препарат почти полностью всасывается из желудочно-кишечного тракта. Максимальная концентрация в плазме достигается в пределах 2-4 часов после приема. Антигистаминная эффективность препарата достигает максимума через 5-7 часов после приема. Эффект сохраняется в течение 10-12 часов. Препарат обладает противозудным и противовоспалительным действием, оказывает седативный эффект. Практически не обладает снотворным влиянием.

Показания. Отек Квинке, анафилактический шок, сыпороочная болезнь, сенная лихорадка, крапивница, аллергический дерматит и дерматоз, хроническая экзема.

Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке или 10 мл

сиропа утром и вечером. При необходимости дозу увеличивают до 6 таблеток или 60 мл сиропа в сутки. В/в или в/м назначают по 1 ампуле утром и вечером. Для профилактических целей используют внутривенное капельное введение непосредственно перед возможным развитием анафилактической реакции. Детям в возрасте от 6 до 12 лет назначают по 0.5 мг утром и вечером (2 раза в день).

Побочное действие. Возможны чувство усталости, сонливость. Реже - сухость во рту, головные боли, головокружение, кожные реакции, тошнота, боли в эпигастрии, запор, тремор. В очень редких случаях при внутривенном введении препарата возможны реакции гиперчувствительности, сопровождающиеся шоком и/или одышкой. У некоторых пациентов возможно стабилизирующее влияние на ЧНС.

Противопоказания. Возраст до 6 лет, беременность, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Препарат следует применять с осторожностью у больных с краевой язвой желудка, стенозирующей язвой желудка, гипертрофией простаты и при obstructивных явлениях в шейке мочевого пузыря.

Производители. SANDOZ, Швейцария; EGIS, Венгерская республика (по лицензии Sandoz, Швейцария).

#### ТАГРЕН (TAGREN)

Международное наименование — *ticlopidin hydrochlorid*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - тиклопидин гидрохлорид. Таблетки 0.25 г по 30 шт. в упаковке.  
Производитель. KRKA, Словения.  
(см. ТИКЛОПЕДИН)

#### ТАЗЕПАМ (TAZEPAM)

Международное наименование — *oxazepam*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - оксазепам. Таблетки 0.01 г по 20 или 500 шт. в упаковке.  
Фармакологическое действие. Транквилизатор из группы производных бензодиазепина. Снижает напряжение, чувство страха, устраняет беспокойство, навязчивые мысли, повышает настроение при седативных депрессиях. Обладает противосудорожным и миорелаксирующим действием. Облегчает засыпание. Даже при применении в высоких дозах существенно не снижает способность к концентрации внимания и мысли.

Показания. Неврозы, психопатии, сопровождающиеся беспокойством, напряженностью и страхом, нарушениями сна. Реактивные депрессии (в комбинации с антидепрессантами).  
Режим дозирования. Назначают в начальной дозе по 5-10 мг 2-3 раза в день; при амбулаторном лечении средняя доза составляет 30-50 мг/сут., при стационарном лечении, особенно в острых и тяжелых состояниях, назначают до 120 мг/сут. Курс лечения завершают, постепенно снижая количество принимаемого препарата.

**Побочное действие.** Возможны утомление, слабость, сонливость, развитие привыкания. Редко - развитие парадоксальных реакций: психомоторного возбуждения, повышенной возбудимости, беспокойства.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, психозы, беременность.

**Особые указания.** Во время приема препарата не рекомендуется употреблять спиртные напитки и водить транспортные средства. С осторожностью следует применять у пожилых и больных, у которых понижение давления после применения препарата может привести к нарушению сердечной деятельности, а также у лиц, склонных к злоупотреблению препаратами.

**Производитель.** POLFA, Польша.

## ТАЗОДАК (TAZODAK)

Международное наименование — *trazodon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - trazodone гидрохлорид. Таблетки 0.025, 0.05, 0.1 и 0.15 г по 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** CADILA, Индия.  
(см. ТРАЗОДОН)

## ТАЙЛЕНОЛ (TALENOL)

Международное наименование — *paracetamol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - парацетамол. Таблетки 0.5 г по 20 шт. в упаковке. Капли (1 мл препарата содержит 0.1 г активного вещества) по 15 мл во флаконах. Свечи 0.1 г, 0.2 г, 0.3 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** CILAG, США.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ)

## ТАКСОФИТ-ВИТАМИН С (ТАХОФИТ-ВИТАМИН С)

Международное наименование — *acidum ascorbicum*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - чистый кристаллический витамин С (аскорбиновая кислота). Жевательные таблетки по 10 шт. в упаковке. Таблетки для приготовления шипучего напитка по 10 шт. в упаковке. Драже по 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** KLOSTERFAU, Германия.  
(см. АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА)

## ТАКСОФИТ-ВИТАМИН С+КАЛЬЦИЙ (ТАХОФИТ-ВИТАМИН С+Ca)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - витамин С, кальций глицирофосфат. Таблетки для приготовления шипучего напитка (1 таблетка содержит 1 г и 0.578 г активных веществ соответственно) по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Улучшает работоспособность, стимулирует обмен веществ, компенсирует повышенные физические и психические нагрузки, стимулирует защитные силы организма, участвует в формировании костей и зубов, предупреждает аллергические реакции.

**Показания.** Для профилактики при повышенной потребности в витамине С и кальции (повышенный риск развития простудных заболеваний, психические и физические нагрузки, повышенная утомляемость, predisposition к аллергическим реакциям, беременность).

**Режим дозирования.** Дети: 0.5-1 таблетка в день. Взрослые: 1 таблетка в день. Таблетку растворяют в 0.1-1 стакане воды.

**Побочное действие.** Гипервитаминоз.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Хранить при температуре не выше 25°C в сухом месте.

**Производитель.** KLOSTERFAU, Германия.

## ТАКСОФИТ ПОЛИВИТАМИНЫ П (ТАХОФИТ POLIVITAMINS P)

**Состав и форма выпуска.** Капсула содержит 2 000 МЕ ретинола ацетата, 0.02 г витамина Е ацетата, 0.002 г тиамина нитрата, 0.002 г рибофлавина, 0.002 г пиридоксина гидрохлорида, 0.000005 г цианокобаламина, 0.01 г кальция пантотената, 0.02 г никотинамида, 0.05 г аскорбиновой кислоты, 0.0002 г биотина.

**Фармакологическое действие.** Повышает резистентность организма, поддерживает функцию нервных клеток, стимулирует развитие костной ткани, кожи и слизистых оболочек, активизирует обмен веществ.

**Показания.** Профилактика авитаминозов, повышенная потребность организма в витаминах в период роста, при назначении определенных диет, при активных занятиях спортом. Режим дозирования. 1 капсула в день с небольшим количеством жидкости.

**Побочное действие.** Гипервитаминоз, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, зуд, ангионевротического отека.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** Энергетическая ценность 1 капсулы - 0.001 хлебной единицы.

**Производитель.** KLOSTERFAU, Германия.

## ТАКСОФИТ-ПОЛИВИТАМИНЫ П+МИНЕРАЛЬНЫЕ ЭЛЕМЕНТЫ+МИКРОЭЛЕМЕНТЫ (ТАХОФИТ-POLIVITAMINS P+MINERALS+MICROELEMENTS)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит ретинола пальмитата 6 000 МЕ, эргокальциферола ацетата 400 МЕ, тиамина нитрата 0.01 г, рибофлавин-5-фосфат-натрия 0.00635 г, пиридоксина гидрохлорида 0.005 г, цианокобаламина 0.000005 г, никотинамида 0.05 г, кальция пантотената 0.02 г, аскорбиновой кислоты 0.075 г, альфа-токоферола ацетата 0.005 г, глицерол-1 (2)-дигидрофосфата смеси солей магния 0.05 г, глицерол-1 (2)-дигидрофосфата солей кальция 0.05 г, железа (III) карбоната 0.00125 г, меди сульфата пентагидрата 0.00025 г, натрия молибдата дигидрата 0.0002 г, цинка сульфата гептагидрата 0.0014 г, марганца сульфата (P2) тетрагидрата 0.0005 г. Таблетки для приготовления шипучего напитка по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Усиливает сопротивляемость организма прежде всего в периоды повышенных физических и психических нагрузок.

**Показания.** В целях повышения работоспособности, при перегрузках и состояниях истощения, в период реконвалесценции после длительно и тяжело протекающих заболеваний.

**Режим дозирования.** 1 таблетка в день. Таблетку растворяют в 0.5-1 стакане воды.

**Побочное действие.** При применении препарата по показаниям в указанной дозировке побочного действия не выявлено.

**Противопоказания.** Гиперкальциемия, гиперкальциурия, повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** Без специальных назначений врача суточная доза витамина А у беременных женщин не должна превышать 10 000 МЕ. В связи с этим необходимо строго придерживаться приведенных выше рекомендаций по дозировке.

**Производитель.** KLOSTERFAU, Германия

## ТАКСОФИТ-ПОЛИВИТАМИНЫ П+МИНЕРАЛЬНЫЕ ЭЛЕМЕНТЫ ФОРТЕ (ТАХОФИТ-POLIVITAMINS P+MINERALS FORTE)

**Состав и форма выпуска.** 1 капсула содержит ретинола пальмитата 0.00284 г, эргокальциферола 0.000083 г, альфа-токоферола ацетата 0.03 г, тиамина нитрата 0.005 г, рибофлавина 0.003 г, пиридоксина гидрохлорида 0.003 г, цианокобаламина 0.000005 г, пантотената 0.01 г, фолиевой кислоты 0.0005 г, нико-



тинамида 0.025 г, аскорбиновой кислоты 0.075 г, кальция гидрофосфата безводного 0.22 г, окиси магния 0.05 г, калия сульфата 0.009 г, железа (II) сульфата дигидрата 0.0495 г, калия йодида 0.000195 г, кобальта (II) сульфата гептагидрата 0.0006 г, меди (II) сульфата пентагидрата 0.0014 г, марганца (II) сульфата моногидрата 0.0031 г, натрия молибдата дигидрата 0.00048 г, окиси цинка 0.00125 г. Капсулы по 20 или 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Повышает работоспособность, усиливает сопротивляемость организма. Минеральные элементы принимают участие в формировании костей и зубов, входят в состав ферментных и коферментных систем организма.

**Показания.** Профилактика гиповитаминоза и дефицита минеральных элементов в период усиленного роста организма, во время беременности, при назначении особых диет, для повышения сопротивляемости к инфекционным заболеваниям. Режим дозирования. 1 капсула в день с небольшим количеством жидкости.

**Побочное действие.** При применении по показаниям в указанной дозировке побочного действия не выявлено.

**Противопоказания.** Гиперкальциемия, гиперкальциурия, повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** Без предписания врача суточная доза витамина А у беременных женщин не должна превышать 10 000 МЕ. В связи с этим необходимо точно придерживаться рекомендуемой дозы.

Производитель *KLOSTERFRAU*, Германия.

#### ТАЛЕУМ (TALEUM)

Международное наименование — *cromoglicat disodium*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — динатрия хромогликат. Аэрозольные баллоны с дозирующим устройством, с содержанием в каждом 0.3 г активного вещества. 1 доза содержит 0.001 г препарата.

Производитель *EGIS*, Венгерская республика.

(см. ХРОМОГЛИКАТ НАТРИЯ)

#### ТАМИЦИН (TAMICIN)

Международное наименование — *cefpiramid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — цефпиримида натрия соль. Порошок для инъекций 0.25, 0.5 и 1.0 г во флаконах по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Цефалоспориновый антибиотик для парентерального введения. Действует бактерицидно. Обладает широким спектром антибактериального действия, который включает различные аэробные и анаэробные грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы. Устойчив к бета-лактамазам как грамположительных, так и грамотрицательных микроорганизмов.

**Показания.** Бактериальные инфекции тяжелого течения, смешанные аэробно-анаэробные инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами: перитонит, сепсис, менингит, эндокардит; холангит, холецистит, эмпиема желчного пузыря; инфекции органов малого таза; пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры; пиелонефрит, абсцесс почки; инфекции костей, суставов, кожи и мягких тканей; инфицированные раны и ожоги.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. Назначают в дозе 1-2 г/сут при среднетяжелых инфекциях и до 4 г/сут при тяжелом течении инфекций. Кратность введения — 2 раза в сутки. Детям назначают в дозе 30-80 мг/кг массы тела в сутки (максимальная суточная доза 1.50 мг/кг); кратность введения 2-3 раза. Вводят внутримышечно или внутривенно. Для внутримышечного введения 0.5 г препарата растворяют в 3 мл лидокаина.

**Побочное действие.** Аллергические реакции (крапивница,

кожный зуд, гиперемия кожи, лихорадка, эозинофилия; очень редко — отек Квинке, анафилактический шок). Возможны лейкопения, гранулоцитопения, тромбоцитопения, гемолитическая анемия; транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз, креатинина. Описаны случаи развития псевдомембранозного колита и поражения почек с явлениями гематурии, протеинурии, олигурии.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

**Особые указания.** Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат новорожденным, больным с выраженными нарушениями функции почек и печени. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения нельзя употреблять алкоголь. У больных на фоне терапии возможна ложноположительная реакция мочи на сахар. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении "петлевых" диуретиков.

Производитель *LEK*, Словения.

#### ТАМОКСИФЕН (TAMOXIFEN)

Международное наименование — *tamoxifen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — тамоксифен. Таблетки 0.01 г, 0.02 г, 0.03 г, 0.04 г по 30 или 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает антиэстрогенное действие. Ингибирует рецепторы аутогенных эстрогенов и, таким образом, тормозит прогрессирование опухолевого заболевания, стимулируемого эстрогенами.

**Показания.** Рак молочной железы у женщин в менопаузе, рак молочной железы у мужчин после кастрации, рак почки, меланомы.

**Режим дозирования.** Доза препарата устанавливается индивидуально. Назначают 20-40 мг в сутки, ежедневно, длительно (до 2-3 лет).

**Побочное действие.** Боль в костях и очагах поражения, тошнота, рвота, повышение температуры тела, зуд в области гениталий, алоpecia, отечность, вагинальные кровотечения. Редко — тромбоцитопения, сыпь, депрессия, головокружение, головная боль, тромбоэмболия, фибрит, расстройство зрения.

**Противопоказания.** Беременность, тромбофлебит.

**Особые указания.** При лечении препаратом необходим контроль за содержанием в крови тромбоцитов и кальция, за картиной крови; при длительном применении — наблюдение окулиста. С осторожностью назначают пациентам с лейкопенией, тромбоцитопенией, гиперкальциемией. Во время лечения не рекомендуют выполнять работы, требующие повышенной концентрации внимания. Не следует сочетать с препаратами, содержащими гормоны, особенно эстрогены. При одновременном назначении с препаратами, оказывающими влияние на свертывающую систему крови необходима коррекция дозы тамоксифена. При комбинированном назначении с цитостатиками повышается риск тромбообразования. Производители. Дигнотамекс (*Dignotamax*) *DIGNOS-HEMI*, Германия; Земид (*Zemid*) *WYETH GROUP*, Германия; Зитазонинум (*Zitazoninum*) *EGIS*, Венгерская республика; Йенкоксифен (*Jenoxifen*) *JENAPHARM*, Германия; Нолвадекс (*Nolvadex*) *ICI*, Великобритания; Онкотам (*Oncotam*) *CADILA*, Индия; Тамоксифен (*Tamoxifen*) *LEIRAS*, Финляндия; Тамоксифен (*Tamoxifen*) *LACHEMA*, Чехия; Тамоксифен-Эбве (*Tamoxifen-Ebwe*) *EBEWE*, Австрия; Цифофен (*Citofen*) *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина.

#### ТАМОКСИФЕН (TAMOXIFEN)

Международное наименование — *tamoxifen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — тамоксифен. Таблетки 0.01 г по 100 шт. в упаковке. Производитель. *LACHEMA*, Чехия. (см. ТАМОКСИФЕН)

## ТАМОКСИФЕН (TAMOXIFEN)

**Международное наименование** — *tamoxifen*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — тамоксифен. Таблетки 0.01 г, 0.02 г по 30 или 100 шт. в упаковке. Производитель. *LEIRAS*, Финляндия. (см. ТАМОКСИФЕН)

## ТАМОКСИФЕН-ЭБЕВЕ (TAMOXIFEN-EBEWE)

**Международное наименование** — *tamoxifen*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — тамоксифен цитрат. Таблетки 0.01 г, 0.02 г, 0.03 г, 0.04 г по 100 шт. в упаковке. Производитель. *EBEWE*, Австрия. (см. ТАМОКСИФЕН)

## ТАНАКАН (TANAKAN)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — экстракт листьев *Ginkgo biloba*. Таблетки и раствор для приема внутрь (1 мл препарата содержит 0.04 г активного вещества).

**Фармакологическое действие.** Улучшает клеточный метаболизм, способствует восстановлению целостности клеточных мембран, улучшает их функциональную активность. Повышает усвоение глюкозы тканями, синтез АТФ, уменьшает концентрацию лактата в тканях. Нормализует функциональную активность сосудистой стенки, оказывает противоотечное действие, понижает свертывающую способность крови. Оказывает выраженное влияние на нейроэндокринные процессы: ускоряет процессы выделения медиаторов, изменяет плотность синаптических рецепторов.

**Показания.** Ишемические и возрастные изменения функциональной активности мозга: провалы в памяти, ослабление внимания, ослабление интеллекта, психические и поведенческие отклонения, последствия черепно-мозговых травм. Нейрогенные нарушения: кохлеарно-вестибулярный синдром (головокружение, звон в ушах, гипоклаузия), хороретинопатия (диабетическая или обусловленная дегенеративными возрастными изменениями). Нарушения микроциркуляции: идиопатический клещевидный отек, акрокраниоз, синдром Рейно, акропарестезии. Артериопатия нижних конечностей: боли при ходьбе, трофические нарушения, боли в лежачем положении.

**Режим дозирования.** Назначается по 3 таблетки или по 3 мл в сутки.

Производитель. *BEAUFOUR IPSSEN*, Франция.

## ТАРДИФЕРОН (TARDYFERON)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества — сульфат железа и мукопротеоза. Драже ретард (1 драже содержит 0.25626 г и 0.08 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Тардиферон стимулирует эритропоэз. При приеме препарата внутрь частично происходит разрушение драже, освобождается активное железо, легко всасывающееся слизистой оболочкой кишки.

**Показания.** Профилактика и лечение железодефицитной анемии различного генеза; повышенная потребность организма в железе; нарушение всасывания железа.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 1 ретард-драже 2 раза в день за час до приема пищи. Продолжительность приема препарата устанавливается индивидуально с учетом тяжести заболевания. В случае выраженной формы железодефицитной анемии лечение продолжается 3-6 месяцев после исчезновения симптомов анемии.

**Побочное действие.** Боль в области эпигастрия, тошнота, диарея, запор.

**Противопоказания.** Апластическая анемия, гемолитическая анемия, трансфузионный гемолитический синдром, геморрагическая анемия.

**Особые указания.** Следует избегать совместного назначения тардиферона с антацидными препаратами, производными тетрациклина, Д-пенициллином.

Производитель. *ROBAPHARM*, Швейцария; *EGIS*, Венгерская республика (по лицензии *Robapharm*, Швейцария).

## ТАРДИФЕРОН-ФОЛ (TARDYFERON-FOL)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества — безводный сульфат железа, мукопротеоза, фолиевая кислота. Производитель. *ROBAPHARM*, Швейцария.

## ТАРИВИД (TARIVID)

**Международное наименование** — *ofloxacin*. Состав и формы выпуска. Активное вещество — офлоксацин. Таблетки 0.2 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для инфузий 100 мл (0.2 г) во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик группы фторхинолонов бактерицидного действия. Обладает широким спектром действия, который включает большинство грамотрицательных микроорганизмов (синегнойная, гемофильная и кишечная палочки, шигеллы, сальмонеллы, менингококки, гонококки). Активен в отношении многих штаммов стафилококков (продуцирующих и не продуцирующих пенициллиназу), а также легионелл, микоплазм, хламидий. Активен в отношении микроорганизмов, продуцирующих бета-лактамазы. Таривид быстро и почти полностью всасывается после перорального приема; максимальная концентрация препарата в сыворотке достигается через 0.5-1 ч.

**Показания.** Инфекции дыхательных путей, уха, горла, носа; инфекции почек и мочевыводящих путей; кожи и мягких тканей; инфекционно-воспалительные заболевания брюшной полости, органов малого таза, половых путей, гонорея, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, а также чувствительности микроорганизма. Средняя доза препарата для перорального назначения составляет по 0.2 г 2 раза в сутки. При необходимости доза может быть увеличена до 0.8 г/сут в 2 приема. Таблетки следует принимать натощак или во время еды, запивая небольшим количеством жидкости. При инфекциях тяжелого течения 0.2 г препарата вводят в/в капельно в течение 1 часа в 250 мл 5% раствора глюкозы. У больных с нарушением функции почек требуется коррекция режима дозирования. При клиренсе креатинина 20-50 мл/мин первая доза составляет 0.2 г; в дальнейшем назначают по 0.1 г каждые 24 ч. При клиренсе креатинина менее 20 мл/мин первая доза также составляет 0.2 г; в дальнейшем назначают по 0.1 г каждые 48 ч.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, анорексия, рвота, диарея, боли в животе; головная боль, головокружение, чувствительность, бессонница; кожный зуд, крапивница, фотосенсибилизация; транзиторное повышение концентрации в крови билирубина, печеночных трансаминаз, мочевины, креатинина; миалгия, артралгия; анемия, лейкопения, нейтропения, агранулоцитоз, тромбоцитопения. В редких случаях — псевдомембранозный колит, замедление реакционной способности.

**Противопоказания.** Эпилепсия, беременность, лактация, возраст до 15 лет, повышенная чувствительность к офлоксацину и другим препаратам хинолонового ряда.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с атеросклерозом сосудов головного мозга, нарушением мозгового кровообращения, с нарушениями функции почек. В период лечения препаратом больные не должны подвергаться ультрафиолетовому облучению.

Производитель. **HOECHST**, Германия.

#### ТАУРЕДОН (TAUREDON)

Международное наименование — *natrium aurothiomalat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ауриотомалат натрия. Раствор для инъекций (1 ампула содержит 0.01 г, 0.02 г или 0.05 г активного вещества), ампулы 0.5 мл по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Тауредон — базисный препарат для лечения аутоиммунных заболеваний. Вызывает торможение антиген-индуцированной стимуляции лимфоцитов, угнетение фагоцитоза моноцитами, трансулоцитами и макрофагами, стабилизацию лизосомальных мембран, укрепление коллагеновых волокон с занятием иммунологически активных валентностей, способных спровоцировать аутоиммунный процесс.

Показания. Ревматоидный артрит, псориатический артрит, ювенильный ревматоидный артрит.

Режим дозирования. Доза устанавливается врачом индивидуально в каждом конкретном случае. На первой неделе лечения препарат вводят 1 раз в дозе 10 мг, на второй неделе — 1 раз в дозе 20 мг, на третьей неделе — 1 раз в дозе 50 мг. Начиная с четвертой недели, в течение 20 недель препарат вводят 1 раз в неделю в дозе 50 мг. Затем переходят на поддерживающую терапию дозой 50 мг в месяц до общей введенной дозы 3 г. При необходимости препарат может приниматься годами по 1 инъекции 50 мг в месяц.

Побочное действие. Эозинофилия, лейкопения, тромбоцитопения, агранулоцитоз. Редко — экзантема, гингивит, стоматит, энтероколит, цилиндрит, гематурия, протеинурия. При выражении побочных эффектов лечение необходимо прекратить.

Противопоказания. Полиартриты при коллагенозах, нефрозы и нефриты, выраженное поражение печени, нарушения гемопоза, язвенный колит, период беременности, осложненный сахарный диабет.

Особые указания. Тауредон вводится только глубоко внутримышечно с помощью одноразовых шприцев.

Производитель. **BYK GULDEN**, Германия.

#### ТАХОКОМБ (ТАШКОКОМБ)

Состав и форма выпуска. 1 см<sup>2</sup> пластыня тахокомба толщиной 0.5 см содержит: конский коллаген 0.0013–0.002 мг, покрытый человеческим фибриногеном 0.0043–0.0067 г, бычьим тромбином 1.5–2.5 МЕ, бычьим апротинином 0.055–0.087 фарм.евр.ед., рибофлавином (для обозначения клейкой поверхности) 7–26 мг. Пластыни размером 9.5 x 4.8 x 0.5 см в герметичных упаковках. Во внешней упаковке находится мешочек, содержащий 3 г силикагеля (влагопоглощающее вещество).

Фармакологическое действие. Абсорбирующее гемостатическое средство для местного применения. При контакте препарата с кровоточащей поверхностью или жидкостями организма факторы свертывания крови, содержащиеся в порывах, высвобождаются и вызывают связь коллагеновой пластины с раневой поверхностью. При этом образуется липкий и эластичный густок. Раневая поверхность и коллаген склеиваются во время полимеризации. В это время тахокомб должен быть прижат к раневой поверхности. Апротинин ингибирует фибринолиз и стабилизирует густок фибрина до того момента, пока соединительная ткань не заменит его. Коллагеновая пластина стимулирует агрегацию тромбоцитов и препятствует смыванию активно свертывающихся составных частей даже при профузном кровотечении.

Показания. Остановка кровотечения и склеивание тканей, особенно при хирургических вмешательствах на паренхиме различных органов. Остановка кровотечения при хирургических вмешательствах на ЛОР органах, в гинекологии, урологии, сосудистой хирургии, травматологии, закрытие и

предупреждение фистул мочевого пузыря, поджелудочной железы, лимфатической системы, закрытие перфораций барабанной перепонки, закрытие дефектов твердой мозговой оболочки, закрытие ран и предупреждение попадания воздуха при операциях на легких.

Режим дозирования. Накладывается стороной, помеченной желтым цветом, и прижимается в течение 3–5 мин влажной перчаткой или с помощью влажного компресса. Сухие раны перед применением препарата необходимо увлажнять физиологическим раствором. При обширных ранах накладывается несколько пластыней.

Побочное действие. При использовании по показаниям в рекомендуемом режиме не выявлено.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов входящих в состав препарата.

Особые указания. Тахокомб является препаратом, готовым к немедленному употреблению. Пластыни тахокомба могут подвергаться растягиванию и сжатию.

Производитель. **HAESLUND NYCOMED**, Австрия.

#### ТЕГРЕТОЛ (TEGRETOL)

##### ТЕГРЕТОЛ CR (TEGRETOL CR)

Международное наименование — *carbamazepin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — карбамазетин.

Таблетки 0.2 и 0.4 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. **CIBA-GEIGY**, Швейцария.  
(см. КАРБАМАЗЕПИН)

#### ТЕЛДАН (TEL DAN)

Международное наименование — *terfenadin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — терфенадин. Таблетки 0.12 г по 15 шт. в упаковке.

Производитель. **MARION MERREL DOW**, Франция.  
(см. ТЕРФЕНАДИН)

#### ТЕМГЕЗИК (TEMGESIK)

Международное наименование — *buprenorphin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бупренорфина гидрохлорид. Подъязычные таблетки 0.2 мг по 10, 20 и 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0.3 мг активного вещества), в упаковке 10, 20 и 100 ампул.

Производитель. **BOEHRINGER MANNHEIM**, Австрия.  
(см. БУПРЕНОРФИН)

#### ТЕМПАЛГИН (TEMPALGIN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — темпидон и аналгин. Таблетки, покрытые оболочкой (1 таблетка содержит 0.02 г и 0.5 г активных веществ соответственно), по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Болеутоляющее средство. Обладает мягким транквилизирующим действием. Анальгетический эффект выражен сильнее, чем при использовании анальгина, и более продолжительен.

Показания. Невралгия, головная боль, зубная боль, люмбаго, ревматизм, желчная и почечная колики.

Режим дозирования. Внутрь для взрослых — по 1 таблетке 1–4 раза в день.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека.

Противопоказания. Заболевания печени; органические заболевания сердечно-сосудистой системы в стадии декомпенсации.

Особые указания. При длительном систематическом приеме препарата необходимо контролировать картину периферической крови.

Производитель. **PHARMACHIM**, Болгария.

#### ТЕМПИДОН (TEMPIDON)

Международное наименование — *triacetamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - триацетамин. Таблетки 0.02 г по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Трициклический антидепрессант.

Показания. Депрессивные состояния различного генеза; поддержание действия наркотиков и гипнотических средств в целях премедикации.

Режим дозирования. 1-2 таблетки 3-4 раза в сутки.

Побочное действие. При использовании по показаниям в рекомендуемой дозировке побочного действия не выявлено.

Противопоказания. Выраженное нарушение функции печени или почек.

Особые указания. Пациенты, принимающие препарат, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

## ТЕНЗИОМИН (TENSIOMIN)

Международное наименование — *captopril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - каптоприл. Таблетки 0.025 г по 30 шт. в упаковке. Таблетки 0.05 г или 0.1 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. EGIS, Венгерская республика. (см. КАПТОПРИЛ)

## ТЕНОКСИКАМ (TENOXICAM)

Международное наименование — *tenoxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - теноксикам. Таблетки 0.02 г. Капсулы 0.02 г. Свечи ректальные 0.02 г.

Фармакологическое действие. Противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее средство. Подавляет провоспалительные факторы. Вызывает ослабление боли в суставах в покое и при движении, уменьшение утренней скованности и припухлости суставов, способствует увеличению объема движений. Противовоспалительный эффект наступает к концу первой недели лечения. Подавляет агрегацию тромбоцитов. При длительном применении оказывает десенсибилизирующее действие.

Показания. Суставной синдром (ревматоидный артрит, остеоартрит, анкилозирующий спондилит, подагра); боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата.

Режим дозирования. Назначают по 20 мг (1 таблетка или 1 свеча) 1 раз в сутки (желательно в одно и то же время). При проведении длительной поддерживающей терапии желательно снизить дозу до 10 мг в сутки. При острых приступах подагры назначают по 40 мг (2 таблетки или 2 свечи) 1 раз в сутки в течение первых 2-х дней; затем переходят на назначение в дозе 20 мг 1 раз в сутки в течение еще 5 дней.

Побочное действие. Наиболее часто наблюдаются расстройства со стороны ЖКТ (тошнота, изжога, боли в неприятные ощущения в животе, диарея). Возможны головокружение, головная боль; кожная сыпь, зуд, крапивница, эритема. В редких случаях - синдром Стивенса-Джонсона и синдром Лайелла; повышение концентрации в крови мочевины, креатинина, остаточного азота, билирубина, печеночных трансаминаз. У предрасположенных пациентов - отеки. Отмечены случаи возникновения эрозивно-язвенных поражений, кровотечения и перфорации ЖКТ. При применении свечей возможно местное раздражение, болезненная дефекация.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; «аспиринная» астма, выраженные нарушения функции почек; беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С особой осторожностью назначают препарат больным с заболеваниями печени, почек, заболеваниями ЖКТ, кровотечениями из ЖКТ в анамнезе; тяжелыми формами артериальной гипертензии, сердечной недостаточности; сразу после серьезных хирургических вмешательств. Тенок-

сикам может снижать мочегонное действие диуретиков. Следует избегать одновременного назначения теноксикама с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, антикоагулянтами, пероральными антидиабетическими средствами. Препарат следует отменить за несколько дней перед операцией. В процессе длительного лечения препаратом необходим систематический контроль за функцией печени и почек.

Производители. Теноктил (Tenoktil) ECZACIBASI, Турция; Тилкотил (Tilcotil) ROCHE, Швейцария.

## ТЕНОКТИЛ (TENOKTIL)

Международное наименование — *tenoxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - теноксикам. Капсулы 0.02 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. ECZACIBASI, Турция. (см. ТЕНОКСИКАМ)

## ТЕНОЛОЛ (TENOLOL)

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - атенолол. Таблетки 0.1 г по 10 шт. в стриплах.

Производитель. IPCA, Индия. (см. АТЕНОЛОЛ)

## ТЕНОРЕТИК (TENORETIC)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - атенолол и хлорталидон. Таблетки (1 таблетка содержит 0.1 г и 0.025 г активных веществ соответственно).

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат пролонгированного действия. Содержит два активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Атенолол - селективный бета-адреноблокатор, не имеет собственной симпатомиметической активности; урежает ЧСС, уменьшает ударный и минутный объемы сердца; снижает повышенное артериальное давление как в положении стоя, так и в положении лежа. Хлорталидон является мочегонным средством средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды.

Показания. Артериальная гипертензия.

Режим дозирования. Назначают в средней дозе по 1 таблетке в сутки (утром).

Побочное действие. Похолодание конечностей, усталость, быстрая утомляемость при физическом напряжении, брадикардия, замедление АВ проводимости, желудочно-кишечные расстройства, головокружение, расстройства сна, гипокальциемия, гиперкальциемия, гипонатриемия, гиперурикемия. Редко - кожный зуд, покраснение кожных покровов, расстройства зрения, одышка, тромбоцитопения, нейтропения.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени; хроническая сердечная недостаточность, резистентная к лечению сердечными гликозидами; выраженная брадикардия; кардиогенный шок; выраженная почечная и печеночная недостаточность; бронхиальная астма; беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С большой осторожностью назначают больным с хроническим бронхитом, эмфиземой легких, подагрой, облитерирующими заболеваниями периферических артерий. При назначении препарата больным со сниженной выделительной функцией почек необходим контроль клиренса креатинина и электролитного баланса. При длительном лечении необходимо дополнительно назначать препараты калия. Отменять препарат следует постепенно, снижая дозу в течение 7-10 дней.

Производитель. JCI, Великобритания.



**ТЕНОРИК (TENORIC)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества - атенолол и хлорталидон. Таблетки (1 таблетка содержит 0.1 г и 0.025 г активных веществ соответственно) по 10 шт. в упаковке. Таблетки тенорик-50 (1 таблетка содержит 0.05 г и 0.0125 г активных веществ соответственно) по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат пролонгированного действия. Содержит два активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Атенолол - селективный бета-адреноблокатор, не имеет собственной симпатомиметической активности; урежает ЧСС, уменьшает ударный и минутный объемы сердца; снижает повышенное артериальное давление как в положении стоя, так и в положении лежа. Хлорталидон является мочегонным средством средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды.

Показания. Артериальная гипертензия. Режим дозирования. Назначают в средней дозе 1 таблетка в сутки. Пожилым пациентам назначают тенорик-50 по 1 таблетке в сутки. При выраженном нарушении функции почек дозу препарата назначают в зависимости от клиренса креатинина.

Побочное действие. Мышечная слабость, быстрая утомляемость при физическом напряжении, похолодание конечностей, брадикардия, замедление АВ проводимости, желудочно-кишечные расстройства, головокружение, расстройства сна, гипокальемия, гиперкальциемия, гипонатриемия, гиперурикемия. Редко - кожная сыпь, зуд, одышка, тромбоцитопения, нейтропения.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени; хроническая сердечная недостаточность, резистентная к лечению сердечными гликозидами; выраженная брадикардия; кардиогенный шок; выраженная почечная и печеночная недостаточность; бронхиальная астма; беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С особой осторожностью назначают тенорик больным с хроническим бронхитом, эмфиземой легких, подагрой, облитерирующими заболеваниями периферических артерий. При длительном лечении необходимо дополнительно назначать препараты калия. Отменять препарат следует постепенно, снижая дозу в течение 7-10 дней. Перед хирургическим вмешательством с применением общей анестезии отмена препарата должна быть завершена по меньшей мере за 48 часов до операции. Если больной принимал препарат перед операцией, ему следует подобрать наркотическое средство с минимальным отрицательным инотропным действием. Не следует назначать тенорик одновременно с верапамилом и другими препаратами, угнетающими АВ проводимость.

Производитель. IPCA, Индия.

**ТЕНОРМИН (TENORMIN)**

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - атенолол. Таблетки 0.05 г, 0.1 г.

Производитель. ICI, Великобритания; LACHEMA, Чехия (по лицензии ICI, Великобритания). (см. АТЕНОЛОЛ)

**ТЕНТЕКС ФОРТЕ (TENTEX FORTE)**

Состав и форма выпуска. Таблетки по 100 шт. в упаковке. 1 таблетка содержит Saffron 0.02 г, Amber 0.01 г, экстракт Muskadam 0.01 г, Nux vomica 0.016 г, Anacyradhwaj 0.016 г, Shilajeet 0.032 г, Orchis mascula 0.016 г, Makardhuj pyrethrum 0.016 г, Withania somnifera 0.065 г, Sida cordifolia 0.016 г, Bombax malabaricum 0.016 г, Argyreia speciosa 0.032 г, Mucuna puriens 0.032 г, Trivang 0.032 г.

Фармакологическое действие. Препарат восстанавливает половую активность и повышает либидо за счет непосредственного стимулирующего влияния на спинальные центры сексуальной активности, а также, вероятно, на гипоталамус или лимбическую систему.

Показания. Функциональная импотенция, пониженное либидо, половая неврастения, импотенция после облучения, слабая половая активность у пожилых людей.

Режим дозирования. При недостаточной половой активности (недостаточной эрекции) принимают 2 таблетки с молоком или чаем за 30 мин или 1 час до сна (или 1 таблетку утром и 1 таблетку перед сном). При слабой половой активности у пожилых назначают по 1 таблетке 2 раза в сутки в течение 45-50 дней. Курс лечения повторяют каждые 6 месяцев. При полной функциональной импотенции указанную выше дозу увеличивают до 2 таблеток 3 раза в день. Лечение проводится под наблюдением врача.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Высокое АД, прогрессирующий склероз, хронические заболевания почек, сердечная недостаточность.

Особые указания. Комбинированное применение тентекса форте (внутри) и хемколина (местно, на половой член) способствует усилению эффекта препаратов.

Производитель. HIMALAYA, Индия.

**ТЕОНИКОЛ (TEONICOL)**

Международное наименование — *xantinol nicotinat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ксантинола никотинат. Таблетки в оболочке 0.15 г.

Производитель. FARMOS, Финляндия.

(см. КСАНТИНОЛА НИКОТИНАТ)

**ТЕОПЛУС (THEOPLUS)**

Международное наименование — *theophyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - безводный теофиллин. Таблетки 0.1 г, 0.3 г в блистерной упаковке.

Производитель. PIERRE FABRE, Франция.

(см. ТЕОФИЛИН)

**ТЕОТАРД (THEOTARD)**

Международное наименование — *theophyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - безводный теофиллин. Капсулы пролонгированного действия (ретард-капсулы) 0.2 г, 0.35 г или 0.5 г по 40 шт. в упаковке.

Производитель. KRKA, Словения.

(см. ТЕОФИЛИН)

**ТЕОФИЛЛАМИН (THEOPHYLLAMIN)**

Международное наименование — *theophyllamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - теофиллин (около 80 %) и этилендиамин (около 20 %). Таблетки 0.1 г, таблетки ретард 0.35 г. Раствор для внутримышечного введения в ампулах по 1 мл (0.24 г активного вещества и 0.1 г норкаина) и 2 мл (0.5 г активного вещества). Раствор для внутривенного введения в ампулах по 5 мл (1 мл раствора содержит 0.048 г активного вещества) и 10 мл (1 мл раствора содержит 0.024 г или 0.025 г теофилламина). Свечи 0.36 г.

Фармакологическое действие. Теофилламин представляет собой соединение теофиллина с 1,2-этилендиамном, благодаря чему он легче растворяется и лучше абсорбируется. Теофиллин ингибирует фосфодиэстеразу и увеличивает накопление в тканях циклического аденозинмонофосфата, что уменьшает сократительную активность гладкой мускулатуры. Теофиллин расширяет мускулатуру бронхов, кровеносные сосуды, главным образом, сосуды мозга, кожи и почек; оказывает спазмолитическое действие по отношению к периферической венозной системе, увеличивает почечный кровоток, обладает умеренно выраженным диуретическим эффектом. Ингибирует агрегацию тромбоцитов. Препарат об-



ладает стимулирующим действием на дыхательный центр, повышает частоту и силу сердечных сокращений. Показания. Курпирование бронхоспастического синдрома при бронхиальной астме, бронхите, астматическом статусе. Нарушение мозгового кровообращения. Недостаточность кровообращения (как компонент комбинированной терапии). При застойных явлениях сердечного и почечного происхождения как мочегонное средство.

Режим дозирования. Внутрь назначают по 100–200 мг 3–4 раза в сутки. При необходимости дозу можно увеличивать с интервалом в 3 дня. Лечение таблетками ретард начинают со 175 мг (0,5 таблетки) каждые 12 часов. Дозу препарата увеличивают каждые 3 дня до достижения оптимального терапевтического эффекта. При терапии суппозиториями суточная доза составляет 1–2 свечи (720 мг) в сутки. При неолжних состояниях применяют внутривенное введение препарата в дозе 4–6 мг/кг веса (средняя доза 250 мг) до 3–х раз в сутки. Детям препарат назначают в дозе: в возрасте до 3 месяцев – 30–60 мг в сутки, от 4 до 12 месяцев – 60–90 мг в сутки, с 2 до 3 лет – 90–120 мг, от 4 до 7 лет – 120–240 мг, от 8 до 18 лет – 250–500 мг в сутки. Вышеуказанная доза является суточной и вводится в 2–3 приема. Препарат разводят в 10–20 мл физиологического раствора, вводят медленно (около 5 минут). При астматическом статусе можно применять внутривенное капельное введение препарата: 720–750 мг в 250 мл или 500 мл раствора для инфузии. Содержимое ампулы 1 мл и 2 мл вводят только внутримышечно глубоко в верхний квадрант ягодичной мышцы в дозе 100–500 мг в сутки. Содержимое ампулы 5 мл и 10 мл вводят только внутривенно.

Побочное действие. Головокружение, сердцебиение, нарушение сердечного ритма, бессонница, тошнота, рвота, беспокойство, судороги, альбуминурия, гематурия, аллергические реакции в виде кожной сыпи. Обострение язвенной болезни. Редко – гипогликемия. При очень быстром внутривенном введении препарата возможно появление болей в прекардиальной области и падение артериального давления (коллапс). При продолжительном пероральном применении могут отмечаться анорексия, тошнота, рвота, головная боль, раздражительность. При применении суппозиториев у ряда пациентов возможно возникновение проктита.

Противопоказания. Гиперчувствительность к теофиллину. Препарат противопоказан пациентам с острой сердечной недостаточностью, стенокардией, нарушением ритма сердца. Не применяют при выраженном нарушении функции печени, почек и у пациентов, страдающих эпилепсией.

Особые указания. Перед введением препарат необходимо нагреть до температуры тела. Теофиллином нельзя соединять с раствором глюкозы. С осторожностью препарат назначают одновременно с антикоагулянтами, с другими производными теофиллина или гуанина. Во время лечения запрещается принимать вещества, содержащие производные ксантина (чай, кофе).

Производители. Аминофиллин (Aminophyllin) FAR-CA, Италия; Аминофиллин (Aminophyllin) HEMOFARM, Югославия; Аминофиллин (Aminophyllin) LEK, Словения; Аминофиллин (Aminophyllin) POLFA, Польша; Диафиллин (Diaphyllin) CHINOIN, Венгерская республика; Эуфиллин 0.24 (Eufyllin 0.24) BYK GULDEN, Германия.

## ТЕОФИЛЛИН (THEOPHYLLIN)

Международное наименование — theophyllin.

Состав и форма выпуска. Активное вещество – безводный теофиллин. Пролонгированные формы выпуска: таблетки 0.1, 0.125, 0.2, 0.25 или 0.3 г; капсулы 0.125, 0.2, 0.25, 0.35, 0.375 или 0.5 г.

Фармакологическое действие. Теофиллин блокирует аденозиновые рецепторы и ингибирует фосфодиэстеразу. Вызывает выраженный бронхолитический эффект, обусловленный непосредственным влиянием на бронхальную мускулатуру.

Стабилизирует мембрану тучных клеток, тормозит высвобождение медиаторов анафилактических реакций, увеличивает мукоцилиарный клиренс, стимулирует сокращение диафрагмы и улучшает функцию дыхательных, межреберных мышц. Улучшая дыхательную функцию, способствует насыщению крови кислородом и снижению концентрации углекислоты; стимулирует центры дыхания. Усиливает вентиляцию легких в условиях гипоксемии. Уменьшает легочное сосудистое сопротивление, понижает давление в малом круге кровообращения. Оказывает сосудорасширяющее действие, стимулирующее влияние на деятельность сердца, увеличивает силу и частоту сердечных сокращений, увеличивает коронарный кровоток, увеличивает потребность сердца в кислороде. Оказывает умеренный диуретический эффект. Расширяет внепеченочные желчные пути. Пролонгированные формы препарата обеспечивают медленное высвобождение и поддержание постоянной терапевтической концентрации теофиллина в крови, что позволяет применять препарат через 12 часов.

Показания. Теофиллин применяют при бронхиальной астме для предупреждения приступов и систематического лечения. Для симптоматического лечения бронхоспастического синдрома другой этиологии (хронические обструктивные заболевания легких, хронический бронхит, эмфизема легких). Легочная гипертензия, расстройства дыхания по типу Чейн-Стокса, ночное апноэ. Мигрень, нарушения мозгового кровообращения.

Режим дозирования. Доза препарата зависит от клинического течения заболевания, массы тела пациента, возраста, особенностей метаболизма. Обычно препарат назначают 2 раза в день. Дозы препарата подбирают индивидуально. Лечение начинают с меньших доз, которые постепенно увеличивают до получения максимального терапевтического эффекта, через 2–3 дня при недостаточной эффективности дозу повышают, при плохой переносимости – уменьшают.

При больших дозах лечение проводят под контролем концентрации теофиллина в крови (терапевтическая концентрация в пределах 10–15 мкг/мл). Для некурящих взрослых пациентов средней массой тела от 40 до 75 кг средняя доза 10 мг/кг веса тела в сутки, разовая доза составляет 200, 250, 300, 350 и даже 500 мг. В первую неделю лечения начинают со средней дозы 300 мг 2 в сутки, при необходимости назначают 300 мг 3 раза в сутки или 500 мг однократно перед сном (в случае преимущественно ночных и утренних приступов). У пациентов с низкой массой тела (меньше 40 кг) начальная разовая доза составляет 200 – 250 мг. Поддерживающая доза для взрослых с массой тела менее 70 кг 450 мг в сутки, более 70 кг – 600 мг в сутки. Для курящих суточная доза препарата составляет 14 мг/кг массы тела, при этом 2/3 дозы можно принимать вечером, 1/3 дозы – утром. Дети старше 3 лет: 10–16 мг/кг веса тела в сутки в 2 приема; максимальная доза – 20 мг/кг. Детям с массой тела 12–20 кг по 100 мг на прием 2 раза в сутки, с массой тела 30 кг – по 150 мг на прием 2 раза в сутки, с массой тела 40 кг – по 200 мг 2 раза в сутки. Для пациентов с заболеваниями сердечно-сосудистой системы и нарушением функции печени суточная доза препарата составляет 8 мг/кг. Дозировки следует сокращать у больных с тяжелыми поражениями сердца, печени, с вирусными инфекциями, у больных пожилого возраста. У курящих могут потребоваться большие дозы препарата, чем у некурящих. Полное действие препарата проявляется через 3–4 дня после начала лечения.

Побочное действие. Раздражение слизистой оболочки желудка, боль в эпигастрии, тошнота, рвота и диарея, возбуждение, беспокойство, бессонница, головная боль, тремор, раздражительность, сердцебиение, аритмии, снижение уровня артериального давления, сердечная недостаточность, увеличение частоты приступов стенокардии, усиление диуреза.

Побочные эффекты уменьшаются при снижении дозы препарата.

**Противопоказания.** Абсолютные: возраст до 3 лет, повышенная чувствительность к препарату. Препарат не применяют при эпилепсии, повышенной судорожной готовности, язвенной болезни. Относительные противопоказания: выраженная и злокачественная артериальная гипертензия, выраженная артериальная гипотензия, распространенный атеросклероз сосудов. С осторожностью следует применять при тяжелой стенокардии, сердечной недостаточности, у больных с тахикардией, пароксизмальной тахикардией, при нарушении сердечного ритма, частой желудочковой экстрасистолии, в острый период инфаркта миокарда; при гипертрофической кардиомиопатии, гипертиреозе; выраженных нарушениях функции печени, во время беременности и лактации.

**Особые указания.** Симптомами передозировки у детей: возбуждение, логоррея, повторная рвота, гипертермия, тахикардия, мерцание и трепетание желудочков сердца, гипотония; у взрослых: судороги, гипертермия, остановка сердца. Теофиллин не применяют совместно с другими производными ксантина. Препарат усиливает действие симпатомиметиков, уменьшает - бета-адреноблокаторов и препаратов лития. Клиренс теофиллина увеличивается, и действие препарата может ослабевать у курящих, а также на фоне феноборбитала, рифампицина, изониазида, карбамазепина, сульфаниламида, фенитоина. Клиренс уменьшается, и действие теофиллина может усиливаться при приеме антибиотиков из группы макролидов, аллопуринола, бета-адреноблокаторов, циметидина, пероральных контрацептивов, эпоксидина, изопренидина, линкомицина и при вакцинации против гриппа. Калькулы препарата необходимо глотать, не разжевывая и не открывая их. Препарат с осторожностью назначают при нарушении функции печени и почек.

**Производители.** Дурофиллин (Durofillin) ZDRAVLE, Югославия; Ретафил (Retafil) ORION, Финляндия; Теолаус (Theolus) PIERRE FABRE, Франция; Теотард (Theotard) KRKA, Словения; Эуфиллин Ретард Н (Euphyllin retard N) BYK GULDEN, Германия; Эуфилонг (Euphylong) BYK GULDEN, Германия.

## ТЕРАЛЕН (THERALENE)

Международное наименование — *alimemazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - алимемазин. Таблетки 0.005 г по 5, 50 и 500 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь 4% во флаконах по 30 мл. Раствор для инъекций 4% в ампулах 1 мл по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Терален - нейролептик с "механическим" седативным действием, обладает антигистаминным, спазмолитическим, незначительным адренолитическим, противорвотным, снотворным эффектом, успокаивает кашель. Действие тералена начинается через 15-20 мин после приема, продолжается 6-8 ч.

**Показания.** Невротические, неврозоподобные и психопатоподобные состояния, тревожно-депрессивные состояния в рамках пограничных эндогенных и сосудистых заболеваний, нарушения сна различного генеза.

**Режим дозирования.** Терален назначают внутрь, в/м и в/в. Суточная доза распределяется на 3-4 приема с акцентом на вечерние часы. При приеме внутрь суточная доза колеблется от 0.005-0.01 г (снотворное действие) до 0.06-0.08 г (анксиолитическое действие). При психотических состояниях возможно повышение суточной дозы до 0.2-0.4 г. Средняя суточная доза - 0.04-0.05 г. В/в капельно тиорелен вводят, начиная с дозы 0.025 г, постепенно увеличивая дозу до 0.075-0.1 г. Растворителями при в/в введении могут быть физиологический раствор, 5% раствор глюкозы.

**Побочное действие.** Сонливость, мышечная релаксация, сухость во рту, повышение вязкости бронхиального секрета, на-

рушение аккомодации, запоры, задержка мочеиспускания, редко - экстрапиримидные расстройства.

**Противопоказания.** Закрытоугольная форма глаукомы, заболевания простаты, период беременности и кормления грудью. **Особые указания.** Препарат потенцирует действие средств, оказывающих угнетающее влияние на функции ЦНС. Терален для инъекций содержит сульфаты, которые у некоторых пациентов могут вызывать реакции анафилактического типа. Во время лечения тераленом нельзя употреблять алкогольные напитки. При приеме препарата не следует заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания. Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

## ТЕРМО МОБИЛИЗИН (TERMO MOBILIZIN)

Состав и форма выпуска. 100 г мази содержит 0.2 г мукополисахаридного полиэфир серной кислоты, 3.0 г флуфенаминовой кислоты, 1.0 г бензилового никотината. Мазь по 50 или 100 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Термо мобилизин - лекарственное средство, применяемое для лечения ревматических заболеваний. Препарат обладает противовоспалительным и анальгетическим действием, улучшает кровообращение, стимулирует обменные процессы и процессы регенерации в месте применения. Расслабляет мышечную ткань, обладает согревающим эффектом.

**Показания.** Острые и хронические формы ревматических заболеваний, воспалительные и дегенеративные заболевания опорно-двигательного аппарата, спазмы мышц, боли при движении, ригидность затылка, невралгия, миалгия.

**Режим дозирования.** Назначают один или несколько раз в сутки. Мазь выдвигают из тубы в количестве 5-10 см. Препарат можно использовать при массаже.

**Побочное действие.** При применении по показаниям в рекомендуемой дозировке препарат, как правило, хорошо переносится. В редких случаях могут иметь место кожные аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата. Препарат не применяют на обширной поверхности и длительное время в период беременности.

**Особые указания.** Более выраженное терапевтическое действие препарата достигается при регулярном его использовании. Производитель. LUTPOLD PHARMA, Германия.

## ТЕРФЕНА (TERFENA)

Международное наименование — *terfenadin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - терфенадин. Таблетки 0.06 г по 10 шт. в упаковке. Таблетки форте 0.12 г по 10 шт. в упаковке. Суспензия 120 мл во флаконе.

Производитель. SIFAR, Турция.  
(см. ТЕРФЕНАДИН)

## ТЕРФЕНАДИН (TERFENADIN)

Международное наименование — *terfenadin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - терфенадин. Таблетки 0.06 г и 0.12 г. Суспензия (5 мл суспензия содержит 30 мг терфенадина).

**Фармакологическое действие.** Антагонист H<sub>1</sub>-гистаминорецепторов. Преимуществом препарата является то, что он не проникает через гематоэнцефалический барьер и не оказывает, следовательно, влияния на ЦНС. Действие препарата развивается через 1-2 часа после приема, максимум действия приходится на 3-4 часа, продолжительность действия 12 часов. При введении внутрь хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте, быстро метаболизируется. Время полувыведения 20-25 часов. 97% терфенадина связывается с белком сыворотки крови. 60% выводится с калом и 40% с мочой.

**Показания.** Аллергический ринит, аллергический конъюнктивит, сыпь, ангионевротический отек, ожоки, аллергические реакции, аллергические заболевания желудочно-кишечного тракта, болезни крови. В профилактических целях перед введением рентгеноконтрастных веществ. Бронхиальная астма (в составе комплексной терапии).

**Режим дозирования.** Взрослые и дети старше 12 лет - по 60 мг (одна таблетка или 2 мерные ложки) 2 раза в день или по 120 мг (одна таблетка терфина форте утром). Дети от 6 до 12 лет - по 30 мг (0.5 таблетки или 1 мерная ложка) 2 раза в день. Детям препарат назначают в суточной дозе 2 мг/кг веса тела. Максимальная суточная доза для взрослых 480 мг.

Побочное действие. Препарат обычно хорошо переносится пациентами. Редко наблюдаются сонливость, головная боль, усталость, головокружение, тошнота, рвота, нарушение стула, сухость слизистых оболочек.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату. Беременность, лактация.

**Особые указания.** Терфенадин можно назначать пациентам, работа которых требует повышенного внимания, но не вождение транспорта. Передозировка препарата вызывает незначительное падение артериального давления. Флакон суспензии перед употреблением необходимо встряхивать.

**Производитель.** Бронал (Bronal) ICN GALENICA, Югославия; Тофрин (Tofrin) TORRENT, Индия; Терфина (Taerfena) SIFAR, Турция; Телдан (Teldane) MARION MERREL DOW, Франция; Трексил (Trexyl) RANBAXY, Индия.

## ТЕТРАМИГ (TETRAMIG)

Международное наименование — *tetracycline*  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - тетрациклин гидрохлорид. Таблетки 0.125 г, 0.25 г.

Производитель *BIOGALENIQUE*, Франция.  
(см. ТЕТРАЦИКЛИН)

## ТЕТРАОЛЕАН (TETRAOLEAN).

Состав и форма выпуска. Активные вещества - тетрациклин гидрохлорид и олеандомицин фосфат. Капсулы (1 капсула содержит 0.167 г и 0.083 г активных веществ соответственно) по 16 шт. во флаконах. Гранулированную смесь для сиропа (30 г смеси содержат 1.0 г и 0.5 г) по 30 г во флаконах. Сухое вещество для внутримышечных инъекций (тетрациклина гидрохлорида 0.0667 г, олеандомицина фосфата 0.033 г, магния сульфата 0.057 г, аскорбиновой кислоты 0.226 г) в одном флаконе. Сухое вещество для внутривенных инъекций по 0.25 и 0.5 г тетраолеана (содержит соответственно 0.083 или 0.166 г олеандомицина фосфата и 0.167 г или 0.334 г тетрациклина гидрохлорида) во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат, содержит антибиотик тетрациклин и антибиотик из группы макролидов олеандомицин. Препарат широкого спектра действия, бактериостатик. Тетрациклин активен в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, а наличие в препарате олеандомицина определяет его высокую активность в отношении ряда грамположительных кокков, в том числе, стафилококков, резистентных к бензилпенициллину, тетрациклину и другим антибиотикам. К преимуществам тетраолеана относятся также значительно более медленное развитие устойчивости микроорганизмов к комбинации, чем к каждому из препаратов в отдельности.

**Показания.** Бактериальные инфекции: фарингит, тонзиллит, синусит, средний отит, пневмония, бронхит, холестистит, пиелонефрит, цистит, эндометрит, простатит, гнойные инфекции кожи и мягких тканей, остеомиелит и др., вызванные чувствительными к компонентам препарата микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают внутрь в средней дозе по 0.25 г 4 раза в сутки; максимальная суточная доза - 2 г. Детям старше 8 лет назначают в суточной дозе 20-30 мг/кг

массы тела; кратность назначения 4 раза. При внутримышечном введении суточная доза для взрослых 0.2-0.3 г; кратность введения 2-3 раза. Для детей старше 8 лет суточная доза составляет 10-20 мг/кг массы тела. Внутривенно струйно взрослым вводят 0.2-0.3 г 1% раствора тетраолеана в дистиллированной или бидистиллированной воде; скорость введения 2 мл/мин. В/в калельно вводят 0.1% раствор тетраолеана в физиологическом растворе или в 5% растворе глюкозы со скоростью 60 капель в минуту. Курс лечения составляет 5-10 дней в зависимости от тяжести заболевания. Побочное действие. Возможны тошнота, рвота, анорексия, боли в животе, диарея, запор, дисфагия, глоссит, эзофагит, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, эозинофилия). При длительном применении препарата возможны кандидоз, кишечный дисбактериоз, развитие в организме дефицита витаминов группы В и К, нейтропения, тромбоцитопения, гемолитическая анемия, транзиторное повышение содержания в крови печеночных трансаминаз, билирубина, остаточного азота; развитие кандидоза, кишечного дисбактериоза. В редких случаях - фотосенсибилизация.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к тетрациклину, олеандомицину; беременность; выраженные нарушения функции печени и почек; лейкопения; микозы; детский возраст (до 8 лет).

**Особые указания.** Препараты и пищевые продукты, содержащие алюминий, кальций, магний, железо (антациды, препараты железа, молоко и молочные продукты), ухудшают абсорбцию препарата. Применение препарата в период развития зуба может стать причиной необратимого изменения их цвета.

Производитель *PHARMACHIM*, Болгария.

## ТЕТРАЦИКЛИН (TETRACYCLIN).

Международное наименование — *tetracycline*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тетрациклин гидрохлорид. Капсулы 0.25 г по 10 шт. в упаковке. Драже 0.005 г, 0.125 г, 0.25 г по 16 или 24 шт. в упаковке. Дено-таблетки 0.12 г (для детей) и 0.375 г (для взрослых) по 10 шт. в упаковке. Суспензия 10% по 10 мл во флаконах. Гранулы 0.03 г для приготовления сиропа по 30 г в упаковке. Сухое вещество для внутримышечного применения 0.1 г во флаконах. Субстанция для внутривенного применения 0.1 или 0.25 г тетрациклина гидрохлорида, 0.3 г или 0.5 г кислоты аскорбиновой во флаконах. Мазь 3% по 20 г в тубах. Мазь глазная 1% по 5 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик широкого спектра действия, оказывающий бактериостатический эффект в отношении грамположительных (стафилококки, в том числе продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки; клостридии, листерии, сибиреязвенная палочка) и грамотрицательных микроорганизмов (гонококки, коклюшная палочка, кишечная палочка, энтеробактер, клебсиелла, сальмонелла, шигелла), а также риккетсий, хламидий, микоплазм, спирохет. Устойчив к препарату синегнойная палочка, протей, серрации, большинство штаммов *Bacteroides fragilis*, большинство грибов, мелкие вирусы.

**Показания.** Бактериальные инфекции: пневмония, бронхит, эмпиема плевры, ангина, холестистит, пиелонефрит, кишечные инфекции, коклюш, эндокардит, эндометрит, простатит, сифилис, гонорея, коклюш, бруцеллез, риккетсиозы, гнойные инфекции мягких тканей, остеомиелит и др., вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика послеоперационных инфекций.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают внутрь по 0.25 г каждые 6 часов, при необходимости 2 г в сутки. Детям старше 7 лет назначают по 25 мг/кг каждые 6 часов. Капсулы необходимо глотать не разжевывая. Тетрациклин-дено взрослым назначают по 1 таблетке через каждые 12 часов, а в следующие дни - по 1 таблетке в день (0.375 г). Детям в первые сутки

назначают по 1 таблетке через каждые 12 часов, а в следующие дни - по 1 таблетке в день (0.12 г). Суспензия назначается детям по 25-30 мг/кг в день в 4 приема через каждые 6 часов (1 капля - 6 мг тетрациклина). Сироп взрослым назначается по 17 мл в сутки в 4 приема; для приготовления такого количества сиропа требуется 1-2 г гранул. Детям назначают сироп на расчете 20-30 мг гранул/кг массы тела 4 раза в день (1 мл - 30 мг). Для приготовления сиропа 40 мл воды (4 мерные чайки) выливают во флакон и взбалтывают. При в/м применении разовая доза для взрослых - 0.05-0.1 г (2.5-5 мл); кратность введения 3-4 раза в сутки. Курс составляет 5-7 дней; обычно после парентерального применения препарат продолжают назначать внутрь в течение нескольких дней. Для приготовления раствора для внутримышечного применения содержимое флакона растворяют в 5 мл стерильного физиологического раствора, дистиллированной воды для инъекций или в 1 % растворе прокаина, растирая флакон между ладонями. Средняя суточная доза для взрослых для в/в введения составляет 1 г; кратность 2-4 раза. При тяжелом течении инфекции вводят по 0.5 г 3 раза в день; максимальная суточная доза 2 г. Суточная доза для детей - 10-20 мг/кг (в 2-4 приема). Рекомендуется быстрый переход на пероральную терапию. Раствор для в/в введения готовят непосредственно перед введением (максимум за 5 мин до инъекции при максимальной концентрации 1 %). Содержимое флакона разводят в дистиллированной воде для инъекций, физиологическом растворе или в 5 % растворе глюкозы. Инъекцию осуществляют медленно (не менее 5 мин), предпочтительно капельное введение.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, рвота, анорексия, боли в животе, диарея, запор, диспепсия, глоссит, эзофагит, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, эозинофилия). Редко - отек Квинке, фотосенсибилизация. При длительном применении препарата возможны развитие кандидоза, кишечного дисбактериоза, дефицита в организме витаминов группы В; нейтропения, тромбоцитопения, гемолитическая анемия, транзиторное повышение содержания в крови печеночных трансаминаз, щелочной фосфатазы, билирубина, остаточного азота. При парентеральном применении возможна болезненность в месте введения.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени, лейкопения, микозы, третий триместр беременности, детский возраст (до 8 лет), повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** В процессе лечения препаратом больному целесообразно назначать витаминные группы В и К, пивные дрожжи. Препараты, содержащие алюминий, кальций, магний, железо (антациды, препараты железа) ухудшают абсорбцию препарата. Тетрациклин нельзя назначать одновременно с молоком и другими молочными продуктами. Раствор для внутримышечного применения можно хранить не более 24 часов. Раствор для внутримышечного применения нельзя вводить в вену. Раствор для внутривенного применения нельзя использовать внутримышечно.

Производитель. (Тетрациклин (Tetracyclin) *PHARMACHIM*, Болгария; Тетрамил (*Tetramil*) *BIOGALENIQUE*, Франция.

#### ТЕТРАЦИКЛИН (TETRACYCLIN).

Международное наименование - *tetracyclin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тетрациклин гидрохлорид. Капсулы 0.25 г по 10 шт. в упаковке. Драже 0.005 г, 0.125 г, 0.25 г по 16 или 24 шт. в упаковке. Дено-таблетки 0.12 г (для детей) и 0.375 г (для взрослых) по 10 шт. в упаковке. Суспензия 10 % по 10 мл во флаконах. Гранулы 0.03 г для приготовления сиропа по 30 г в упаковке. Сухое вещество для внутримышечного применения 0.1 г во флаконах. Субстанция для внутривенного применения 0.1 или 0.25 г тетрациклина гидрохлорида, 0.3 г или 0.5 г кислоты аскорбиновой во флаконах. Мазь 3 % по 20 г в тубах. Мазь глазная 1 % по 5 г в тубах.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.  
(см. ТЕТРАЦИКЛИН)

#### ТИАЛОРИД (THIALORID)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - амилорида гидрохлорид и гидрохлортиазид. Таблетки (1 таблетка содержит 0.005 г и 0.05 г активных веществ соответственно) по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Эффект препарата складывается из синергического действия его составных частей. Благодаря содержанию гидрохлортиазида обладает довольно сильным диуретическим и натрийуретическим действием, которое усиливается мочегонным действием амилорида. Одновременно амилорид предотвращает выведение калия, вызываемое гидрохлортиазидом и предотвращает гипокалиемию. Препарат обычно не вызывает нарушений кислотно-щелочного равновесия, так как алкализирующее действие гидрохлортиазида уравнивается подкисляющим действием амилорида. Терапевтический эффект наступает через 2 часа и продолжается 6-12 часов.

**Показания.** Отеки разного происхождения, в первую очередь при недостаточности кровообращения, при циррозе печени, нефротическом синдроме.

**Режим дозирования.** Обычно назначают 1-2 таблетки в день. Не следует превышать дозу 4 таблеток в сутки.

**Побочное действие.** Иногда может быть тошнота, метеоризм, отсутствие аппетита. Препарат может вызывать аллергические реакции: сыпь, кожный зуд; могут иметь место небольшие нарушения со стороны центральной системы: дезориентация, проходящие нарушения зрения.

**Противопоказания.** Гиперкалиемия выше 5.5 ммоль/л, 5.5 мЭкв/л, анурия, острая почечная недостаточность, подагра, диабетическая нефропатия, беременность, сенсибилизация к препарату. Препарат не рекомендуется назначать детям, лицам, принимающим высокие дозы соединений калия. С осторожностью назначать больным сахарным диабетом, метаболическим ацидозом, дыхательным ацидозом и при повышенной концентрации мочевины в крови.

**Особые указания.** В ходе лечения препаратом следует контролировать лейкоцитоз и уровень электролитов крови.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### ТИАМАЗОЛ (THYAMAZOL)

Международное наименование - *thyamazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тиамазол. Таблетки 0.005 г, 0.02 г, 0.04 г по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает антигиперандральный эффект, нарушает синтез гормонов щитовидной железы. Блокирует фермент пероксидазу, участвующий в йодировании гормона в щитовидной железе.

**Показания.** Лечение гиперфункции щитовидной железы (у больных базедовой болезнью, больных с диссеминированной автономной щитовидной железой и др.), главным образом, при диффузной струме. Для подготовки к операции, а также для предварительного и промежуточного лечения дополнительно к радиоiodотерапии.

**Режим дозирования.** Дозы подбирают индивидуально. Обычная доза составляет 20-40 мг в день (в 2-4 приема) в зависимости от тяжести заболевания. После нормализации функции щитовидной железы (обычно через 3-8 недель) назначают поддерживающие дозы 2.5-10 мг в день. Беременным назначают в максимально низких дозах 2.5-10 мг; детям - 0.3-0.5 мг/кг веса, поддерживающие дозы для детей - 0.2-0.3 мг/кг веса. Поддерживающие дозы препарата можно назначать однократно (утром после завтрака).

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи. Редко - лихорадка, нарушения вкуса, нарушения кровообращения, очень редко - генерализованная лимфаденопатия, невриты и полиневриты, эритематозная волчанка,



холеstaticическая желтуха, диспептические явления, головные боли, нарушения пигментации.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, гранулоцитопения или указания на нее в анамнезе при использовании родственных препаратов.

**Особые указания.** Необходимо регулярно контролировать картину крови при лечении препаратом. Крупные струмы щитовидной железы с сужением трахеи следует лечить тиамазолом кратковременно, так как при длительном лечении возможен рост струмы. Следует учитывать, что дефицит йода повышает, а недостаток усиливает эффект препарата. Больной, которому назначается тиамазол должен быть предупрежден о необходимости обязательного обращения к врачу при появлении лихорадки, болей в горле, воспалений слизистой оболочки рта, фурункулов, так как эти проявления могут являться симптомами агранулоцитоза.

**Производитель.** Тиамазол 5 Хеннинг (Thyamazol 5 Henning) HENNING, Германия; Тиамазол 20 Хеннинг (Thyamazol 20 Henning) HENNING, Германия; Тиамазол 40 Хеннинг (Thyamazol 40 Henning) HENNING, Германия; Метизол (Metisol) POLFA, Польша.

**ТИАМАЗОЛ 5 ХЕННИНГ (THYAMAZOL 5 HENNING)**  
**ТИАМАЗОЛ 20 ХЕННИНГ (THYAMAZOL 20 HENNING)**  
**ТИАМАЗОЛ 40 ХЕННИНГ (THYAMAZOL 40 HENNING)**  
 Международное наименование — *thyamazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тиамазол. Таблетки 0.005 г, 0.02 г, 0.04 г по 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** HENNING, Германия.

(см. ТИАМАЗОЛ)

## **ТИБЕРАЛ (TIBERAL)**

Международное наименование — *ornidazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - орнидазол. Таблетки 0.5 г по 3 и 10 шт. в упаковке. Комбинированные упаковки: таблетки 0.5 г по 2 шт. и вагинальные таблетки 0.5 г по 1 шт.; таблетки 0.5 г по 10 шт. и вагинальные таблетки 0.5 г по 5 шт. Концентрат для инфузий 3.0 мл (0.5 г) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат для лечения protozoальных инфекций. Активен в отношении трихомонад, лямблий, дизентерийной амёбы, а также в отношении некоторых анаэробных микроорганизмов (бактероидов, фузобактерий, некоторые штаммы клостридий, анаэробные кокки). Максимальная концентрация в плазме крови пациента отмечается через 1-2 часа после приема внутрь. Проникает через гематоэнцефалический барьер.

**Показания.** Трихомониаз, лямблиоз, амёбиаз. Инфекции: септицемия, менингит, перитонит, послеоперационные раневые инфекции, сепсис рожевой, септический выкидыш, эндемический, вызванные анаэробными микроорганизмами, чувствительными к тибералу. Профилактика инфекций при хирургических вмешательствах, особенно на толстой кишке и при гинекологических операциях.

**Режим дозирования.** При трихомониазе назначают в дозе 1.5 г внутрь однократно или в дозе 1.0 г внутрь в комбинации с интравагинальным введением 1 таблетки на ночь. Можно проводить лечение трихомониаза в течение 5 дней, назначая тиберал по 0.5 г 2 раза в сутки (утром и вечером); можно также в дополнение к применению внутрь назначать по 1 вагинальной таблетке на ночь. Детям назначают в однократной дозе из расчета 25 мг/кг массы тела. Для лечения амёбиаза и лямблиоза взрослым и детям старше 12 лет назначают по 0.5 г внутрь утром и вечером в течение 5-10 дней. Разовые дозы для детей составляют: в возрасте 7-12 лет - 3/4 таблетки; 1-6 лет - 0.5 таблетки; до 1 года - 0.25 таблетки; кратность назначения - 2 раза в сутки (утром и вечером); продолжительность лечения - 5-10 дней. При анаэробных инфекциях, а также при остром амёбном колите и абсцессе печени принимают в/в ка-

пельное введение тиберала в течение 15-30 мин. Для лечения анаэробных инфекций начальная доза составляет 0.5-1.0 г; затем по 0.5 г каждые 12 часов в течение 5-10 дней; после чего переходят на назначение препарата внутрь по 0.5 г каждые 12 часов. Для профилактики анаэробных инфекций перед операцией вводят тиберал в дозе 0.5-1.0 г; затем по 0.5 г каждые 12 ч в течение 3-5 дней. При амёбном абсцессе печени и амёбной дизентерии назначают в тех же дозах; продолжительность лечения 3-6 дней. Для приготовления инфузионного раствора 0.5 г тиберала разводят в 100-250 мл 0.9% раствора натрия хлорида, 5% или 10% раствора глюкозы, раствора Рингера или раствора Хартмана.

**Побочное действие.** Возможны головная боль, головокружение, тошнота, рвота, диарея. При в/в введении возможны болезненность и тромбозы в месте введения.

**Противопоказания.** Беременность (первый триместр), лактация, заболевания центральной нервной системы, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** При лечении трихомониаза следует проводить одновременное лечение обоих партнеров.

**Производитель.** ROCHE, Швейцария.

## **ТИВОРАЛ (TIVORAL)**

Международное наименование — *levothyroxin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - натрия левотироксин. Таблетки 100 мкг по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Синтетический аналог природного гормона щитовидной железы. Стимулирует рост и развитие, усиливает уровень базального метаболизма, повышает потребность тканей в кислороде, стимулирует метаболизм жиров, углеводов и белков, оказывает влияние на функциональное состояние сердечно-сосудистой системы. Почти полностью связывается с белками плазмы крови, терапевтическое действие развивается через 1-2 недели после начала приема препарата, в течение этого же времени сохраняется действие после отмены препарата.

**Показания.** Гипотиреоз, микседема, кретинизм; диффузный и узловой зоб, профилактика и лечение гипотиреоза после тиреоидэктомии, тиреоидит.

**Режим дозирования.** Детям тиворал назначают в дозе: в возрасте до 6 месяцев - 0.25-0.5 таблетки в сутки; от 6 до 12 месяцев - 0.5-1/3 таблетки в сутки; от 1 до 5 лет - 2/3-1 таблетка в сутки; от 6 до 12 лет - 1-1.5 таблетки в сутки; старше 12 лет - 1.5-2 таблетки в сутки. Взрослые пациенты в начале курсовой терапии принимают 0.5 таблетки в течение 2-х недель, затем в течение 2-х недель 2 таблетки в сутки; а в последующем - до 4-х таблеток в сутки.

**Побочное действие.** Тахикардия, аритмия, пальпитация, ангионевзные боли, головная боль, бессонница, диарея, рвота, потливость, потеря массы тела.

**Противопоказания.** Острый период инфаркта миокарда. С осторожностью применяют препарат при стенокардии, артериосклерозе, гипертензии, хронической сердечной недостаточности.

**Особые указания.** Тиворал усиливает эффект антидепрессантов, антикоагулянтов.

**Производитель.** ICN GALENIKA, Югославия.

## **ТИГАСОН (TIGASON)**

Международное наименование — *etretinat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - этретинат. Капсулы 0.01 г по 50 или 100 шт. в упаковке. Капсулы 0.025 г по 30 или 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Представляет собой синтетический аналог ретиноевой кислоты. При псориазе и дискератозах вызывает нормализацию процесса обновления клеток, дифференциацию и ороговения.

**Показания.** Тяжелые дискератозы, псориатическая эритро-



дермид и генерализованный пустулезный псориаз, врожденный ихтиоз, красный волосатый педиризм, болезнь Дарье. Режим дозирования. Начальная доза препарата составляет 30 мг/сут. Через 2-4 недели лечения можно увеличить дозу до максимальной - 75 мг/сут. При достижении терапевтического эффекта переходят на поддерживающую дозу в 30 мг/сут. в течение еще 6-8 недель. Доза для детей колеблется в пределах 0.1-1 мг/кг массы тела.

Побочное действие. Иногда при приеме препарата в начальном периоде лечения возможно обострение симптомов заболевания. Часто наблюдаются признаки гипервитаминоза А. Возможны хейлиты и трещины в углах рта, конъюнктивиты, кератиты, изъязвления роговой оболочки, нежная выпечка, истончение и шелушение кожи, паронихии, нарушение роста ногтей, образование граглем, симптомами повышенного внутричерепного давления. Длительная поддерживающая терапия может привести к гиперостозу, внескелетному кальцинозу, остеопорозу. Препарат обладает тератогенным действием.

Противопоказания. Беременность, детородный возраст, выраженная почечная и печеночная недостаточность, гипервитаминоз А, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Проводящееся одновременно с приемом тизана местное лечение позволяет уменьшить дозу препарата. При применении у детей следует тщательно следить за показателями роста и развития костей. Нельзя комбинировать тизанол с метотрексатом из-за повышенного риска развития гепатита.

Производитель. ROCHE, Швейцария.

#### ТИЕНАМ (TIENAM)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - имипенем и дидактил натрия в соотношении 1:1. Сухое вещество для в/в инфузии по 0.25 г активных веществ во флаконах по 60 мл; по 0.5 г активных веществ - во флаконах по 120 мл. Сухое вещество для в/м введения по 0.5 и 0.75 г активных веществ во флаконах.

Фармакологическое действие. Имипенем - бета-лактаминный антибиотик широкого спектра действия из нового класса тиеномицинов, эффективен в отношении грамположительных и грамотрицательных аэробных и анаэробных бактерий. Дидактил натрия - специфический фермент-ингибитор, тормозящий метаболизм имипенема и значительно увеличивает его концентрацию в крови.

Показания. Полимикробные и смешанные аэробно-анаэробные инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами: абдоминальные, гинекологические инфекции, септицемия, эндокардит, инфекции нижних дыхательных путей, мочеполовой системы, костей и суставов, кожи и мягких тканей. Профилактика послеоперационных инфекций. Лечение тяжелых инфекционно-воспалительных заболеваний до идентификации возбудителя.

Режим дозирования. Препарат вводят в/в капельно в средней суточной дозе для взрослых 1-2 г (дозы приведены по содержанию имипенема), разделенной на 3-4 приема. При инфекциях средней тяжести можно также использовать дозировку по 1 г 2 раза в день. При инфекциях, вызванных менее чувствительными микроорганизмами, суточная доза может быть увеличена до 4 г. Продолжительность инфузии зависит от разовой дозы и составляет 20-30 мин для дозы 0.25-0.5 г и 40-60 мин - для дозы 1 г. Для профилактики послеоперационных инфекций вводят 1 г после проведения анестезии и 1 г через 3 часа; при повышенном риске инфекции вводят 2 дополнительные дозы по 0.5 г через 8 и 16 ч после операции. Детям с массой тела более 40 кг назначают препарат в дозах, рекомендуемых для взрослых; при массе менее 40 кг - по 15 мг/кг 4 раза в сутки; максимальная суточная доза - 2 г. Внутримышечно вводят по 0.5-0.75 г каждые 12 часов; максимальная суточная доза - 1.5 г; при необходимости применения

более высоких доз препарат следует вводить внутривенно. Для лечения уретрита и цервицита, вызванных гонококком, назначают однократно в дозе 0.5 г.

Побочное действие. Часто возникают местные реакции: при в/м введении - гиперемия кожи, болезненность, инфильтраты; при в/в введении - тромбофлебит. Возможны аллергические и иммунные реакции (крапивница, эритема, эозинофилия, отек Квинке, лихорадка; редко - анаемия, лейкопения, тромбоцитопения, положительный прямой тест Кумбса; очень редко - псевдомембранозный колит, анафилактический шок). Возможны также тошнота, рвота, диарея, повышение уровня печеночных трансаминаз, билирубина, щелочной фосфатазы в сыворотке крови; нефротоксичность (от легких проявлений до развития в редких случаях острой почечной недостаточности). При в/в инфузии в отдельных случаях наблюдались судорожные припадки, психические нарушения, спутанность сознания.

Противопоказания. Беременность, лактация, ранний детский возраст (до 3 месяцев), у детей - нарушение функции почек (концентрация сывороточного креатинина более 2 мг/дл), повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушением функции почек (требуется коррекция режима дозирования) и с заболеваниями ЦНС. Тиенам не рекомендуется для лечения менингита. Моча больных, получающих препарат, имеет красноватое окрашивание. Производитель. MERCK SHARP & DOHME, США.

#### ТИЗАМИД (TISAMID)

Международное наименование - *pirazinamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пиразинамид.

Таблетки 0.5 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. ORION, Финляндия; ECZACIBASI, Турция (по лицензиям Orion, Финляндия).

(см. ПИРАЗИНАМИД)

#### ТИЗЕРЦИН (TISERCIN)

Международное наименование - *levomepromazine*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - левопромазин.

Драже 0.025 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит по 0.025 г активного вещества) ампулы 1 мл по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Нейролептик. Купирует психомоторное возбуждение, оказывает седативный и снотворный эффекты, противорвотное действие, снижает температуру тела, тонус скелетных мышц, артериальное давление, обладает антигистаминными свойствами.

Показания. Тизерцин применяют для купирования психомоторного возбуждения, параноидно-галлюцинаторного состояния, для проведения терапии длительным сном, в качестве вспомогательного средства при лечении эпилепсии, олигофрении, агитированной депрессии, для потенцирования действия анальгетиков, для подготовки к наркозу.

Режим дозирования. Лечение следует начинать с малых доз, постепенно повышая их, при улучшении состояния снижать дозу до поддерживающей. Суточную дозу вводят в 2-4 приема. Максимальная суточная доза препарата 0.4 г. При необходимости препарат вводят парентерально.

Побочное действие. Артериальная гипотензия, сухость во рту, сонливость, тахикардия, нарушение функции печени, атрофия легких.

Противопоказания. Заболевания печени и кровотока системы; беременность, коматозное состояние, вызванное алкоголем, наркотиками или снотворными средствами.

Особые указания. Пожилым больным тизерцин можно назначать только при систематическом контроле артериального давления. При парентеральном введении препарата рекомендуется менять место инъекции из-за возможности местной

реакции тканей на введение препарата. Не следует комбинировать препарат с ингибиторами МАО.  
Производитель. EGIS, Венгерская республика.

# ТИКЛИД (TIKLID)

Международное наименование — *ticlopidin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - тиклопидин гидрохлорид. Таблетки 0.25 г по 10 шт. в упаковке.  
Производитель. SANOFI, Франция; TORRENT, Индия (по лицензии Sanofi, Франция); HEMOFARM, Югославия (по лицензии Sanofi, Франция).  
(см. ТИКЛОПИДИН)

# ТИКЛОПИДИН (TICLOPIDINE)

Международное наименование — *ticlopidin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - тиклопидин. Таблетки 0.25 г по 10 или 30 шт. в упаковке.  
Фармакологическое действие. Тормозит агрегацию тромбоцитов, и адгезию тромбоцитов, тормозит I и 2 фазы агрегации тромбоцитов, вызванной аденозин-дифосфатом (АДФ), способствует началу "деагрегации" и улучшает ее, тормозит усиленную агрегацию эритроцитов, вызванную протамина сульфатом, уменьшает деформацию эритроцитов. Понижает содержание в крови фактора IV и бета-тромбоглобулина.  
Показания. Облитерирующие заболевания сосудов, в период долечивания инфаркта миокарда, субаракноидального кровоизлияния, серповидно-клеточная анемия, после гемоторафии.

Режим дозирования. Обычная суточная доза 1-2 таблетки. Чаще назначают по 2 таблетки (по 1 таблетке 2 раза в день после еды). Максимальная доза - 4 таблетки в день, она может назначаться только в течение короткого периода под наблюдением. При гемодиализе тагрел назначается в течение длительного периода, а дозу (1 или 2 таблетки) определяют в зависимости от состояния больного и дозы гепарина.  
Побочное действие. Чаще всего: нарушения деятельности желудочно-кишечного тракта (тошнота, боль в эпигастрии, диарея); небольшие кровотечения, сыпь, изменение картины крови (нейтропения); редко - холестатическая желтуха.  
Противопоказания. Геморрагии, удлинение времени кровотечения, язва желудка и 12-перстной кишки, острая фаза мозгового кровоизлияния, беременность, лактация, применение больших доз гепарина.

Особые указания. Необходимо наблюдение за больными в течение первых недель приема препарата, т.к. в это время чаще всего возникают побочные явления. При одновременном приеме препарата и пероральных антикоагулянтов, антагонистов витамина К, гепарина и НПВС требуется осторожность и контроль за временем кровотечения. В целях профилактики диспепсических побочных эффектов рекомендуется прием препарата во время или после еды.

Производители. Тагрел (Tagren) KRKA, Словения; Тиклид (Ticlid) SANOFI, Франция; Тиклид (Ticlid) TORRENT, Индия (по лицензии Sanofi, Франция); Тиклид (Ticlid) HEMOFARM, Югославия (по лицензии Sanofi, Франция).

# ТИЛКОТИЛ (TILCOTIL)

Международное наименование — *tenoxicam*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - теноксикам. Таблетки 0.02 г по 10, 30 и 100 шт. в упаковке. Свечи 0.02 г по 10 шт. в упаковке.  
Производитель. ROCHE, Швейцария.  
(см. ТЕНОКСИКАМ)

# ТИМОГЕКСАЛ (TIMONEHAL)

Международное наименование — *timolol maleat*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - гидрогенmaleат тимолола. Глазные капли: 0.1, 0.25 и 0.5% раствор.  
Производитель. HEXAL PHARMA, Германия.

# (см. ТИМОЛОЛ МАЛЕАТ)

# ТИМОЛОЛ МАЛЕАТ (TIMOLOL MALEAT)

Международное наименование — *timolol maleat*.  
Состав и форма выпуска. Глазные капли.  
Фармакологическое действие. Тимолол является неселективным блокоматор бета-адренорецепторов с незначительной симпатомиметической активностью, обладает прямым угнетающим действием на миокард и местной мембраностабилизирующей активностью. Обратно взаимодействует с частью клеточной мембраны, с бета-адренорецептором и блокирует его стимуляцию катехоламинами. При местном применении в виде глазных капель понижает внутриглазное давление за счет уменьшения образования водянистой влаги и небольшого увеличения ее оттока. Действие препарата проявляется через 20 минут после закапывания, максимальный эффект наблюдается через 1-2 часа. Продолжительность действия 24 часа.  
Показания. Хроническая открытоугольная глаукома, вторичная глаукома (увальная, афакическая, посттравматическая), острое повышение офтальмотонуса. При закрытоугольной глаукоме рекомендуется применять в комбинации с мидриатиками.

Режим дозирования. Назначают по 1 капле 0.25% (или 0.1%) раствора в большой глаз 1-2 раза в день. При недостаточной эффективности переходят к применению более концентрированного раствора.

Побочное действие. Раздражение конъюнктивы; местные резорбтивные реакции (гиперемия конъюнктивы, слезотечение, светобоязнь, отек эпителиа роговицы, жжение и зуд в глазах, покраснение кожи век, диплопия). Крайне редко - общерезорбтивные (системные) реакции: брадикардия, брадиаритмия, снижение АД, головокружение, тошнота, головная боль, мышечная слабость, бессонница, депрессия, нарушение половых функций, проходящее нарушение мозгового кровообращения, бронхоспазм, коллапс, атриовентрикулярная блокада, остановка сердца.

Противопоказания. Дистрофия роговицы, повышенная чувствительность к препарату, ринит, бронхиальная астма, хронический бронхит с бронхообструктивным компонентом, синусовая брадикардия (50 и менее ударов в минуту), атриовентрикулярная блокада II и III степени, острая и хроническая сердечная недостаточность, кардиогенный шок, лактация. Не рекомендуется применение препарата у недоношенных детей, новорожденных, у беременных, у больных сахарным диабетом (особенно лабильного течения).

Особые указания. Дополнительно могут назначаться мидриатики, адреналин, ингибиторы карбоангидразы. Контроль эффективности рекомендуется проводить примерно через 3-4 недели после начала терапии. При применении необходимо контролировать функцию слезоотделения, целостность роговой оболочки, зрительное поле не реже 1 раза в 6 месяцев. Препараты этой группы могут применять пациенты, пользующиеся жесткими контактными линзами из полиметилметакрилата. При переводе больных с лечения тимололом может понадобиться коррекция рефракции по прошествии эффектов миотика. Содержимое вскрытого флакона пригодно к употреблению в течение 1 месяца.

Производители. Апо-Тимол (Apo-Timor) APOTEX, Канада; Глауком (Glaumol) IJEN GALENIKA, Югославия; Окупрес-Е (Ocupres-E) CADILA, Индия; Офан-Тимолол (Ofan-Timolol) LEIRAS, Финляндия; Офтенсин (Ofensin) POLFA, Польша; Тимогексал (Timohexal) HEXAL PHARMA, Германия; Тимоптик (Timoptic) MERCK SHARP & DOHME, США.

# ТИМОПТИК (TIMOPTIC)

Международное наименование — *timolol maleat*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - тимолола maleат. Глазные капли 0.25% и 0.5% раствор по 2.5 мл, 5 мл, 10 мл во флаконах.

Производитель. **MERCK SHARP & DOHME**, США.  
(см. ТИМОЛОЛ МАЛЕАТ)

### ТИНДУРИН (TINDURIN)

Международное наименование — *pyrimethamin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пириметамин. Таблетки 0.025 г по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Угнетает развитие эритроцитарных, прэритроцитарных и половых форм плазмодиев, а также токсоплазм путем нарушения обмена фолиевой кислоты. Устойчивость плазмодиев к препарату развивается быстро.

Показания. Профилактика и лечение малярии. Токсоплазмоз (врожденная и приобретенная формы), улитки токсоплазмозного генеза. Первичная полицитения (в случае неэффективности лучевой терапии).

Режим дозирования. При лечении малярии тиндурин в сочетании с хингамином назначают внутрь после еды по 0,01 г 3 раза в день в течение 3 дней. Для профилактики малярии препарат назначают 1 раз в неделю во время сезона эпидемии. При токсоплазмозе препарат назначают после еды по 0,025 г 2 раза в день в сочетании с сульфадимезином (сульфадимезин назначают по 1 г 2 раза в день). Проводят 2-3 курса лечения по 7-10 дней с перерывами в 10 дней.

Побочное действие. Возможны головная боль, головкружение, диспептические явления, тромбоцитопения, лейкопения, атрофический глоссит.

Противопоказания. Беременность. Тиндурин не применяют у пациентов с нарушением эритропоэза, сопровождающимся анемией.

Особые указания. Для предотвращения побочных явлений необходимо одновременно с тиндуринном назначать препараты фолиевой кислоты и витамина В12. При проведении продолжительного лечения тиндуринном необходимо регулярно контролировать картину крови.

Производитель. **EGIS**, Венгерская республика.

### ТИНИВА (TINIBA)

Международное наименование — *tinidazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тинидазол. Таблетки 0.15 г, 0.3 г или 0.5 г по 1000 шт. в металлическом контейнере или контейнере из плотного полистилена.

Производитель. **CADILA**, Индия.

(см. ТИНИДАЗОЛ)

### ТИНИДАЗОЛ (TINIDAZOL)

Международное наименование — *tinidazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тинидазол. Таблетки 0.5 г. Таблетки вагинальные 0.25 г. Раствор для инфузий (1 мл раствора содержит 0.002 г активного вещества) по 400 и 800 мл флаконах.

Фармакологическое действие. Препарат для лечения protozoальных инфекций. Активен также в отношении возбудителей анаэробных инфекций. Быстро и практически полностью абсорбируется из ЖКТ; максимальная концентрация в плазме крови пациента отмечается через 2 часа после приема внутрь. Проникает через гематоэнцефалический барьер.

Показания. Трихомониаз, лямблиоз, амёбная дизентерия. Острый язвенный гингивит, лечение и профилактика послеоперационных анаэробных инфекций.

Режим дозирования. При лямблиозе, трихомониазе назначают в дозе 2 г однократно. При лечении трихомониаза у женщин при необходимости можно сочетать пероральный прием препарата с применением вагинальных таблеток (по 1 таблетке на ночь). Для лечения амёбной дизентерии назначают в дозе 2 г/сут в течение 3 дней. При амёбиазе печени назначают по 1.5-2 г/сут в течение 3-6 дней. При необходимости препарат можно вводить в/в капельно в дозе 0.4-0.8 г в течение не менее 40 минут. Для лечения анаэробной инфекции тинида-

зол назначают в дозе 2 г в первый день, затем в течение 7 дней по 1 г/сут в один или несколько приемов. Для профилактики послеоперационных анаэробных инфекций назначают в дозе 2 г однократно за 12 часов перед операцией или в/в капельно в дозе 1.6 г непосредственно перед операцией. Детям при амёбной дизентерии назначают в суточной дозе 30-60 мг/кг массы тела 1 раз в сутки в течение 3 дней. При амёбиазе печени назначают в суточной дозе 50-60 мг/кг в течение 5 дней. Таблетки тинидазола следует принимать во время или после еды.

Побочное действие. Возможны анорексия, сухость и неприятный вкус во рту, тошнота, рвота, диарея, головная боль, крапивница, кожный зуд; редко - лейкопения.

Противопоказания. Беременность, лактация, болезни крови, заболевания центральной нервной системы, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. При лечении трихомониаза следует проводить одновременное лечение обоих партнеров. В процессе лечения тинидазолом следует воздерживаться от употребления алкоголя. Препарат вызывает темное окрашивание мочи. Производитель. Тиниба (Tiniba) **CADILA**, Индия; Тинидазол (Tinidazol) **POLFA**, Польша; Триксаникс (Trikanix) **ORION**, Финляндия; Фасигин (Fasigyn) **PFIZER**, США.

### ТИНИДАЗОЛ (TINIDAZOLE)

Международное наименование — *tinidazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тинидазол. Таблетки 0.5 г по 4 шт. в упаковке.

Производитель. **POLFA**, Польша.

(см. ТИНИДАЗОЛ)

### ТИНСЕТ (TINSET)

Международное наименование — *oxatomid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - оксатомид. Таблетки 0.03 г.

Фармакологическое действие. Конкурентный антагонист гистамина. Блокирует H1-гистаминовые рецепторы, препятствуя выбросу медиаторов воспаления из тучных клеток и ингибирует их эффекты. Предупреждает развитие и облегчает течение аллергических реакций. Обладает противоаллергическим, противозудным, противоэксудативным действием. Уменьшает проницаемость капилляров, предупреждает развитие отека тканей, снимает спазм гладкой мускулатуры. Обладает подавляющим действием на ЦНС.

Показания. Крапивница, сенная лихорадка, аллергические дерматиты и дерматозы, отек Квинке, сывороточная болезнь, острая и хроническая экзема, аллергические ринит и конъюнктивит, пищевая аллергия. Профилактика аллергических реакций на переливание крови, введение рентгеноконтрастных веществ. Бронхиальная астма (в составе комплексной терапии).

Режим дозирования. Взрослым пациентам назначают по 1 таблетке 1-2 раза в день. В случае необходимости дозу препарата можно увеличить до 4 таблеток в сутки. Детям с массой тела 15-35 кг назначают по 0.5 таблетки 1 раз в день. Детям с массой тела более 35 кг назначают по 1 таблетке 1 раз в день.

Побочное действие. Усталость, сонливость, сухость во рту, повышение аппетита, увеличение массы тела. У некоторых пациентов, особенно у детей, при длительном приеме высоких доз возможны экстрапиримидные расстройства, которые исчезают в течение 24 часов после отмены препарата.

Противопоказания. Беременность, лактация, возраст до 2 лет.

Особые указания. Препарат можно использовать одновременно с другими средствами, обладающими антиаллергическим действием. Тинсет не купирует острые аллергические состояния. Во время лечения нельзя употреблять алкогольные напитки. Пациенты, принимающие препарат, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания.

Производитель. *JANSSEN PHARMACEUTICA*, Бельгия; *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

## ТИОРИДАЗИН (THIORIDAZIN)

Международное наименование — *thioridazin*

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тioriдазина гидрохлорид. Дреже, капсулы, таблетки, таблетки-ретард, суспензия во флаконах.

Фармакологическое действие. В малых дозах препарат оказывает анксиолитическое действие. Снижает чувство напряжения и тревоги, обладает антидепрессивной активностью. В более высоких дозах проявляет свойства нейролептика. Оказывает симпатолитическое, вазодилатическое, противозудное, противорвотное действие. В средних терапевтических дозах не вызывает экстрапирамидных нарушений, сонливости.

Показания. Шизофрения, маниакально-депрессивный психоз, неврозы, сопровождающиеся страхом, возбуждением, напряжением, навязчивыми состояниями, тики, абстинентный синдром при токсикоманиях и алкоголизме, психомоторное возбуждение различного генеза.

Режим дозирования. Взрослым при неврозах назначают по 0.01–0.05 г 3–4 раза в сутки. При шизофрении и других психозах назначают в суточной дозе 0.6–0.8 г, которую делят на 3–4 приема. Курс лечения высокими дозами продолжается не более 5 недель. Детям в возрасте 4 мес.–7 лет назначают по 0.01–0.02 г/сут., 8–14 лет — 0.02–0.03 г/сут., 15–18 лет — 0.03–0.05 г/сут. Суточную дозу делят на 2–3 приема.

Побочное действие. Сонливость, спутанность сознания, псевдопаркинсонизм, беспокойство, чрезмерная моторная возбудимость, головные боли, сухость во рту, нарушения зрения, тошнота, рвота, понос, желтуха, отек сосков грудных желез, нарушение менструального цикла, торжжение эякуляции, отеки, аллергические реакции. При длительном применении препарата могут наблюдаться экстрапирамидные расстройства.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препаратам фенотиазинового ряда, острые депрессивные состояния, коматозные состояния, тяжелые заболевания ЦНС, сердечно-сосудистой системы, печени.

Особые указания. При приеме препарата не следует заниматься деятельностью, требующей повышенного внимания, быстроты психических и двигательных реакций. Тиоридазин с осторожностью комбинируют с препаратами, оказывающими угнетающее влияние на функции ЦНС.

Производители. Меллерли (Mellerli) *SANDOZ*, Швейцария; Меллерли (Mellerli) *BOSNALJIK*, Босния и Герцеговина (а сотрудничестве с *Sandoz*, Швейцария); Сонпакс (Sonapax) *POLFA*, Польша; Тиорил (Thioril) *TORRENT*, Индия.

## ТИОРИЛ (THIORIL)

Международное наименование — *thioridazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тioriдазина гидрохлорид. Таблетки 0.01, 0.025 и 0.1 г по 10 шт. в конвалютках.

Производитель. *TORRENT*, Индия.  
(см. ТИОРИДАЗИН)

## ТИРЕОКОМБ (THYREOCOMB)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — лиотиронин, левотироксин, йодистый калий, пара-оксибензоата пропилий. Таблетки (1 таблетка содержит 10 мкг, 70 мкг, 150 мкг, 0.328 мг активных веществ соответственно) по 40 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Стандартизированный препарат синтетических гормонов щитовидной железы.

Показания. Гипотиреоз, профилактика рецидива струмы после операции на щитовидной железе или после лечения радиоактивным <sup>131</sup>I.

Режим дозирования. Индивидуальный. Средняя дозировка

для взрослых в начале лечения — 0.5 таблетки в день, поддерживающая доза — от 1 до 4 таблеток в день.

Побочное действие. Ухудшение течения ишемической болезни сердца, тахикардия, недостаточности функции коры надпочечников. Сердцебиение, потливость, повышение артериального давления (симптомы гипертиреоза).

Противопоказания. Повышенная чувствительность к йоду. Особые указания. Необходим постоянный строгий контроль за лечением.

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

## ТИРЕОТОМ (THYREOTOM)

ТИРЕОТОМ ФОРТЕ (THYREOTOM FORTE)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — лиотиронин, левотироксин. Таблетки (1 таблетка содержит 10 мкг и 40 мкг активных веществ соответственно) по 60 шт. в упаковке. Таблетки форте (1 таблетка содержит 30 мкг и 120 мкг активных веществ соответственно) по 60 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Синтетический препарат гормонов щитовидной железы.

Показания. Гипотиреозом, аутистический зоб, профилактика струмы после операций на щитовидной железе и лечения радиоактивным <sup>131</sup>I, проведение дополнительной терапии при назначении тиреостатических средств.

Режим дозирования. Индивидуальный. Средняя дозировка для взрослых в начале лечения — 0.5–1 таблетка в день, поддерживающая доза — 3–6 таблеток тиреотома или 1–2 таблетки тиреотома форте в день натощак.

Побочное действие. Ухудшение течения ишемической болезни сердца, тахикардия, недостаточности функции коры надпочечников. Тахикардия, потливость (симптомы гипертиреоза).

Противопоказания. Нет.

Особые указания. Для начальной терапии тиреотом форте не пригоден.

Производитель. *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

## L-ТИРОКСИН (L-THYROXIN)

Международное наименование — *levothyroxin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — левотироксин натрия. Таблетки 0.001 г по 3 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Является левовращающим изомером гормона щитовидной железы тироксина. При введении в организм угнетает выработку тиреотропного гормона гипофиза и тиреотропин-рилизинг-фактора гипоталамуса.

Показания. Препарат используют для проведения теста тиреоидной супрессии с целью дифференциальной диагностики тиреоидной дисфункции при нормальном самочувствии больного.

Режим дозирования. Обычно препарат назначают однократно в дозе 3 мг (3 таблетки). Прием производится за неделю до планируемого радиоизотопного исследования щитовидной железы. При необходимости через 2 недели после применения препарата может быть произведено повторное его применение. Возможно также введение препарата по следующей схеме: в течение 8–14 дней или ежедневно по 200 мкг в течение 14 дней перед исследованием. Однократную дозу левотироксина (3 таблетки) принимают утром натощак за 3 часа до еды или через час после легкого завтрака (чашка кофе и ломтик хлеба, слегка смазаный маслом), после чего в течение 4–5 часов пища не принимается.

Побочное действие. В первые 2–3 дня после приема однократной дозы возможен некоторое повышение потливости, слабость, сердцебиение.

Противопоказания. Острый инфаркт миокарда; зоб в пожилом возрасте, инфаркт миокарда в анамнезе; острый миокардит; ангина; не леченная надпочечниковая недостаточность; коронарная недостаточность; тяжелые аритмии; хронический гипертиреозидизм.



**Особые указания.** Лицам, страдающим сахарным диабетом, рекомендуется увеличение дозы противодиабетических средств. Левотироксин увеличивает эффект антикоагулянтов. Для введения других препаратов, содержащих йод, необходима консультация врача.

Производитель. **WYETH-GROUP**, Германия.

**L-ТИРОКСИН 25 БЕРЛИН-ХЕМИ (L-THYROXIN 25 BERLIN-CHEMIE)**

**L-ТИРОКСИН 50 БЕРЛИН-ХЕМИ (L-THYROXIN 50 BERLIN-CHEMIE)**  
**L-ТИРОКСИН 100 БЕРЛИН-ХЕМИ (L-THYROXIN 100 BERLIN-CHEMIE)**

Международное наименование — *levothyroxin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — левотироксин натрия. Таблетки 25 мкг, 50 мкг, 100 мкг по 30 шт. в упаковке. Производитель. **BERLIN-CHEMIE**, Германия. (см. ЛЕВОТИРОКСИН)

**L-ТИРОКСИН ХЕННИНГ 25 (L-Thyroxin Henning 25)**

**L-ТИРОКСИН ХЕННИНГ 50 (L-Thyroxin Henning 50)**

**L-ТИРОКСИН ХЕННИНГ 75 (L-Thyroxin Henning 75)**

**L-ТИРОКСИН ХЕННИНГ 100 (L-Thyroxin Henning 100)**

**L-ТИРОКСИН ХЕННИНГ 125 (L-Thyroxin Henning 125)**

**L-ТИРОКСИН ХЕННИНГ 150 (L-Thyroxin Henning 150)**

**L-ТИРОКСИН ХЕННИНГ 175 (L-Thyroxin Henning 175)**

Международное наименование — *levothyroxin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — левотироксин натрия. Таблетки 25, 50, 75, 100, 125, 150 или 175 мкг по 50 шт. в упаковке.

Производитель. **HENNING**, Германия.

(см. ЛЕВОТИРОКСИН)

**ТИСАСЕН (TISASEN)**

Международное наименование — *sennosid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — сеннозид А+В. Драже 0.01 г по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Тисасен — слабительное средство растительного происхождения, получаемое из кассии узколистной. Препарат стимулирует перистальтику толстой кишки, вызывает нормальный стул через 8-10 часов после приема. Тисасен избирательно действует на ободочную кишку, восстанавливает нормальное функционирование кишечника, не вызывает привыкания и не мешает пищеварению.

Показания. Тисасен назначают при спастических и атонических запорах различной этиологии.

Режим дозирования. Взрослым тисасен назначают по 1-2 драже на ночь. При необходимости дозу препарата можно увеличить до 4-6 таблеток на один прием. Детям препарат назначают по 1 драже вечером после еды.

Побочное действие. Метеоризм, боли в животе по типу колик. Противопоказания. Кишечная непроходимость, боли в животе неизвестного генеза, нарушение калиевого обмена.

Особые указания. Тисасен можно использовать для предоперационной подготовки пациентов.

Производитель. **ALCALOIDA**, Венгерская республика.

**ТИСАЦИД (TISACID)**

Состав и форма выпуска. Активное вещество — гидроокись-карбонат гидрат аммония-магния. Таблетки 0.5 г по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Тасацид — антацидный препарат. При приеме внутрь нейтрализует соляную кислоту, обладает вяжущим и умеренным слабительным эффектом. Препарат оказывает действие через 30 минут после приема. Продолжительность антацидного эффекта после однократного приема — 4-5 часов.

Показания. Повышенная кислотность желудочного сока, из-

жога, гастрит, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки.

Режим дозирования. Взрослым тасацид назначают по 1-2 таблетки через 1 час после еды. В случае необходимости можно принять еще 1-2 таблетки в период между приемами пищи, а также перед сном. Таблетки можно принимать в целом или разжевывая, запивая водой.

Побочное действие. Отрыжка, диарея, редко — запоры.

Противопоказания. Диарея.

Особые указания. В целях достижения высокой эффективности лечения необходимо комбинировать прием тасацида с препаратами, блокирующими кислотопroduкцию.

Производитель. **ALCALOIDA**, Венгерская республика.

**ТОБАНАМ (TOBANUM)**

Международное наименование — *chloranolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — хлоранолол гидрохлорид. Таблетки 0.005 г по 40 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Неселективный бета-адреноблокатор. Обладает антиаритмическим, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Уменьшает автоматизм синусового узла, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость, снижает сократимость миокарда и потребность миокарда в кислороде. Снижает возбудимость миокарда, уменьшает возникновение эктопических очагов, оказывает мембраностабилизирующий эффект. Практически не влияет на показатели улеводного обмена.

Показания. Артериальная гипертензия; профилактика приступов стенокардии; синусовая тахикардия и гиперкинетический синдром (в том числе, при гипертиреозе); наджелудочковые нарушения сердечного ритма.

Режим дозирования. Взрослым назначают в начальной дозе 0.5 таблетки 2-3 раза в день. В зависимости от выраженности клинического эффекта дозу препарата можно увеличивать каждый 2-3-й день на 0.5 таблетки до получения желаемого эффекта. Средняя суточная доза препарата 2-4 таблетки, максимальная суточная доза 9 таблеток.

Побочное действие. Брадикардия, АВ блокада, сердечная недостаточность, гипотония, бронхоспазм, мышечная слабость, нарушение сна, головная боль, утомляемость; возможны — парестезии и похолодание конечностей, усиление симптомов перемежающейся хромоты, тошнота, диарея, кожная сыпь аллергического генеза, депрессия.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени, синоурикулярная блокада, брадикардия (ЧСС менее 55 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, артериальная гипотония, хроническая сердечная недостаточность IIБ-III стадий, острая сердечная недостаточность, болезнь Рейно и другие облитерирующие заболевания сосудов, метаболический ацидоз.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом. Прекращение продолжительного курса лечения тобанумом нужно проводить постепенно под наблюдением врача. Для проведения наркоза у пациентов, принимающих тобанум, следует выбирать средства для наркоза с минимальным отрицательным инотропным действием.

Производитель. **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика.

**ТОБРАМИЦИН (TOBRAMYCIN)**

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тобрамицин сульфат. Раствор для инъекций в ампулах.

Фармакологическое действие. Антибиотик широкого спектра действия из группы аминогликозидов. Бактерицидный. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (синегнойной и кишечной палочек, клебсиеллы, серрации, протей, энтеробактера, протей, сальмонеллы, шигеллы), а также некоторых грамположительных микроорганизмов (стафилококков, в том числе устойчивых к пенициллину, метициллину, некоторым цефалоспорином),



некоторых штаммов стрептококков. Выводится в основном почками, создает высокие концентрации в моче.

**Показания.** Бактериальные инфекции тяжелого течения: перитонит, сепсис, менингит, остеомиелит, эндокардит, пневмония, эмпиема плевры, абсцесс легкого, гнойные инфекции кожи и мягких тканей, инфицированные ожоги, часто рецидивирующие инфекции мочевыводящих путей, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат вводят внутримышечно или внутривенно капельно (для в/в инфузии препарат разводят в 100-200 мл изотонического раствора натрия хлорида; длительность инфузии - 20-60 мин). При инфекциях средней тяжести суточная доза для взрослых составляет 3 мг/кг массы тела; кратность 3 раза в сутки. При инфекциях тяжелого течения суточная доза может быть увеличена до 5 мг/кг. Новорожденным назначают препарат в суточной дозе 4 мг/кг массы тела в 2 введения. Детям в возрасте от 2 месяцев назначают тоболамид в суточной дозе 6-7,5 мг/кг в 3 или 4 введения. Продолжительность лечения составляет 7-10 дней. Больным с нарушением выделительной функции почек требуется коррекция режима дозирования в зависимости от значений клиренса креатинина.

**Побочное действие.** Возможны нефротоксичность, нейротоксичность, повышение концентрации печеночных трансаминаз и билирубина в крови; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, лихорадка, редко - отек Квинке); изменения картины периферической крови (анемия, лейкопения, лейкоцитоз, гранулоцитопения, тромбоцитопения); тошнота, рвота, головная боль, вялость, сонливость, дезориентация, гипокальциемия, гипонатриемия. Очень редко - нарушение нервно-мышечной проводимости.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к антибиотикам аминогликозидам, неврит слухового нерва, тяжелые нарушения функции почек, уремия.

**Особые указания.** Применение тоболамидов у беременных показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают тоболамиды больным с миастенией, паркинсонизмом, нарушениями слуха. При одновременном назначении тоболамидов и фуросемида, урегита увеличивается концентрация в крови тоболамидов, в связи с чем повышается риск развития токсических побочных реакций. Тоболамиды нельзя смешивать в одном шприце или капельнице с другими лекарственными препаратами.

**Производители.** Бруламиды (Brulamycin) *BIOGAL*, Венгерская республика; Небцин (Nebcin) *LILLY*, США.

## ТОКОФЕРОЛ АЦЕТАТ (ТОСОПНЕРОЛ АЦЕТАТ)

Международное наименование — *tocopherol acetat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - токоферол ацетат, являющийся синтетическим препаратом витамина Е. Драже.

**Фармакологическое действие.** Оказывает антиоксидантное действие, участвует в биосинтезе гема и белков, пролиферации клеток, тканевом дыхании, других важнейших процессах тканевого метаболизма, предупреждает гемолиз эритроцитов, препятствует повышенной проницаемости и ломкости капилляров.

**Показания.** Гиповитаминоз, состояния реконвалесценции после заболеваний, протекавших с лихорадочным синдромом, высокие физические нагрузки, пожилой возраст, заболевания свчзочного аппарата и мышц.

**Режим дозирования.** По 1-2 драже в сутки. При необходимости дозу можно увеличить до 1 г в день. Драже рассасывают или глотают, запивая водой.

**Побочное действие.** Аллергические реакции. При приеме больших доз - диарея, боли в эпигастрии.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к токоферолу ацетату.

**Особые указания.** С осторожностью следует применять препарат у больных тяжелым кардиосклерозом, инфарктом миокарда, при повышенном риске развития тромбоэмболий.

**Производители.** Сант-Е-Гал (Sant-E-Gal) *GALENIKA*, Югославия; Эвитол (EVITOL) *KRKA*, Словения.

## ТОЛБУТАМИД (ТОЛБУТАМИД)

Международное наименование — *tolbutamid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - толбутамид. Таблетки 0,5 г.

**Фармакологическое действие.** Производное сульфонилмочевины I генерации. Стимулирует секрецию инсулина бета-клетками поджелудочной железы, повышает чувствительность к инсулину в мышцах и печени, тормозит глюконеогенез в печени, липолиз в жировой ткани.

**Показания.** Сахарный диабет II типа среднетяжелой формы без выраженных микрососудистых осложнений.

**Режим дозирования.** Доза подбирается индивидуально в зависимости от уровня глюкозы натощак и через 2 часа после еды. Максимальная суточная доза - 1,5 г. Режим дозирования следует регулировать также в зависимости от состояния пациента. Кратность приема - 2, реже 3 раза в сутки. При переходе на толбутамид после инсулина, инсулин можно отменить сразу одновременно с началом приема толбутамида. При суточной дозе инсулина более 40 ЕД в сутки назначение препарата должно производиться крайне медленно и осторожно.

**Побочное действие.** Кожные аллергические реакции, фотосенсибилизация. Диспепсические расстройства: тошнота, расстройство стула, холестатическая желтуха. Редко - головная боль, слабость, парестезии, депрессии, нарушения кроветворения, непереносимость алкоголя.

**Противопоказания.** Абсолютные: беременность, лактация, кетоацидоз, острая порфирия, диабет I типа у детей и подростков, недостаточность кровообращения, дыхательная недостаточность, гангрена, тяжелые микрососудистые расстройства, цирроз печени. Относительные: незначительные нарушения функции почек и печени, острые инфекции, оперативные вмешательства небольшого объема.

**Особые указания.** Лечение проводится под контролем глюкозы крови, мочи, морфологии крови, биохимических проб печени. Осторожно - при комбинации с салицилатами, бутадием, антибиотиками широкого спектра действия, кумариновыми производными, бета-адреноблокаторами. Гипогликемия чаще развивается у пожилых, при голодной диете, после большой физической нагрузки.

**Производители.** Драстан (Drastan), *SLOVAKOFARMA*, Словакия; Орабел (Orabel) *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

## ТОЛДИН (TOLDIN)

Международное наименование — *piroxicam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - пироксикам.

Капсулы 0,01 и 0,02 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** *TORRENT*, Индия.

(см. ПИРОКСИКАМ)

## ТОЛЕКТИН (TOLECTIN)

Международное наименование — *tolmetin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - толметин в форме дигидрата натрия. Таблетки 0,2 г по 20 и 50 шт. в упаковке. Таблетки 0,4 г по 20 шт. в упаковке. Свечи 0,4 г по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее средство. Подавляет провоспалительные факторы. Вызывает ослабление боли в суставах в покое и при движении; существенное облегчение боли наступает после 1-2 дней приема препарата. Уменьшение отеков и утренней скованности отмечается через 4 дня.

Показания. Суставной синдром, боли в позвоночнике, невралгии, миалгии, травматическое воспаление мягких тканей и опорно-двигательного аппарата.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально и зависит от нозологической формы заболевания, тяжести его течения. Назначают в средней дозе по 0.4 г 3 раза в день; в случае достижения клинического эффекта переходят на поддерживающую дозу — по 0.2 г 3-4 раза в день.

Побочное действие. Изжога, тошнота, рвота, диарея, образование язв в желудочно-кишечном тракте (в частности, в пищеводе и желудке); повышение АД, головокружение, головные боли, задержка жидкости. Редко — кровотечения из язвенных дефектов, аллергические реакции (аллергия до анафилактического шока), повышение уровня трансаминаз и креатинина в крови; удлинение времени кровотечения. Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения желудочно-кишечного тракта в фазе обострения, кровотечения из желудочно-кишечного тракта; "аспириновая" астма, анамнестические данные об аллергических реакциях на прием аспирина или других ингибиторов простагландинсинтазы, пенициллина; повышенная чувствительность к толетику; беременность, лактация; детский возраст (младше 12 лет).

Особые указания. С особой осторожностью следует назначать препарат лицам, имеющим анамнестические указания на язвенные поражения желудочно-кишечного тракта, а также больным с выраженными нарушениями функции печени и почек, тяжелой артериальной гипертензией, хронической сердечной недостаточностью, сахарным диабетом II типа, гипокоагуляцией крови. Больным с почечной недостаточностью рекомендуется назначать толетику в уменьшенных дозах. При длительном назначении препарата необходим систематический контроль функции почек.

Производитель. CILAG, Швейцария.

## ТОЛИНАЗЕ (TOLINASE)

Международное наименование — *tolasamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — толасамид. Таблетки по 0.25 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Производное сульфонилмочевины I генерации. Стимулирует синтез инсулина бета-клетками и его выброс в кровь, улучшает чувствительность к глюкозе во внутренних органах, тормозит глюконеогенез в печени и липолиз в жировой ткани. Быстро и хорошо абсорбируется из ЖКТ, пик концентрации достигается через 3-4 часа, сохраняется в течение 7 часов, выводится в течение 24 часа. Оказывает слабый диуретический эффект.

Показания. Инсулиннезависимый сахарный диабет без выраженных микрососудистых осложнений. При длительном применении чувствительность к препарату снижается.

Режим дозирования. Индивидуальный, в зависимости от уровня глюкозы натощак и через 2 часа после еды. Начальная доза 0.1-0.25 г/сутки. Максимальная суточная доза 1.0 г/сутки. Кратность приема 2-3 раза в сутки. При замене препаратов на толасамид: 0.2 г толасамида соответствует 1.0 толанида; 0.1 г толасамида — 20 ЕД инсулина. Если доза инсулина превышает 40 ЕД/сутки, то ее следует снизить наполовину и назначать толасамид в дозе 0.25 г/сутки под контролем глюкозы крови, ацетона мочи.

Побочное действие. Диспептические расстройства (тошнота, рвота), холестатическое действие (следить за щелочной фосфатазой); аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека. Редко — тромбоцитопения и агранулоцитоз, гемолитиз, аплазия, печеночная порфирия, изменение биохимических печеночных проб.

Противопоказания. Абсолютные: беременность и период лактации. Почечная и печеночная недостаточность. Относительные: функциональные нарушения печени, почек, желудочно-кишечного тракта.

Особые указания. Лечение проводится под контролем морфо-

логии крови и печеночных проб. Салицилаты, фенилбутазон, левоментол, сульфаниламиды, ингибиторы МАО, бета-адренорецепторов потенцируют, а диуретики, кортикостероиды, синтетические прогестероны, тиреоидные гормоны, фенитоин, никотиновая кислота, симпатомиметики, изониазид угнетают действие препарата.

Производитель. UPOH, США.

## ТОЛМИЦЕН (TOLMIDICEN)

Международное наименование — *tolciclad*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — толциклад. 1% паста по 10 и 30 г в тубах. 1% лосьон по 30 мл во флаконах. 0.5% порошок по 100 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Противогрибковый препарат для местного применения, оказывает фунгицидное и фунгистатическое действие в отношении возбудителей трихофитии, микроспории, эпидермофитии и пр. К толмицину чувствительны: *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton rubrum*, *Trichophyton Schoenleinii*, *Trichophyton tonsurans*, *Trichophyton verrucosum*, *Trichophyton violaceum*, *Microsporum Audouinii*, *Microsporum canis*, *Microsporum gypseum*, *Epidermophyton floccosum*, *Aspergillus niger*, *Mallasezia furfur*. Препарат плохо всасывается с поверхности кожи и не оказывает при местном применении резорбтивного действия.

Показания. Эпидермофития стоп, паховых и других кожных складок, отрубевидный лишай, эритразма, *Tinea corporis*.

Режим дозирования. 2-3 аппликации в день на пораженную поверхность, слегка втирая. При преобладании экссудативных компонентов показаны пасты и примочки. Последние также применяют при отрубевидном лишае. Лечение должно проводиться в течение нескольких недель после исчезновения симптомов заболевания. Для профилактики рецидивов назначают также порошок, особенно между пальцами ног и в кожных складках. Он также может применяться при поражении стоп (насыпают в носки или чулки) на фоне других лекарственных форм препарата.

Побочное действие. Редко — зуд, покраснение, жжение, дисгидроз, высыпания, исчезающие самостоятельно.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. При длительном применении могут возникнуть явления сенсбилизации.

Производитель. FARMITALIA CARLO ERBA, Италия.

## ТОМАПИРИН (TOMAPYRIN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — ацетилсалициловая кислота, парацетамол, кофеина бензоат. Таблетки (1 таблетка содержит 0.25 г, 0.2 г, 0.5 г активных веществ соответственно) 30 или 60 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Болеутоляющее, жаропонижающее, противовоспалительное средство.

Показания. Головные боли, в т.ч. при перемене погоды, мигрень, болевые ощущения при менструации, невралгии, ревматические заболевания, зубная боль, лихорадочные состояния, простудные заболевания, грипп.

Режим дозирования. Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 1-1.5 таблетки 3 раза в день. Детям 9-12 лет — по 0.5-1 таблетке, 6-9 лет по 0.5 таблетки до 3 раз в день. Препарат следует применять с большим количеством жидкости или предварительно растворяя.

Побочное действие. Диспептические расстройства (тошнота, рвота), желудочно-кишечные кровотечения, анемия, удлинение времени свертывания крови. Редко — аллергические реакции, повышение температуры. Повышение внутричерепного давления, нарушение сна. При применении препарата в высоких дозах — шум в ушах, головокружение, развитие язвы желудка и двенадцатиперстной кишки, желудочно-кишечные кровотечения. При длительном применении — поражения почек, печени.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к отдельным компонентам препарата, повышенная кровоточивость, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, почечная и печеночная недостаточность, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, чрезмерное или хроническое применение алкоголя, беременность, ранний детский возраст, лактация.

**Особые указания.** У больных, страдающих бронхиальной астмой, повышенной чувствительностью к ненаркотическим анальгетикам томапирин должен применяться строго по назначению врача. Препарат усиливает действие средств, уменьшающих свертываемость крови и агрегацию тромбоцитов (кумарины, дигидридамола, гепарина, сульфипиразона), побочное действие глюкокортикоидов, других противоревматических средств, сульфонилмочевины, метотрексата. При комбинированном применении томапирина ослабляет эффекты спиронолактона, фуросемида, пробенецида, увеличивает скорость выведения хлорамфеникола. Следует избегать комбинированного применения томапирина с барбитуратами, противосудорожными средствами, салицилатами, рифамицином, алкоголем.

Производитель: **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия.

#### ТОМАПИРИН С (TOMAPYRIN C)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - ацетилсалициловая кислота, парацетамол, аскорбиновая кислота. "Шипучие" таблетки (1 таблетка содержит 0,3 г, 0,2 г, 0,2 г активных веществ соответственно).

**Фармакологическое действие.** Болеутоляющее, жаропонижающее, противовоспалительное средство.

**Показания.** Головные боли, в т.ч. при перемене погоды, мигрень, болевые ощущения при менструации, невралгии, ревматические заболевания, зубная боль, лихорадочные состояния, простудные заболевания, грипп.

**Режим дозирования.** Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 1-1,5 таблетки до 3 раз в день. Детям 9-12 лет - по 0,5-1 таблетке, 6-9 лет по 0,5 таблетки до 3 раз в день. Препарат следует применять с большим количеством жидкости или предварительно растворяя.

**Побочное действие.** Диспепсические расстройства (тошнота, рвота), желудочно-кишечные кровотечения, анемия, удлинение времени свертывания крови. Редко - аллергические реакции, повышение температуры. Повышение внутричерепного давления, нарушение сна. При применении препарата в высоких дозах - шум в ушах, головокружение, развитие язвы желудка и двенадцатиперстной кишки, желудочно-кишечные кровотечения. При длительном применении - поражения почек, печени.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к отдельным компонентам препарата, повышенная кровоточивость, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, почечная и печеночная недостаточность, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, чрезмерное или хроническое применение алкоголя, беременность, ранний детский возраст, лактация.

**Особые указания.** У больных, страдающих бронхиальной астмой, повышенной чувствительностью к ненаркотическим анальгетикам томапирин должен применяться строго по назначению врача. Препарат усиливает действие средств, уменьшающих свертываемость крови и агрегацию тромбоцитов (кумарины, дигидридамола, гепарина, сульфипиразона), побочное действие глюкокортикоидов, других противоревматических средств, сульфонилмочевины, метотрексата. При комбинированном применении томапирина ослабляет эффекты спиронолактона, фуросемида, пробенецида, увеличивает скорость выведения хлорамфеникола. Следует избегать комбинированного применения томапирина с барбитуратами, противосудорожными средствами, салицилатами, рифамицином, алкоголем.

Производитель: **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия.

#### ТОПАЛКАН (TOPALKAN)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - аргининовая кислота, коллоидная гидроксид алюминия, гидрокарбонат магния, гидратированный кремний. Таблетки (1 таблетка содержит 0,2 г, 0,03 г, 0,04 г, 0,13 г активных веществ соответственно) до 42 шт. в упаковке. Порошок для приготовления суспензии в пакетах (1 пакет содержит 0,4 г, 0,06 г, 0,08 г, 0,26 г активных веществ соответственно) по 21 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Антацидное, обволакивающее и адсорбирующее средство. Уменьшает пептическую активность желудочного сока, обладает буферными свойствами, предохраняет слизистую желудка от повреждающего воздействия физических и химических факторов. Препарат нормализует двигательную активность желудочно-кишечного тракта.

**Показания.** Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; рефлюкс-эзофагит; грыжа пищеводного отверстия диафрагмы.

**Режим дозирования.** Назначают по 2 таблетки или по 1 пакету 3 раза в день. Таблетки необходимо тщательно разжевывать. Содержимое пакета высыпать в стакан, добавить воды, перемешать в течение нескольких секунд до образования суспензии.

**Побочное действие.** При длительном приеме высоких доз у предрасположенных пациентов, возможно уменьшение содержания фосфора в организме.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** При одновременном назначении препарат может замедлить или уменьшить абсорбцию имидометана, тетрациклина, дигоксина, изониазида. При назначении пациентам, страдающим сахарным диабетом, необходимо учитывать, что 1 таблетка содержит 0,88 г, а 1 пакет - 1,76 г сахара. Производитель: **PIERRE FABRE**, Франция.

#### ТОПРАЛ (TOPRAL)

**Международное наименование** — *sultoprid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - сультоприд. Таблетки 0,4 г по 20 и 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 ампула содержит 0,2 г активного вещества) по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Нейролептик с сильно выраженным антипсихическим и седативным действием. Препарат устраняет раздражительность, возбуждение и агрессивность. Не обладает антидепрессивным действием.

**Показания.** Острый маниакальный синдром, острая стадия шизофрении с возбуждением, состояние возбуждения при алкоголизме, хронические психозы с нарушением поведения, агрессивность, нестабильность поведения у пациентов с психическими заболеваниями.

**Режим дозирования.** Топрал назначают в дозе от 1 до 3 таблеток в сутки. Для купирования острых приступов используют дозу от 0,4 до 1,2 г. При необходимости препарат вводят в/м от 2 до 6 ампул в сутки.

**Побочное действие.** Потеря аппетита, тошнота, сонливость, чувство усталости, боли в эпигастрии, диарея. При длительном применении препарата в высоких дозах у некоторых пациентов развиваются депрессивные состояния.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Лечение препаратом топрал может проводиться в комбинации с лекарственными препаратами следующих групп: антидепрессантами, включая ингибиторы моноаминоксидазы, транквилизаторами. Производитель: **ALKALOID**, Македония.

**ТОРАДОЛ (TORADOL)**

Международное наименование — *ketorolac trometamin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — кеторолак трометамин. Таблетки 0.005 г, 0.01 г. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.015 г или 0.03 г активного вещества).

Производитель. *SYNTEX*, Швейцария (см. КЕТОРОЛАК ТРОМЕТАМИН)

**ТОРАЛГИН (TORALGIN)**

Международное наименование — *metamizol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — метамизол натрия. Таблетки 0.5 г по 10 шт. в упаковке. Производитель. *TORRENT*, Индия. (см. МЕТАМИЗОЛ)

**ТОРГЕСИК (TORGESIK)**

Международное наименование — *buprenorphin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — бупренорфин. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.0003 или 0.0006 г активного вещества) ампулы 1 или 2 мл по 5 шт. в упаковке. Производитель. *TORRENT*, Индия. (см. БУПРЕНОРФИН)

**ТОРЕКАН (TORECAN)**

Международное наименование — *thiethylperazin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — тизтилперазин. Драже 0.0065 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки 0.0065 г по 10 шт. в упаковке. Суппозитории 0.0065 г по 6 и 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл, в упаковке 50 ампул.

Фармакологическое действие. Противорвотное средство. Действует как на хеморецепторную триггерную зону, так и на собственно центр рвоты. Устраняет головокружения, влияя на координационные центры в ретикулярной формации. Эффект развивается быстро, обычно уже после первого введения. Показания. Тошнота и рвота любого происхождения (при беременности, после операции, черепно-мозговой травмы, рентгенотерапии, при расстройствах функции желудочно-кишечного тракта, печени и желчных протоков, медикаментозной непереносимости, морской и воздушной болезни), головокружение как центрального, так и вестибулярного генеза (после сотрясения мозга, при атеросклерозе, вестибулярных нарушениях, болезни Меньера).

Режим дозирования. Взрослым и детям старше 15 лет назначают по 1 драже (1 таблетке) или 1 суппозиторию 1-3 раза в день, в более тяжелых случаях — по 1 мл п/к, в/м или в/в. Курс лечения продолжается 1 или более дней. Для профилактики послеоперационной рвоты — по 1-2 мл в/м за 30 мин до окончания операции.

Побочное действие. Сухость во рту, головокружение, сонливость, гипотония, тахикардия. Иногда — сухость во рту, сонливость. Редко: гипотензия, тахикардия. При длительном приеме и повышенной чувствительности к препарату возможны экстрапиримидные расстройства, нарушение функции печени.

Противопоказания. Депрессия, коматозные состояния, острая глаукома, повышенная чувствительность к препаратам фенотизинового ряда.

Особые указания. Препарат не рекомендуется назначать детям в возрасте до 15 лет. С осторожностью применять при тяжелой недостаточности печени и почек. Препарат сильно влияет на психофизическое состояние больного, его реакцию, способность, потенцирует действие алкоголя, бензодиазепинов, наркотических анальгетиков и других препаратов, угнетающих функции ЦНС.

Производители. *SANDOZ*, Швейцария; *KRKA*, Словения (в сотрудничестве с *Sandoz*, Швейцария).

**ТОТАЦЕФ (TOTACEF)**

Международное наименование — *cefazolin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефазолин. Порошок для инъекций 0.5 г, 1 г, 2 г во флаконах по 1 или 10 шт. в упаковке. Производитель. *BRISTOL-MYERS SQUIBB*, США. (см. ЦЕФАЗОЛИН)

**ТОФИЗОПАМ (TOFIZOPAM)**

Международное наименование — *tofizopam*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — тофизопам. Таблетки. Фармакологическое действие. В низких дозах проявляет транквилизирующую активность, в высоких дозах обладает нейролептическим действием.

Показания. Неврозы, психопатии, сопровождающиеся напряжением, вегетативными расстройствами, умеренно выраженным страхом, состоянием, характеризующимся апатией, пониженной активностью, острой и хронической формой шизофрении, маниакально-депрессивные состояния, синдром алкогольной абстиненции.

Режим дозирования. Зависит от состояния больного, клинической формы заболевания и индивидуальной чувствительности к препарату. Средняя терапевтическая доза — по 0.1 г 1-3 раза в день. Максимальная суточная доза — 0.3 г.

Побочное действие. Тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, сонливость или повышенная возбудимость в зависимости от дозы и индивидуальных особенностей пациента, аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд, ангионевротического отека, редко — бронхообструктивный синдром.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, агрессивно-импульсивная психопатия, беременность.

Особые указания. При лечении препаратом не рекомендуется заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания. Для предупреждения бессонницы последнюю таблетку следует принимать не позже 15 часов.

Производитель. Грандаксин (*Grandaxin*) *EGIS*, Венгерская республика; Серияль (*Seriel*) *BIOGALENIQUE*, Франция.

**ТОФРИН (TOFRIN)**

Международное наименование — *terphenadin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — терфенадин. Таблетки 0.06 г и 0.12 г по 10 шт. в упаковке. Суспензия (5 мл суспензии содержит 0.03 г активного вещества) по 60 мл во флаконах.

Производитель. *TORRENT*, Индия. (см. ТЕРФЕНАДИН)

**ТРАВОГЕН (TRAVOGEN)**

Международное наименование — *isocanazol*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — изоканазол натрия. Крем (1 г крема содержит 0.01 г активного вещества в безжировой основе) по 20 г или 50 г в тубах.

Фармакологическое действие. Действует на дерматофиты, дрожжеподобные и плесневые грибки, на возбудителя трихомонады и трихомонады. Действует на дерматофиты, дрожжеподобные и плесневые грибки, на возбудителя трихомонады и трихомонады.

Показания. Грибковые инфекции кожи.

Режим дозирования. Наносить на пораженные участки кожи 1 раз в сутки. Часто рекомендуется накладывать марлевую повязку с травогеном между пальцами рук и ног при их поражении. Курс лечения составляет не менее 4 недель, при застарелых инфекциях — еще больше.

Побочное действие. Редко: раздражение, легкое жжение, аллергические кожные реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Для успешного лечения необходимо строго соблюдение правил личной гигиены. Производитель. *SCHERING*, Германия.



# ТРАВКОРТ (TRAVOCORT)

Состав и форма выпуска. Активные вещества - изоконазол-нитрат, дифлуокортолона-21-валерат. Крем (1 г препарата содержит 0.01 г и 0.001 г активных веществ соответственно) по 15 или 30 г в тубах.

Фармакологическое действие. При местном применении эффективен в отношении дерматомикозов, дрожжеподобных грибов, плесневых грибов, грамположительных бактерий. Оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антисекреторное и противозудное действие.

Показания. Грибковые инфекции кожи с выраженными воспалительными или экзематозными изменениями.

Режим дозирования. В остром периоде воспаления наносят на кожу 2 раза в день. При поражении пальцев рук или ног рекомендуют прокладывать между ними марлевую салфетку, пропитанную травокортом. Максимальная продолжительность курса 2 недели. При необходимости лечение продолжают противогрибковыми средствами.

Побочное действие. Редко - раздражение, аллергические кожные реакции; крайне редко - атрофические изменения кожи, телеангиоэктазии, акне, гипертрихоз, дерматит. При длительном применении и/или нанесении на большие поверхности кожи возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.

Противопоказания. Беременность, лактация, туберкулез кожи, кожные проявления сифилиса, ветряная оспа, кожные реакции после вакцинации, Розацеа, перiorальный дерматит, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Необходимо избегать попадания травокорта в глаза. Применение препарата требует тщательного соблюдения правил личной гигиены.

Производитель. *SCHERING*, Германия.

## ТРАЗИКОР (TRASICOR)

Международное наименование — *oxprenolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - окспренолола гидрохлорид. Таблетки 0.02 г.

Фармакологическое действие. Неселективный бета-адреноблокатор с собственной симпатомиметической активностью. Обладает антиаггивальным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Мало изменяет ЧСС в покое, урежает ЧСС при физической нагрузке. У больных с артериальной гипертензией понижает АД как в положении стоя, так и в положении лежа, не вызывает ортостатических явлений и изменений электролитного баланса. У больных с ИБС, стенокардией тразикор уменьшает частоту и тяжесть приступов, повышает толерантность к физическим нагрузкам, снижает заболеваемость и смертность после инфаркта миокарда. Собственное симпатомиметическое действие тразикора уменьшает риск развития сердечной недостаточности, бронхоспазма и нарушений периферического кровообращения.

Показания. Артериальная гипертензия; профилактика приступов стенокардии; для снижения заболеваемости и смертности после инфаркта миокарда (вторичная профилактика). Функциональные сердечно-сосудистые нарушения, вызванные перевозбуждением симпатической нервной системы.

Режим дозирования. Назначают в начальной дозе по 20 мг 4 раза в сутки; постепенно дозу увеличивают до 40-80 мг 3-4 раза в сутки. Максимальная суточная доза 480 мг. Для проведения вторичной профилактики после перенесенного инфаркта миокарда назначают по 40 мг 2 раза в сутки. Для лечения функциональных сердечно-сосудистых нарушений назначают по 40-80 мг/сут.

Побочное действие. Желудочно-кишечные расстройства, головкружение, расстройства сна, быстрая утомляемость при физическом напряжении. Редко - кожный зуд, покраснение кожных покровов, ощущение холода в конечностях, тромбо-

цитопения. Возможны брадикардия, АВ блокада, бронхоспазм, сердечная недостаточность.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени, синоаурикулярная блокада, выраженная брадикардия, синдром слабости синусового узла, гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, бронхиальная астма.

Особые указания. С осторожностью назначают тразикор больным с нарушениями функции печени, почек, сахарным диабетом, метаболическим ацидозом, болезнью Рейно и другими облитерирующими заболеваниями сосудов. В период беременности, родов и кормления грудью тразикор можно назначать только с учетом возможных проявлений бета-блокирующего действия у плода, новорожденного и грудного ребенка (например, уменьшение частоты пульса). Отменять тразикор следует постепенно, снижая дозу в течение 7-10 дней. Перед хирургическим вмешательством постепенная отмена препарата должна быть завершена по меньшей мере за 48 часов до операции. Если же больной принимает препарат перед операцией, ему следует подобрать наркотическое средство с минимальным отрицательным инотропным действием. Производитель. *CHINOIN*, Венгерская республика.

## ТРАЗИКОР 80 (TRASICOR 80)

Международное наименование — *oxprenolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - окспренолола гидрохлорид. Драже-ретард 0.08 г.

Фармакологическое действие. Неселективный бета-адреноблокатор с собственной симпатомиметической активностью длительного действия (за счет пролонгированного высвобождения активного вещества). Обладает антиагивальным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Мало изменяет ЧСС в покое, урежает ЧСС при физической и эмоциональной нагрузке. У больных с артериальной гипертензией понижает АД как в положении стоя, так и в положении лежа. У больных с ИБС, стенокардией повышает толерантность к физическим нагрузкам, снижает заболеваемость и смертность после инфаркта миокарда. Собственное симпатомиметическое действие тразикора уменьшает риск развития сердечной недостаточности, бронхоспазма и нарушений периферического кровообращения.

Показания. Артериальная гипертензия, профилактика приступов стенокардии; для снижения заболеваемости и смертности после инфаркта миокарда (вторичная профилактика); экстрасистолия. Функциональные сердечно-сосудистые нарушения, вызванные перевозбуждением симпатической нервной системы: невроз сердца, гиперкинетический кардиальный синдром, психогенные сердечно-сосудистые нарушения.

Режим дозирования. При артериальной гипертензии назначают в суточной дозе 160 мг, кратность 1-2 раза (утром и вечером); при необходимости доза может быть увеличена до 320-480 мг/сут или тразикор комбинируют с диуретиком или периферическим вазодилатором. При стенокардии назначают по 80 мг 2 раза в сутки, при необходимости доза может быть увеличена до 320-480 мг (в 2 приема).

Побочное действие. Возможны бронхоспазм, брадикардия, АВ блокада, гипотония, сердечная недостаточность, спазмы периферических сосудов, похолодание конечностей, головокружение, слабость, быстрая утомляемость при физическом напряжении, расстройства сна. Редко - аллергические реакции (кожная сыпь, зуд), покраснение кожных покровов, желудочно-кишечные расстройства.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени, синоаурикулярная блокада, выраженная брадикардия, синдром слабости синусового узла, гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадии, острая сердечная недостаточность, бронхиальная астма, кетоацидоз.

Особые указания. С большой осторожностью назначают бере-



менным и кормящим женщинам; больным с сахарным диабетом, (особенно при одновременном назначении инсулина или пероральных сахаропонижающих препаратов); при синдроме Рейно и различных облитерирующих поражениях периферических артерий; при сопутствующих выраженных нарушениях функции печени и почек. Отменить тразидол следует постепенно, снижая дозу в течение 7-10 дней. Потенциально опасными являются комбинации тразидола с препаратами, угнетающими АВ проводимость (верапамил, хинидин и др.). Перед хирургическим вмешательством постепенная отмена препарата должна быть завершена за несколько дней до операции.

Производители. CIBA-GEIGY, Швейцария; CHINOIN, Венгерская республика.

### ТРАЗИН (TRAZINE)

Международное наименование — *trifluoperazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - трифлюоперазин. Таблетки 0.005 и 0.01 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. SUN PHARMACEUTICAL, Индия (см. ТРИФЛУОПЕРАЗИН).

### ТРАЗОДОН (TRAZODON)

Международное наименование — *trazodon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - trazodone гидрохлорид. Таблетки, капсулы.

Фармакологическое действие. Препарат обладает антидепрессивным, миорелаксирующим и седативным эффектом. Механизм действия связан с блокадой поглощения серотонина и альфа-адреноблокирующей активностью. Препарат практически лишен антихолинергических свойств, не оказывает отрицательного влияния на сердечно-сосудистую систему.

Показания. Депрессия.

Режим дозирования. Лечение начинают с назначения препарата в дозе по 0,05 г 3 раза в день. При необходимости суточную дозу увеличивают до 0.6 г. Максимальная суточная доза - 0.8 г. При легких формах депрессии средняя поддерживающая доза - 0.15 г/сут., при умеренных и тяжелых формах - 0.3 г/сут.

Побочное действие. Сонливость, чувство усталости, головокружение, бессонница, головная боль, гипотония, возбуждение, тошнота, рвота, диарея, сухость во рту.

Противопоказания. Беременность, лактация.

Особые указания. При приеме препарата не рекомендуется заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания. Следует избегать комбинированного применения trazodone с ингибиторами MAO. Препарат усиливает действие алкоголя.

Производитель. Азона (Azona) FARMOS, Финляндия; Тазодак (Tazodak) CADILA, Индия.

### ТРАКРИУМ (TRACRIUM)

Международное наименование — *atracurium besilat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - атракуриум бисилат. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.025 или 0.05 г активного вещества) по 2.5 или 5 мл в ампулах.

Фармакологическое действие. Является высокоселективным неполяризующим мышечным релаксантом, действие которого основано на уменьшении чувствительности и холинорецепторов симпатической области к ацетилхолину, вследствие чего становится невозможным возбуждение мышечного волокна и его сокращение. Вызывает временное (в течение 15-35 минут) расслабление скелетной мускулатуры, прекращение сокращений дыхательной мускулатуры и остановку дыхания.

Показания. Миорелаксация во время операции (в том числе при кесаревом сечении), для проведения искусственной вентиляции легких и внутритрахеальной интубации.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально и зависит от необходимой продолжительности и глубины нервно-

мышечной блокады. Для обеспечения мышечной релаксации в течение 15-35 минут вводят внутривенно 0.3-0.6 мг/кг. Для проведения внутритрахеальной интубации в течение 90 секунд вводят внутривенно 0.5-0.6 мг/кг. Для пролонгирования полной нервно-мышечной блокады вводят дополнительно в дозе 0.1-0.2 мг/кг. Начальные дозы тракриума вводят внутривенно струйно. Для поддержания нервно-мышечной блокады во время длительных хирургических вмешательств проводят непрерывную инфузию со скоростью 0.006-0.01 мг/кг/мин. В условиях гипотермии (при температуре тела больного 25°-26°С) следует применять дозы тракриума, равные 1/2 от обычной дозы.

Побочное действие. Гиперемия кожных покровов, транзиторная гипотония. Редко - бронхоспазм.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Больным с сердечно-сосудистыми заболеваниями препарат следует вводить медленно внутривенно дробными дозами, так как у них чаще возникает гипотония. Нервно-мышечная блокада, создаваемая тракриумом, усиливается в случае одновременного назначения галотана, амингоксидазов, полимиксина. Тракриум нельзя смешивать в одном шприце с любым щелочным препаратом.

Производитель. WELLCOME, Великобритания.

### ТРАМАДОЛ (TRAMADOL)

Международное наименование — *tramadol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - трамадол гидрохлорид. Капсулы 0.05 г, суппозитории 0.1 г, раствор для приема внутрь, раствор для инъекций в ампулах.

Фармакологическое действие. Наркотический анальгетик. Оказывает седативный эффект. В терапевтических дозах практически не угнетает дыхание. Анальгетическое действие развивается через 15-30 минут после введения, продолжается 3-5 часов.

Показания. Сильные и средней интенсивности острые и хронические боли разной этиологии; проведение болезненных диагностических или терапевтических мероприятий.

Режим дозирования. Для однократного применения назначают взрослым и детям старше 14 лет в следующих дозах: по 1 капсуле (0.05 г) внутрь с небольшим количеством жидкости; по 1 суппозиторию (0.1 г) ректально; содержимое 1-2 ампул (0.05-0.1 г) в/в медленно или в/м. Если эффект недостаточен, то через 20-30 минут можно дополнительно назначать препарат внутр. Суммарная суточная доза не должна превышать 0.4 г.

Побочное действие. Повышенное потоотделение, головокружение, сухость во рту, тошнота, рвота, утомляемость, спутанность сознания.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, беременность, лактация, возраст до 14 лет.

Особые указания. Трамадол нельзя комбинировать с ингибиторами MAO. Препарат потенцирует действие средств, оказывающих угнетающее влияние на ЦНС. С осторожностью назначать при нарушениях функции почек и печени. В случае длительного применения нельзя исключать возможность развития лекарственной зависимости. Во время лечения не рекомендуется заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания, быстроты психических и двигательных реакций.

Производители. Синтрадол (Sintradon) ZDRAYLE, Югославия; Трамал (Tramal) GRUNENTHAL, Германия; Трамал (Tramal) ZORKA-PHARMA, Югославия (в сотрудничестве с GRUNENTHAL, Германия).

### ТРАМАЛ (TRAMAL)

Международное наименование — *tramadol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - трамадола гидрохлорид. Капсулы 0.05 г по 10 и 20 шт. в упаковке. Суп-

позитории 0.1 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для приема внутрь во флаконах по 20 мл. Раствор для инъекций в ампулах по 0.05 и 0.1 г.  
Производители. GRUNENTHAL, Германия; ZORKA-PHARMA, Югославия (в сотрудничестве с Grunenthal, Германия)  
(см. ТРАМАДОЛ)

## ТРАНЕКСАМОВАЯ КИСЛОТА (TRANEXAMIC ACID) Международное наименование — *tranexamic acid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - транексамовая кислота. Таблетки, капсулы, гранулы, сироп, раствор для инъекций.

Фармакологическое действие. Препарат специфически ингибирует действие активатора плазмина и плазминогена, обладает гемостатическим действием при кровотечениях, связанных с повышением фибринолиза, а также противоаллергическим и противовоспалительным действием за счет подавления образования кининов и других активных пептидов, участвующих в аллергических и воспалительных реакциях. Показания. Кровотечения или риск кровотечений на фоне усиления фибринолиза (злокачественные новообразования поджелудочной и предстательной желез, операции на органах грудной клетки, послеродовые кровотечения, ручное отделение последа, лейкоз, заболевания печени, предшествующая терапия стрептококковой - случая генерализованного фибринолиза; маточные, мочевые, желудочно-кишечные кровотечения, гематурия, кровотечения после простатэктомии, конизации шейки матки по поводу карциномы, экстракции зуба у больных с геморагическим диатезом - случаи местного фибринолиза). Наследственный ангионевротический отек, аллергические заболевания (экзема, аллергические дерматиты, крапивница, лекарственная и токсическая сыпь), воспалительные заболевания (тонзиллит, фарингит, ларингит, стоматит, афты слизистой оболочки полости рта).

Режим дозирования. При генерализованном фибринолизе вводят в/в в разовой дозе 15 мг/кг массы тела в изотоническом растворе натрия хлорида или глюкозы каждые 6-8 часов. Скорость введения 1 мл/мин. При местном фибринолизе рекомендуется в/в введение в дозе 5-10 мл или назначение внутрь по 1.0-1.5 г 2-3 раза в день. При простатэктомии или операции на мочевом пузыре вводят в/в во время операции 1.0 г; затем по 1 г каждые 8 ч в течение 3 дней, после чего переходят на прием внутрь по 1 г 2-3 раза в день до исчезновения макрогематурии. При профузионном маточном кровотечении назначают внутрь по 1-1.5 г 3-4 раза в день в течение 3-4 дней. При ишемическом кровоизлиянии раствор для инъекций применяют местно путем закапывания или тампонирования носовых ходов марлев, смоченной раствором. При повторных кровотечениях назначают внутрь по 1 г 3 раза в день в течение 7 дней. После операции конизации шейки матки назначают по 1.5 г 3 раза в день в течение 12-14 дней. Больным с коагулопатиями перед экстракцией зуба вводят в/в из расчета 10 мг/кг массы тела; после вмешательства назначают внутрь по 25 мг/кг 3-4 раза в день в течение 6-8 дней. При наследственном ангионевротическом отеке назначают по 1-1.5 г внутрь 2-3 раза постоянно или с перерывами в зависимости от наличия продольных симптомов. В случае нарушения выделительной функции почек необходима коррекция режима дозирования: при концентрации креатинина в крови 120-250 мкмоль/л назначают внутрь по 15 мг/кг, в/в - 10 мг/кг 2 раза в сутки; при концентрации креатинина 250-500 мкмоль/л назначают внутрь и в/в той же разовой дозе при кратности 1 раз в сутки; при концентрации креатинина более 500 мкмоль/л - внутрь 7.5 мг/кг, в/в 5 мг/кг, кратность 1 раз в сутки.

Побочное действие. Сыпь, кожный зуд и другие проявления повышенной чувствительности к препарату, снижение аппетита, тошнота, диарея, изжога, сонливость, нарушение цвето-

противоположения. Повышенная чувствительность к препарату. С осторожностью применяют у больных с тромбогеморрагическими осложнениями (в сочетании с гепарином и непрямыми антикоагулянтами) и у больных с тромбозами (тромбоз сосудов головного мозга), инфаркт миокарда, тромбоз (лебеит) или угрозы их развития.

Особые указания. При сочетании применения с гемостатическими препаратами и гемокоагуляцией возможна активация тромбообразования. Перед началом и в процессе лечения необходимо проведение осмотра окулиста (острота зрения, цветное зрение, глазное дно). Раствор нельзя добавлять к препаратам крови и растворам, содержащим пенициллин. Производители. Трансамча (Transamcha) DAICHI, Япония; Циклокапрон (Cyclokapron) KABI PHARMACIA, Швеция.

## ТРАНКСЕН (TRANXENE)

Международное наименование — *chlorazepate*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диантрия хлоразепат. Таблетки 0.05 г по 30 шт. в упаковке. Желатиновые капсулы 0.005 и 0.01 г по 30 шт. в упаковке. Порошок для инъекций по 0.02, 0.05 и 0.1 г, во флаконах по 5 шт. в упаковке в комплекте с 5 ампулами растворителя.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает анксиолитическое, седативное, миорелаксирующее и антиконвульсивное действие.

Показания. Неврозы, психопатии, сопровождающиеся тревогой, страхом, беспокойством, эмоциональной напряженностью.

Режим дозирования. Взрослые: обычная суточная доза - 10-30 мг, при необходимости она может быть увеличена до 50 мг и более, но тогда предпочтительно использование таблеток. Таблетированная лекарственная форма предназначена только для взрослых. Амбулаторные больные: 25-100 мг в день. Стационарные больные: доза может быть значительно увеличена, иногда даже удвоена. Пожилые пациенты: рекомендуется уменьшение дозы примерно наполовину. Дети: в исключительных случаях 0.5 мг/кг в день в несколько приемов. Инъекционная лекарственная форма: пути введения - в/м, в/в, в/п перфузии, причем в/м инъекции должны быть глубокими, а прямое в/в введение должно осуществляться медленно, в крупную вену. Психомоторное возбуждение, агрессивность: 20-200 мг/сут. в/м или в/в с последующим переходом к пероральному приему. Премедикация: 20-50 мг в/в или в/м; в/в - за 15-30 минут до обследования; в/м - за 30-60 мин до обследования. Эпилепсия (предела, делирий): 50-100 мг каждые 3-4 ч, через 2-3 дня доза уменьшается до половины, приблизительно на 5-й день - переход к пероральному приему (150-300 мг/сут.). Столбняк: при легкой форме без трахеотомии - 120-500 мг/сут. в виде перфузии; при тяжелой форме с трахеотомией и искусственным дыханием - 500-2000 мг/сут. в виде перфузии. Пожилые пациенты: рекомендуется уменьшение дозы примерно наполовину. Длительное применение препарата не рекомендуется.

Побочное действие. Сонливость, мышечная слабость, антеградная амнезия, эйфория, парадоксальные реакции (например, агрессивность), кожные высыпания, зуд; при внезапной остановке лечения возможен синдром отмены в виде раздражительности, тревоги, мышечных болей, дрожания, бессонницы, кошмаров, тошноты, рвоты, а также более редких, но и более тяжелых явлений - изолированных конвульсий, миоклонических состояний с синдромом конфузии, которые могут возникнуть через несколько дней; а случае быстрого в/в введения - риск апноэ.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к бензодиазепинам, дыхательная недостаточность, беременность, лактация; инъекционная лекарственная форма противопоказана также при сердечной недостаточности.

Особые указания. Детям можно назначать только капсулы транксена по 5 мг (в случае крайней необходимости) и не ранее

30-месячного возраста). При применении инъекционной лекарственной формы следует предусмотреть возможную необходимость дыхательной реинтубации. Не смешивать трансксен с другими препаратами, использовать только приложенный растворитель.

Производитель. *SANOFI*, Франция.

#### ТРАНСАМЧА (TRANSAMCHA)

Международное наименование — *tranexamic acid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - транексамовая кислота. Капсулы 0.25 г по 100, 500 и 2000 шт. в упаковке. Таблетки 0.25 г по 100 и 500 шт. в упаковке. Гранулы 0.5 г по 100, 500 г, 1000 г в 1 упаковке. Сироп 50 мг/1 мл по 500 мл в 1 упаковке. Раствор для инъекций в ампулах 250 мг/5 мл по 10 или 50 шт. в 1 упаковке и в ампулах 250 мг/2.5 мл и 1000 мг/10 мл по 10 или 50 шт. в 1 упаковке.

Производитель. *DAIICHI*, Япония.

(см. ТРАНЕКСАМОВАЯ КИСЛОТА)

#### ТРАСИЛОЛ (TRASILOL)

Международное наименование — *aprotinin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - апротинин. 1 ампула содержит 0.014 или 0.028 г апротинина, что соответствует 100000 или 200000 единиц ингибитора калликреина. 1 флакон содержит 0.07 г апротинина, что соответствует 500000 единиц ингибитора калликреина. Флаконы по 5 шт. в упаковке. Ампулы 200000 ЕИК/10 мл по 5 шт. в упаковке. Ампулы 100000 ЕИК/5 мл по 5 или 25 ампул в упаковке.

Производитель. *BAYER*, Германия.

(см. АПРОТИНИН)

#### ТРАСИН (TRASIN)

Международное наименование — *trifluoperazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - трифлуоперазин. Таблетки 0.005 и 0.01 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия

(см. ТРИФЛУОПЕРАЗИН).

#### ТРГ БЕРЛИН-ХЕМИ (TRN BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *thiroliberin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - тиролиберин. Порошок для инъекций (1 флакон содержит 0.0002 г активного вещества) во флаконах по 5 мл.

Фармакологическое действие. Препарат является синтетическим аналогом тиротропина рилизинг гормона. Обладает стимулирующим влиянием в основном на выработку тиротропного гормона гипофиза и пролактина. Применяется для дифференциальной диагностики заболеваний щитовидной железы, гипофиза и гипоталамуса.

Показания. Дифференциальная диагностика заболеваний щитовидной железы (наиболее часто при дифференциальной диагностике первичного и вторичного гипотиреоза, скрытого гипотиреоза), заболеваний гипофиза и гипоталамуса.

Режим дозирования. Сухой препарат растворяют в 5 мл изотонического раствора хлорида натрия для инъекций или воды для инъекций и вводят внутривенно медленно по 200-500 мг препарата на один тест.

Побочное действие. Ощущение тепла, жара, неприятные ощущения в конечностях, оцепенение, головная боль, судороги у пациентов с предрасположенностью к спазмам, изменение вкусовых ощущений, чувство голода, сухость во рту, тахикардия, загрудинная боль, бронхоспазм, учащенные позывы на мочеиспускание. Редко - повышение АД. Крайне редко - реакция гиперчувствительности.

Противопоказания. Абсолютные: повышенная чувствительность к препарату, острый период инфаркта миокарда, нестабильная стенокардия, повышенная предрасположенность к бронхообструктивному синдрому, беременность. Относительные: нарушение сердечного ритма, лабильная гипертензия, ко-

ронарные заболевания, опухоль гипофиза, эпилепсия, бронхиальная астма.

Особые указания. При использовании препарата возможен анафилактический шок.

Производитель. *BERLIN CHEMIE*, Германия.

#### ТРЕКСАН (TREXAN)

Международное наименование — *methotrexat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метотрексат. Таблетки 0.0025 г по 50 шт. в упаковке. Порошок для инъекций (1 ампула содержит 0.005 г активного вещества) в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *FARMOS*, Финляндия.

(см. МЕТОТРЕКСАТ)

#### ТРЕКСИЛ (TREXYL)

Международное наименование — *terfenadin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - терфенадин. Таблетки 0.06 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *RANBAXY*, Индия.

(см. ТЕРФЕНАДИН)

#### ТРЕМБЛЕКС (TREMBLEX)

Международное наименование — *dextetimid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - дексетимид. Раствор для инъекций (1 ампула содержит 0.00025 г активного вещества) в ампулах по 3 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антихолинэргический препарат. Обладая центральным холиноблолирующим действием, угнетает подкорковые двигательные центры и оказывает благоприятное влияние на пациентов, страдающих паркинсонизмом. Препарат также обладает спазмолитическим эффектом, болеутоляющим действием.

Показания. Профилактика и лечение экстрапирамидных расстройств, вызванных нейролептиками.

Режим дозирования. Тремблекс вводят в/м в дозе 0,125-0,25 в одном шприце с флуспиреном 1 раз в сутки с интервалами между инъекциями 2-4 дня.

Побочное действие. Сухость во рту, жажда, нарушение accommodation, тахикардия, затруднение мочеиспускания, атония кишечника, головокружение, головная боль, фотофобия.

Противопоказания. Беременность.

Особые указания. Тремблекс может быть использован при лечении паркинсонизма, вызванного приемом бутифрофенов. Препарат не пригоден для лечения болезни Паркинсона. С особой осторожностью назначают препарат больным с глаукомой и гипертрофией простаты.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

#### ТРЕНТАЛ (TRENTAL)

Международное наименование — *pentoxifyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пентоксифиллин. Драже 0.1 г по 60 шт в упаковке. Драже 0.4 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.02 г активного вещества) ампулы 5 мл по 5 шт. в упаковке.

Производитель. *HOECHST*, Германия.

(см. ПЕНТОКСИФИЛЛИН)

#### ТРЕТИНОИН (TRETINOIN)

Международное наименование — *tretinoin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - третиноин. Гель, крем, лосьон, раствор. В состав лосьона (0.05%) входят также этиловый спирт и пропилен-гликоль. 0.1%, 0.025% или 0.05% гель; 0.05% или 0.1% крем; 0.1% раствор.

Фармакологическое действие. Усиливает пролиферацию клеток в сосочковом слое кожи; снижает адгезию клеток, участвующих в образовании кутикулярных угрей. При обработке открытых угрей препарат способствует выравниванию поверх-

хности кожи без признаков воспаления. При обработке закрытых угрей способствует их переходу в открытые угри или папулы, которые затем заживают без рубцевания после удаления кератиновой пробки. Предотвращает образование новых угрей.

**Показания.** Вулгарные угри (в том числе с образованием комедонов, папул, пустул), сальные угри.

**Режим дозирования.** Препарат наносит на пораженные места очень тонким слоем 1 раз в день. Гель и крем наносят пальцем, лососн и раствор - ватным тампоном. Препарат оставляют на коже в течение 6 ч, после чего следует умыться проточной водой. Для лиц со светлой и сухой кожей время экспозиции препарата в начале лечения составляет 30 мин, затем его можно постепенно увеличивать. В процессе лечения разрешается осторожно удалять полностью размягченные комедоны и пустулы. Продолжительность лечения 6-14 недель. В профилактических целях препарат применяют 1 раз в неделю в течение длительного времени после теплой ванны.

**Побочное действие.** Возможны покраснение, чувство жжения, шелушение кожи в месте нанесения препарата; в редких случаях - отечность, образование волдырей или корки. Фото-сенсibilизация.

**Противопоказания.** Острые воспалительные (в том числе экзематозные) поражения кожи; раны, ожоги кожи; беременность.

**Особые указания.** Следует избегать попадания препарата в глаза, рот, на слизистые оболочки; в случае попадания немедленно смыть водой. При проведении лечения рекомендуется избегать пребывания на солнце. Пациентам, имеющим загар, можно начать лечение после ослабления загара. В первую неделю лечения может усилиться появление угрей, что связано с действием препарата на глубоко расположенные угри, которые не были видны до начала лечения. Нельзя назначать препарат одновременно с препаратами, вызывающими десквамацию кожи, а также с косметическими и гигиеническими средствами, вызывающими сухость и раздражение кожи. Производитель. Айрол (Aiol) ROCHE, Швейцария; Ретин-А (Retin-A) CILAG, США.

#### ТРИАМПУР КОМПОЗИТУМ (TRIAMPUR COMPOSITUM)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - гидрохлортиазид и триамтерен. Таблетки (1 таблетка содержит 0.0125 г и 0.025 г активных веществ соответственно) по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный диуретический препарат. Содержит гидрохлортиазид - диуретик средней силы действия и калийсберегающий диуретик триамтерен. Препарат увеличивает экскрецию с мочой натрия, хлора и воды, не повышая выведения калия. Препятствует снижению концентрации калия в плазме крови. Обладает гипотензивным эффектом.

**Показания.** Отечный синдром при хронической сердечной недостаточности, заболеваниях почек, циррозе печени (синдром портальной гипертензии); отеки при поздних сроках беременности.

**Режим дозирования.** При отечном синдроме величина начальной дозы определяется выраженностью нарушений водно-электролитного обмена и составляет 2-4 таблетки ежедневно. После уменьшения отечного синдрома переходят на поддерживающую терапию, назначая по 1-2 таблетки через 1-2 дня.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, рвота, головная боль, понижение АД, тахикардия. В отдельных случаях отмечены гипонатриемия, повышение концентрации в сыворотке крови мочевой кислоты, мочевины, креатинина.

**Противопоказания.** Гиперкалиемия (уровень калия в плазме более 5.5 ммоль/л), выраженные нарушения функции почек

и печени, подагра, первые месяцы беременности, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с заболеваниями печени, сахарным диабетом, при риске развития дыхательного или метаболического ацидоза. Производитель. AWD, Германия.

#### ТРИАМЦИНОЛОН (TRIAMCINOLON)

**Международное наименование — triamcinolon.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - триамцинолон. Таблетки 0.002 г, 0.004 г, 0.008 г. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.01 г или 0.04 г активного вещества).

**Производитель.** WEIMER PHARMA, Германия.

(см. ТРИАМЦИНОЛОН таблетки; ТРИАМЦИНОЛОНА АЦЕТОНИД)

#### ТРИАМЦИНОЛОНА АЦЕТОНИД (TRIAMCINOLON ACETONID)

**Международное наименование — triamcinolon acetoniid.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - триамцинолона ацетонид. Изотоническая эмульсия для инъекций в ампулах по 1 мл (1 мл эмульсии содержит 0.01 г или 0.04 г активного вещества), в упаковке 5 ампул.

**Фармакологическое действие.** Противовоспалительное и иммунодепрессивное средство. Минералокортикоидное действие мало выражено, препарат не вызывает задержки натрия и воды в организме, обладает слабым мочегонным эффектом, не увеличивает выделение ионов калия, кальция и фосфора из организма, не вызывает гипертензии.

**Показания.** Внутримышечное введение показано во всех случаях, где заболевание требует лечения кортикостероидами, дерматозы, генерализованный прогрессирующий полиаритрит, заболевания соединительной ткани, аллергические заболевания. Препарат можно также вводить в суставы, внутрь суставных сумок, прямо в сухожильные влагалища при лечении местных воспалительных процессов. Применяется при бурситах, травматических артритах, синовитах, тендинитах. Препарат с содержанием 10 мг/мл триамцинолона ацетонида применяется для внутрисуставного введения при артритах, синовитах, бурситах, а также для внутрикостного введения при локализованных гипертрофических, инфилтративных или воспалительных очагах поражения, например, при хроническом простом лишае (нейродерматит), псориазных бляшках, кольцевидной гранулеме, плоском лишае, некоторых келлоидных, гнездной алопеции, полной алопеции.

**Режим дозирования.** Препарат оказывает пролонгированное действие. После одной в/м дозы 40-80 мг может наступить стойкое улучшение на протяжении нескольких недель. После однократного в/м введения в дозе 60-100 мг в течение 2-48 часов наступает надпочечниковая супрессия; возвращение к норме обычно наступает через 30-40 дней. Детям в возрасте от 6 до 12 лет рекомендуется сначала вводить дозу 40 мг. Взрослым и детям старше 12 лет рекомендуется начальная доза 60 мг. Во избежание подкожной атрофии рекомендуется вводить глубоко в мышцу. Возможно увеличение дозы до 100 мг. Так как срок действия изменчив, то препарат следует вводить на основании появления признаков заболевания, а не через регулярные интервалы. Дозировка при внутрисуставном введении зависит от серьезности признаков и от величины сустава (обычно 10 мг для небольшой области и 40 мг для обширного участка). Возможно повышение дозы до 80 мг. Препарат с содержанием 10 мг/мл триамцинолона ацетонида назначают в том случае, если в 1 мл требуется ввести стероид в низкой концентрации и для внутрикостного введения. Для небольших суставов достаточна доза от 2.5 до 5.0 мг, для больших - от 5 до 15 мг, возможно 20 мг. При внутрикостном введении 0.1 мг вещества, вводимого в одно место, не должен превышать 0.1 мл во избежание атрофии. Инъекции можно повторять через недельные и более продолжительные интервалы. Возможно и



подкожное инъекционное. При этом необходимо применять шприды для введения туберкулина в тонкие иглы диаметром 0.61–0.51 мм. Препарат является ядовитым, поэтому его нельзя вводить внутривенно!

**Побочное действие.** Обусловлено общей абсорбцией даже при местном введении, особенно после доз 40 мг и выше. Относительная адренокортикальная недостаточность, гипергликемия, обострение инфекционных заболеваний, остеопороз, пробождение язвы, острый панкреатит, "лунообразное лицо", ожирение, стрии, гирсутизм, аменорея, нарушение цикла, прурит, задержка роста у детей, тромбоэмболия, бессонница, психические нарушения (депрессия), головкружение, головные боли, отек зрачков, задержка субкапсулярная катаракта, белковый катаболизм, связанный с отрицательным азотным балансом, повышение внутриглазного давления или экзофтальм, нарушение баланса электролитов, судороги, гипертония, отеки, анафилактические реакции. После местного применения возможна болезненность сустава, раздражение в месте укола, депигментация, стерильный абсцесс, атрофия кожи.

**Противопоказания.** Абсолютные: острые психозы, простой глазной герпес, микозы и вирусные инфекции, туберкулез, гонококковый или туберкулезный артрит. Относительные противопоказания: дивертикулиты, свежие кишечные анастомозы, язвенная болезнь, почечная недостаточность, гипертония, синдром Кушинга, склонность к тромбоэмболиям, тромбофлебиты, остеопороз, сахарный диабет, склонность к психозам, острые или хронические инфекции, ветряная оспа, вакцинация, экзантемы. Беременность, особенно третий триместр (препарат эмбриотоксичен).

**Особые указания.** Препарат с содержанием 10 мг/мл триамцинолона ацетонида для в/м введения не подходит. При введении в сустав следует заботиться о том, чтобы не произошло чрезмерного растяжения суставной сумки и чтобы стероид не откладывался по ходу продвижения иглы. Препарат с содержанием 40 мг/мл триамцинолона ацетонида не подходит в качестве лечебного средства при лечении надпочечниковой недостаточности или адреногенитального синдрома, сопровождающегося потерей электролитов. Препарат ухудшает течение миастении.

**Производители.** Кеналог - 40.10 инъекция (Kenalog-40.10 injection), *BRISTOL-MYERS SQUIBB*, США; Кеналог 40 (Kenalog 40), *BERLIN-CHEMIE*, Германия; Кеналог 40 (Kenalog 40), *KRKA*, Словения (по лицензии фирмы Squibb & Sons, США); Триамцинолон (Triamcinolon), *WEIMER PHARMA*, Германия; Трикорт (Tricort), *CADILA*, Индия.

#### ТРИАМЦИНОЛОН (TRIAMCINOLON) таблетки

Международное наименование — *triamcinolon*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - триамцинолон. Таблетки 0.004 г по 20, 50, 250 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Противовоспалительное, противоллергическое, противозудное, противоэдематозное действие в 6 раз более сильное, чем у преднизолона. При применении препарата в терапевтических дозах не наблюдаются задержки ионов натрия в организме и появления отеков. **Показания.** Ревматизм, острые аллергические реакции, тяжелые формы бронхиальной астмы, аллергические кожные заболевания, мультиформная эритема, болезни кроветворной системы (лейкемия, геморрагические диатезы, гемолитическая анемия), нефротический синдром, токсико-аллергические синдромы, ревматоидный артрит, системная красная волчанка и другие коллагенозы, острый панкреатит, вирусный гепатит.

**Режим дозирования.** Взрослым обычно первоначально назначают 4–40 мг в сутки. После улучшения самочувствия дозу постепенно снижают на 1–2 мг каждые 2–3 дня, чтобы достигнуть минимальной поддерживающей дозы или полностью отменить прием препарата. При болезни Ходжкина, лимфосарко-

ме, хронической лейкемии первоначальная доза препарата - 30–60 мг (и даже 75 мг) в сутки. Детям при острых формах лейкемии назначают полкортизол по 0.5–1 мг/кг массы тела в сутки.

**Побочное действие.** Ожирение, отеки, повышение артериального давления, нарушения менструации, обострение язвенной болезни, повышение сахара в крови, слабость, миопатия, кушингоид, бессонница, психические нарушения, головные боли и головокружение, остеопороз, изъязвления желудочно-кишечного тракта, угнетение функции надпочечников, синдром отмены, появление угрей.

**Противопоказания.** Острые психозы, активный туберкулез, герпес век, миастения, новообразования с метастазами, дивертикулит, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, гипертония, синдром Иценко-Кушинга, почечная недостаточность, предрасположенность к тромбозам, остеопороз, сахарный диабет, вирусные заболевания, микозы, беременность, скрытые очаги инфекции, амиллоидоз, сифилис.

**Особые указания.** Препарат не рекомендуется назначать вместе с антикоагулянтами, барбитуратами, рифампицином. При сахарном диабете можно применять только под строгим врачебным контролем, осторожно применять при тяжелой артериальной гипертонии. Возможно назначение препарата больным с отечным синдромом, избыточной массой тела, психическими заболеваниями и патологией ЖКТ. Одновременно с назначением препарата необходимо дать рекомендации по повышению количества кальция и витамина Д в пище.

**Производители.** Берликорт (Berlicort), *BERLIN-CHEMIE*, Германия; Кеналог (Kenalog), *BRISTOL-MAYERS SQUIBB*, США; Кеналог (Kenalog), *KRKA*, Словения (по лицензии фирмы Squibb & Sons, США); Полкортизол (Polcortisol), *POLFA*, Польша; Триамцинолон (Triamcinolon), *WEIMER PHARMA*, Германия; Трикорт (Tricort), *CADILA*, Индия.

#### ТРИАНОЛ (TRIANOL)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - липидостероидный комплекс, экстрагированный из коры дерева *Rupeus africanus*. Капсулы 0.025 г по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Трианол устраняет и уменьшает функциональные расстройства мочеиспускания - дизурию, нуктуру, поллакиурию при заболеваниях предстательной железы. Уменьшает воспалительную реакцию в тканях предстательной железы и способствует усилению секреторной активности простаты. Препарат может уменьшить количество резидуальной ткани.

**Показания.** Аденома предстательной железы, функциональные нарушения мочеиспускания, состояние после аденомэктомии и простатэктомии.

**Режим дозирования.** Назначают по 4 капсулы в сутки однократно или по 2 капсулы 2 раза в сутки. Курс лечения продолжается 4–6 недель. В случае необходимости проводят повторные курсы приема трианола.

**Побочное действие.** Редко - тошнота, рвота, потеря аппетита; аллергические реакции в виде кожной сыпи, боли в янках, гинекомастия.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Трианол принимают перед едой.

**Производитель.** *LEK*, Словения.

#### ТРИАПТЕН (TRIAPTEN)

Международное наименование — *phoscarnet natrium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фоскарнет натрия. Крем 2% (1 г препарата содержит 0.02 г активного вещества) по 5 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Фоскарнет натрия обладает противовирусной активностью в отношении вирусов герпеса человека типа 1 и 2, вирусов герпеса млекопитающих, энце-



генных вирусов, вируса гриппа А, вируса гепатита В и некоторых ретровирусов. Подавляет репликацию и полимеризацию реакции вирусов.

**Показания.** Кожные инфекции и инфекции слизистых оболочек, вызываемые вирусами герпеса.

**Режим дозирования.** Крем накладывается 6 раз в день на пораженные участки.

**Побочное действие.** Редко - покраснение, зуд в месте нанесения препарата.

**Особые указания.** Рекомендуется начинать терапию на максимально возможном раннем этапе заболевания, оптимально - на стадии продорма (зуд), в этом случае наступление пузырьковой стадии заболевания может быть полностью предотвращено.

**Производитель.** WYETH GROUP, Германия.

## ТРИВИМОЛ (TRIBIMOL)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - асмута субцитрат. Таблетки 0.12 г по 112 шт. в упаковке.

**Производитель.** TORRENT, Индия.

(см. ВИСМУТА СУБЦИТРАТ)

## ТРИГАН (TRIGAN)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - метанизол натрия, п-пиперидиноксицин-о-карбметоксибензофенон гидрохлорида, дифенил-пиперидиноэтиламид бромометилеята). Таблетки (1 таблетка содержит 0.5 г метанизола натрия, 0.005 г п-пиперидиноксицин-о-карбметоксибензофенон гидрохлорида, 0.0001 г дифенил-пиперидиноэтиламид бромометилеята) по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.5 г метанизола натрия, 0.00002 г дифенил-пиперидиноэтиламид бромометилеята, 0.002 г п-пиперидиноксицин-о-карбметоксибензофенон гидрохлорида) по 2 или 5 мл в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Анальгетическое средство, обладающее преимущественным спазмолитическим действием на гладкую мускулатуру брюшной полости. Оказывает жаропонижающий эффект.

**Показания.** В качестве спазмолитического средства при почечных и печеночных коликах, болезненных состояниях, вызванных спазмами гладкой мускулатуры.

**Режим дозирования.** Триган принимают по 1-2 таблетки в день. По указанию врача доза препарата может быть индивидуально изменена. При выраженном болевом синдроме препарат вводят внутривенно в дозе 2 мл. При болевом синдроме средней и слабой интенсивности триган применяют внутримышечно и внутрь, в таблетках.

**Побочное действие.** При применении по показаниям а рекомендуемой дозировке побочного действия препарата не выявлено. В редких случаях возможны аллергические реакции.

**Противопоказания.** Не выявлено.

**Особые указания.** В исключительных случаях триган, как и другие производные пиразолона, может вызывать агранулоцитопению.

**Производитель.** CADILA, Индия

## ТРИДАЛ (TRIDAL)

**Международное наименование — tiaprid.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тиаприд. Таблетки 0.1 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 ампула содержит 0.1 г активного вещества) в ампулах по 12 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает нейролептическое действие, устраняет дискинезии центрального происхождения. Обладает выраженным анальгетическим эффектом как при энтероцептивной, так и при экстероцептивной боли.

**Показания.** Тик, хorea, хореватетоз, оральный автоматизм,

тремор, головная боль нейро-мышечного генеза, в качестве вспомогательного средства при лечении алкоголизма.

**Режим дозирования.** По 1 таблетке 2-3 раза в сутки. Курс лечения препаратом длительный. При необходимости лечения начинают с  $m/м$  или  $в/в$  в дозе 0.3-1.2 г/сут. в течение 2-8 дней.

**Побочное действие.** Сонливость, чувство усталости, кожные аллергические реакции. При длительном применении препарата в высоких дозах могут иметь место амнезия, галакторея.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Парентеральная терапия проводится под врачебным контролем.

**Производитель.** ALKALOID, Македония.

## ТРИДЕРМ (TRIDERM)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - бетаметазона дипропионат, гентамицин, клотримазол. Крем (1 г препарата содержит 0.0005, 0.001, 0.01 г активных веществ соответственно) по 10 г или 30 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** При местном применении оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное, противоэрозивное, антибактериальное и фунгицидное действие.

**Показания.** Различные формы бактериально инфицированной экземы, в том числе и при локализации в паховой области. **Режим дозирования.** На пораженные участки кожи наносит, слегка втирая, небольшое количество препарата 2 раза в сутки. При дерматомикозах стоп продолжительность курса лечения составляет 2-4 недели.

**Побочное действие.** Зуд, жжение, раздражение, сухость кожи, фолликулит, птеригиоз, стероидные угри, гипопигментация, аллергические кожные реакции. При применении окклюзионных повязок - мацерация, атрофия кожи, появление стрий, потница. При длительном применении и/или нанесении на большие поверхности кожи возможны системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата, туберкулез кожи, сифилис, ветряная оспа, кожные реакции после вакцинации.

**Особые указания.** Необходимо избегать попадания препарата в глаза.

**Производитель.** SCHERING-PLOUGH, США.

## ТРИЗИСТОН (TRIZISTON)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - этинилоэстрадиол и левоноргестрел. Драже (1 фиолетовое драже содержит 0.03 мг и 0.05 мг активных веществ соответственно; 1 розовое драже содержит 0.04 мг и 0.075 мг активных веществ соответственно; 1 оранжевое драже содержит 0.03 мг и 0.125 мг активных веществ соответственно) по 21 шт., 3 x 21 шт., 6 x 21 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Обладает сильным гестагенным действием: при малой дозировке тормозит гипоталамическую секрецию гонадотропина. Препарат относится к трехфазным контрацептивам. В первой фазе цикла доя эстрогена и гестагена малая. Для предотвращения повышения содержания лютеинизирующих гормонов и овуляции во второй фазе (7-12 дней) доза этинилоэстрадиола и левоноргестрела повышается. Этим обеспечивается торможение овуляции. Дозировка стероидов во время третьей фазы (13-21 день цикла) соответствует повышенному в лютеальной фазе уровню прогестерона и физиологично снижению уровню эстрогена.

**Показания.** Контрацепция.

**Режим дозирования.** Прием тризистона начинается на 1-ый день кровотечения с 1 фиолетового драже в указанной последовательности в течение 6 дней. С 7-го дня прием драже розового цвета продолжается 6 дней. С 13 дня принимаются а

указанной последовательности даже оранжевого цвета. После 7-дневного интервала, свободного от приема, во время которого происходит менструальноподобное кровотечение, можно продолжить применение.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, головокружение, головная боль. Редко - нарушение либидо, депрессия.

**Противопоказания.** Тромбофлебит, тромбоэмболические состояния, холелитиаз, холецистит, инфаркт миокарда, хронический колит, эндокринологические заболевания, опухоль, рак молочной железы, лактация.

**Особые указания.** При применении препарата каждые полгода женщина должна быть осмотрена гинекологом, исследованы функции печени, содержание холестерина в крови, артериальное давление, взяты анализы мочи и проведена пальпация молочных желез. Препарат не рекомендуется принимать женщинам, профессия которых связана с высокими требованиями к голосовому аппарату.  
Производитель, JENAPHARM, Германия.

#### ТРИЙОДИТРОНИН 20 БЕРЛИН-ХЕМИ (TRIJODTHYRONIN 20 BERLIN-CHEMIE)

#### ТРИЙОДИТРОНИН 50 БЕРЛИН-ХЕМИ (TRIJODTHYRONIN 50 BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *liothyronin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - трийотиронин. Таблетки 20, 50 мкг по 20 или 60 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Синтетический гормон щитовидной железы.

**Показания.** Гипотиреозы, эутиреоидный зоб, тиреоидит. Режим дозирования. Индивидуальный. Средняя дозировка для взрослых в начале лечения 10-20 мкг в день, поддерживающая - 20-100 мкг в день. Суточная доза делится на 3 приема.

**Побочное действие.** Ухудшение течения ишемической болезни сердца, тахикардия, недостаточности функции коры надпочечников, сахарного диабета. Сердцебиение, учащение пульса, потливость (симптомы гипертиреоза).

**Противопоказания.** Гипертиреоз.

**Особые указания.** Не пригоден для длительной терапии, необходим строгий контроль за лечением.

Производитель, BERLIN-CHEMIE, Германия.

#### ТРИКАНИКС (TRICANIX)

Международное наименование — *tinidazol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тинидазол. Инфузионный раствор (1 мл содержит 0.005 г активного вещества) по 100 мл во флаконах.

Производитель, ORION, Финляндия.

(см. ТИНИДАЗОЛ)

#### ТРИКВИЛАР-28 (TRICVILAR-28)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - левоноргестрел и этинилэстрадиол. Драже разного цвета в упаковках по 28 шт.: 6 светло-коричневых драже, содержащих по 0,05 мг и 0,03 мг активных веществ соответственно; 5 белых драже, содержащих по 0,75 мг и 0,04 мг активных веществ соответственно; 10 драже цвета охры, содержащих по 0,125 мг и 0,03 мг активных веществ соответственно; 7 коричневых драже, не содержащих активных веществ.

**Фармакологическое действие.** Оказывает противозачаточный эффект при приеме внутрь. Уменьшает продукцию гонадотропных гормонов (фолликулостимулирующего и лютеинизирующего), приводит к торможению созревания фолликулов и овуляции. Изменяет секреторную фазу, приводя к нарушению имплантации яйцеклетки.

**Показания.** Контрацепция.

**Режим дозирования.** По 1 драже в день, последовательно, ежедневно, без перерыва.

**Побочное действие.** Ощущение напряжения в груди, диспепсические расстройства (боли в желудке, тошнота), головная

боль, изменение веса тела, нарушение либидо, депрессивное настроение, коричневая пигментация кожи, межменструальное кровотечение, тромбоз, тромбофлебит.

**Противопоказания.** Беременность, тяжелые нарушения функции печени, синдром Дубина-Джонсона, синдром Ротора, тяжелый сахарный диабет, серповидно-клеточная анемия, кардиомо грудной железы или эндометрия, нарушение жирового обмена, выраженная гипертония, идиопатическая желтуха, тромбоэмболические процессы или указания на них в анамнезе, опухоли печени или указания на них в анамнезе, герпес беременных в анамнезе, отосклероз в стадии ухудшения.

**Особые указания.** С осторожностью, под наблюдением врача назначать препарат при сахарном диабете, гипертонии, варикозном расширении вен, флебитах, отосклерозе, рассеянном склерозе, эпилепсии, малой хорее, перемежающейся порфирии, скрытой тетании, доброкачественных опухолях матки, эндометриозе, мастопатии; в возрасте после 40 лет необходим постоянный врачебный контроль. При одновременном применении с барбитуратами, фенобарбиталом, противосудорожными средствами, ампициллином действие препарата ослабляется; при одновременном применении с противодиабетическими средствами возможно изменение толерантности к глюкозе. Женщинам, принимающим препарат, рекомендуется воздерживаться от курения.

Производитель, SCHERING, Германия.

#### ТРИКОРТ (TRICORT)

Международное наименование — *triamcinolon*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - триамцинолон (таблетки) или триамцинолона ацетонид (раствор для инъекций). Таблетки 0.004 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.01 г активного вещества).

Производитель, CADILA, Индия.

(см. ТРИАМИЦИНОЛОН)

#### ТРИЛАФОН (TRILAFON)

Международное наименование — *perphenazin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - перфеназин. Драже 0.002 г по 100 шт. в упаковке. Драже 0.004 и 0.0088 г по 100 или 500 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0.005 г активного вещества) в ампулах по 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Нейролептик с мощным противорвотным действием.

**Показания.** Психические и эмоциональные расстройства. Премедикация, тошнота и рвота различного генеза, никотина, тяжелой хронической алкоголики, для повышения эффективности обезболивающей терапии.

**Режим дозирования.** Дозы препарата подбираются индивидуально в зависимости от степени тяжести заболевания и реакции больного на препарат. Внутрь взрослым и подросткам старше 12 лет препарат назначают по 6-24 мг/сут., детям от 6 до 12 лет - по 6-12 мг/сут., детям от 1 года до 6 лет - по 4-6 мг/сут. В/м введение применяется при необходимости достижения быстрого эффекта; начальная доза составляет 5 мг (в тяжелых случаях - 10 мг); суточная доза не должна превышать 15 мг у амбулаторных больных и 30 мг у больных в стационаре. После купирования острых симптомов переходят на назначение препарата внутрь, при этом необходимо увеличение дозы.

**Побочное действие.** Экстрапирамидные расстройства.

**Противопоказания.** Лейкоэнцефалопатия, другие симптомы угнетения функции костного мозга, кома, тяжелые депрессивные состояния (в том числе вследствие злоупотребления алкоголем, наркотическими средствами, барбитуратами), индивидуальная непереносимость препарата.

**Особые указания.** Принимая во внимание, что противорвотный эффект может смазать симптомы интоксикации и след-

ствие этого затруднить диагностику опухоли мозга и кишечной непроходимости, при подозрении на указанную патологию использование препарата не рекомендуется. Во время лечения препаратом не рекомендуется выполнять работу, требующую повышенного внимания, а также водить транспортные средства.

Производитель. SCHERING-PLOUGH, США.

## ТРИМЕПРАНОЛ (TRIMEPRANOL)

Международное наименование — *metipranolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метипранолол. Таблетки 0.01 и 0.04 г по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Неселективный бета-адреноблокатор. Обладает антиангинальным, гипотензивным и антиаритмическим эффектами. Уменьшает автоматизм синусового узла, урежает ЧСС, замедляет АВ проводимость, снижает сократимость миокарда и потребность миокарда в кислороде. Снижает возбудимость миокарда, уменьшает возникновение эктопических очагов, оказывает мембраностабилизирующий эффект.

Показания. Артериальная гипертония; стенокардия напряжения, нестабильная стенокардия, профилактика вазальной смерти после инфаркта миокарда, синусовая тахикардия, гиперкинетический синдром (в том числе при гипертиреозе); наджелудочковые нарушения сердечного ритма; желудочковые аритмии, связанные с тахикардией; тремор на фоне приема препаратов лития.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от чувствительности больного и характера заболевания. Назначают в начальной дозе 10 мг, затем дозу постепенно увеличивают на 10 мг, при этом ЧСС в покое в положении лежа должна находиться в пределах 50-60 ударов в минуту. Назначают в 2-3 приема перед едой. При стенокардии средняя суточная доза составляет 80-120 мг, при артериальной гипертензии — 60-80 мг, при гиперкинетическом синдроме — 20-40 мг. При лечении тремора суточная доза не должна превышать 30 мг.

Побочное действие. Брадикардия, АВ блокада, бронхоспазм, мышечная слабость, нарушение сна, головная боль, утомляемость, гипотония; возможны парестезии и похолодание конечностей, тошнота, диарея, кожная сыпь аллергического генеза, депрессия. При длительном приеме возможно развитие хронической сердечной недостаточности и нарушений периферического кровообращения.

Противопоказания. АВ блокада II, III степени, синусовая узловая блокада, брадикардия (ЧСС менее 55 ударов в мин), синдром слабости синусового узла, гипотония, хроническая сердечная недостаточность II Б-III стадий, острая сердечная недостаточность, болезнь Рейно и другие облитерирующие заболевания сосудов, метаболический ацидоз, беременность, лактация.

Особые указания. Следует соблюдать осторожность при назначении препарата больным при некоторых вариантах течения острого инфаркта миокарда, а также больным с сахарным диабетом. При необходимости проведения наркоза пациентам, принимающим бета-адреноблокаторы, необходимо применять средства для наркоза с минимальным отрицательным инотропным эффектом. Препарат желательно принимать в одно и то же время суток.

Производитель. SLOVAKOFARMA, Словакия.

## ТРИМЕТОПРИМ (TRIMETHOPRIM)

Международное наименование — *trimethoprim*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — триметоприм. Таблетки 0.02 и 0.1 г. Микстура (1 мл — 0.01 г) во флаконах. Фармакологическое действие. Обладает антибактериальной активностью в отношении граммотрицательных (кишечная палочка, протей, клебсиелла) и некоторых грамположительных микроорганизмов.

Показания. Лечение и профилактика бактериальных инфекций мочевыводящих путей, вызванных чувствительными к препарату возбудителями.

Режим дозирования. Взрослым назначают 1 раз в сутки в дозе 0.04-0.06 г; максимальная суточная доза — 0.1 г. Детям старше 1 года назначают 1 раз в сутки в дозе 2-3 мг/кг массы тела. Побочное действие. Тошнота (чаще возникает при применении высоких доз), кожная сыпь, лейкопения, тромбоцитопения, анемия.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и почек, дефицит фолиевой кислоты, беременность.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат пациентам с возможным дефицитом фолиевой кислоты, отягощенным аллергологическим анамнезом, бронхальной астмой, нарушениями функции печени и щитовидной железы. При длительном назначении препарата следует систематически проводить исследования периферической крови, функционального состояния печени и почек. Пожилым больным показано дополнительное назначение фолиевой кислоты. Производитель. Тримопан (Trimopan) *FARMOS*, Финляндия; Триприм (Triprim) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.

## ТРИМОПАН (TRIMOPAN)

Международное наименование — *trimethoprim*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — триметоприм. Таблетки 0.02 и 0.1 г. Микстура (1 мл — 0.01 г) во флаконах.

Производитель. *FARMOS*, Финляндия. (см. ТРИМЕТОПРИМ)

## ТРИМОСУЛ (TRIMOSUL)

Международное наименование — *co-trimoxazol*.

Состав и форма выпуска. Активные вещества — триметоприм, сульфаметоксазол. Таблетки (1 таблетка содержит 0.08 г и 0.4 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке. Производитель. *HEMOFARM*, Югославия.

(см. КО-ТРИМОКСАЗОЛ)

## ТРИНТОН (TRINTON)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — дигидралазин сульфат, резерпин, гидрохлортиазид. Таблетки (1 таблетка содержит 0.01 г, 0.0001 г, 0.01 г активных веществ соответственно) по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат. Содержит три активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Дигидралазин сульфат снижает тонус гладкой мускулатуры артериальных сосудов, уменьшает периферическое сосудистое сопротивление. Резерпин — симпатолитик, обладает также центральным седативным действием. Гидрохлортиазид — диуретик средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, калия и воды. Резерпин нивелирует тахикардию, которая может быть вызвана дигидралазином.

Показания. Артериальная гипертония.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. При мягкой и умеренной артериальной гипертонии назначают по 1 таблетке 2 раза в сутки. При тяжелых формах гипертонии назначают по 1 таблетке 3 раза в сутки; максимальная доза — 4 таблетки в сутки.

Побочное действие. Возможны слабость, быстрая утомляемость, головная боль, тошнота, рвота, гипокалиемия, ощущение заложенности носа. В редких случаях возможны ортостатическая гипотония, депрессия, тромбоцитопения.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции печени и почек, депрессия, гипокалиемия, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, язвенный колит, тяжелые формы стенокардии и аритмий, недавно перенесенный инфаркт миокарда, феохромоцитома,

паркинсонизм, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом, подагрой, бронхообструктивным синдромом, а также лицам, профессия которых требует повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций. Во время лечения тринином необходимо регулярно контролировать содержание калия в плазме крови.

Производитель. **АРОЕРА**, Германия.

### ТРИНОВУМ (TRINOVUM)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - норэтистерон и этинилэстрадиол. Таблетки (1 таблетка содержит 0,5 мг и 35 мкг; 0,75 мг и 35 мкг; 1,0 мг и 35 мкг активных веществ соответственно). Таблетки C535 по 7 шт., таблетки C735 по 7 шт., таблетки C135 по 7 шт. в упаковке. Коробка содержит 3 упаковки по 21 таблетке.

**Фармакологическое действие.** Обладает контрацептивным эффектом. Содержит оптимальное соотношение двух комбинаций - прогестагена (норэтистерон) и эстрогена (этинилэстрадиол). Подавляет выработку гонадотропных гормонов, подавляет созревание фолликула, тормозит овуляцию. Препарат не влияет на показатели липидного обмена.

**Показания.** Контрацепция.

**Режим дозирования.** Назначают препарат с 1-го по 21-й день менструального цикла по 1 таблетке ежедневно, причем в первые 7 дней назначают таблетки, содержащие 0,5 мг норэтистерона и 35 мкг этинилэстрадиола (таблетки белого цвета); в последующие 7 дней назначают таблетки бледного персикового цвета, содержащие 0,75 мг норэтистерона и 35 мкг этинилэстрадиола; в последние 7 дней назначают таблетки персикового цвета, содержащие 1,0 мг норэтистерона и 35 мкг этинилэстрадиола. Затем делают 7-дневный перерыв. После родов в случае отсутствия лактации прием препарата можно начинать с 1-го дня первого менструального кровотечения. После аборта прием препарата следует начинать немедленно.

**Побочное действие.** Редко - межменструальные кровянистые выделения, нагрубание молочных желез, избыточное оволосение, угревая сыпь, жирная кожа, повышенный аппетит.

**Противопоказания.** Тромбофлебит, тромбоэмболические заболевания, цереброваскулярные заболевания, заболевания коронарных сосудов, выраженное нарушение функции печени, новообразования молочной железы, эстрогензависимые неоплазии, маточные кровотечения неизвестной этиологии, беременность, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Если в период приема препарата отмечаются рвота и/или диарея, следует использовать дополнительные способы контрацепции.

Производитель. **CILAG**, США.

### ТРИНОРДИОЛ 21 (TRINORDIOL 21)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - левоноргестрел и этинилэстрадиол. Драже (6 светло-коричневых драже с 0,05 мг и 0,03 мг активных веществ соответственно; 5 белых драже с 0,75 мг и 0,04 мг активных веществ соответственно; 10 драже цвета охры с 0,125 мг и 0,03 мг активных веществ соответственно) по 21 шт., 3 x 21 шт., 6 x 21 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает протипоэстрогенный эффект при приеме внутрь, обусловленный уменьшением продукции фолликулостимулирующего и лютеинизирующего гормонов гипофиза и изменением шейной слизи. Нарушает созревание фолликулов, тормозит овуляцию, затрудняет имплантацию яйцеклетки.

**Показания.** Контрацепция.

**Режим дозирования.** По 1 драже в день, начиная с первого дня менструального цикла, в течение 21 дня: сначала 6 светло-коричневых, затем 5 белых и 10 цвета охры; затем пере-

рыв 7 дней. Интервал между приемами не должен быть более 24 часов, если драже не принято, необходимо принять очередное драже не позднее 12 часов.

**Побочное действие.** Головная боль, тошнота, боль в желудке, чувство напряжения в молочных железах, изменения веса, либидо, появление на коже коричневых пятен, межменструальные кровотечения.

**Противопоказания.** Выраженное нарушение функции печени, желтуха, или кожный зуд при беременности в анамнезе, синдром Дубина-Джонсона, желтушный синдром, перенесенные или имеющие место флебиты, тромбозы вен, артерий, серповидно-клеточная анемия, опухоли молочной железы, доброкачественные опухоли матки, нарушения жирового обмена, отосклероз или пузырный занос во время предыдущей беременности.

**Особые указания.** Перед применением препарата и в ходе его приема необходим регулярный гинекологический осмотр. Рекомендуется прекратить курение, т.к. это повышает риск сердечно-сосудистых осложнений (особенно после 30 лет). Прием препарата немедленно прекращается при возникновении следующих осложнений: мигрени или сильные головные боли (если их не было ранее), рвотные признаки флебитов (непрерывные боли или вздутие вен на ногах), колющие боли неясной этиологии при дыхании или кашле, боли и чувство стеснения в грудной клетке, желтуха, повышение артериального давления. Прием препарата прекращается за 6 недель до запланированной хирургической операции, а также при постельном режиме (например, при травмах). Эффект препарата снижается при одновременном применении барбитуратов, дифенина, рифампицина.

Производитель. **WYETH GROUP**, Германия.

### ТРИОКСАЗИН (TRIOXAZIN)

Международное наименование - *trimetozin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - триметозин. Таблетки 0,3 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Дневной транквилизатор. Препарат снижает чувство страха, тревоги, эмоциональную неустойчивость.

**Показания.** Неврозы, психопатия, абстинентный синдром при алкоголизме, депрессивные синдромы.

**Режим дозирования.** Взрослым назначают в дозе 0,6-1,8 г/сут. При необходимости эта доза может быть повышена до 2,4-3,0 г/сут. Средняя суточная доза для детей составляет: в возрасте 1-6 лет - по 1/2 таблетки 3-5 раз в день; в возрасте 7-12 лет - по 1 таблетке 3-5 раз в день.

**Побочное действие.** Вялость, сонливость, слабость, сухость во рту.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Пациенты, принимающие препарат, должны воздерживаться от всех видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрой психической и физической реакции. Триоксазин усиливает действие барбитуратов и неаркотических анальгетиков.

Производитель. **EGIS**, Венгерская республика.

### ТРИПРИМ (TRIPRIM)

Международное наименование - *trimethoprim*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - триметоприм. Таблетки 0,1, 0,2 и 0,3 г.

Производитель. **LUDWIG MERCKLE**, Австрия.

(см. ТРИМЕТОПРИМ)

### ТРИПСИН (TRYPSIN)

Международное наименование - *trypsin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кристаллический лиофилизированный трипсин. Порошок 0,05 г во флаконах по 10 шт. в упаковке.



**Фармакологическое действие.** При pH 7-9 трипсин расщепляет некротическую ткань, дендрит, гной и фибриновые сгустки.

**Показания.** Местные: раны с некрозами и нагноением, язвы, пролежни, некрозы, абсцессы, гнойничковые фистулы, очаги остеомиелита, открытые инфицированные переломы, гематомы, гнойничковые ожоги I и II степени, обработка культи после ампутации. Интратрилеаральные: для разжижения специфических эмбрион и гематоматозов.

**Режим дозирования.** Применяют в виде присыпки или раствора, на сухие или некротизированные раны накладывают компрессы. Раствор трипсина готовят непосредственно перед применением: 50 мг трипсина растворяют в 5 мл стерильной воды, физиологического раствора или (для гнойных ран) в 5 мл фосфатного буферного раствора. Интратрилеарально инстиллируют по 50-150 мг в 5-30 мл фосфатного буферного раствора, после инсталляции желательное частое изменение положения; на 2-ой день после инсталляции выпускают, как правило, разжиженный экссудат.

**Побочное действие.** Аллергические реакции, жжение на месте применения. После применения возможно кровотечение на грануляционных участках, после применения в закрытых полостях тела возможно протекторическое высвобождение веществ с гистаминоподобным действием.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к трипсину; препарат не пригоден для местного применения на изъязвленных опухолях и для внутримышечных введений.

**Особые указания.** В течение 3-4 часов после применения препарат теряет до 75% активности.  
**Производитель.** LECHIVA, Чехия.

#### ТРИПТИЗОЛ (TRIPTYZOL)

Международное наименование — *amitriptylin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — амитриптилин гидрохлорид. Таблетки 0.025 г, раствор для инъекций в ампулах по 2 мл.

**Производитель.** LEK, Словения.  
(см. АМИТРИПТИЛИН)

#### ТРИ-РЕГОЛ (TRI-REGOL)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества — левоноргестрел и этинилэстрадиол. Таблетки для перорального применения 3 цикла. Для каждого цикла 21 таблетка разного цвета. Каждая из 6 желтых таблеток содержит 0.05 мг и 0.03 мг активных веществ соответственно; каждая из 5 абрикосовых таблеток содержит 0.075 мг и 0.04 мг активных веществ соответственно; каждая из 10 белых таблеток содержит 0.125 мг и 0.03 мг активных веществ соответственно.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат, действующий на репродуктивную систему женщин, подавляя овуляцию и предотвращая зачатие. Синтетические стероиды, кроме этого, повышают вязкость шейной слизи и вызывают изменения в эндометрии, препятствующие имплантации оплодотворенной яйцеклетки.

**Показания.** Предупреждение беременности, расстройство менструального цикла, дисменорея, выраженный предменструальный синдром.

**Режим дозирования.** Препарат принимают с 5-го дня менструального цикла в течение 21 дня в одно и то же время, желательно перед сном. Начинают прием с желтых таблеток, затем переходят на прием абрикосовых таблеток и заканчивают приемом белых таблеток. После приема последней 21-й таблетки делают перерыв на 7 дней и начинают следующий цикл. Полноценная контрацепция может ожидаться только от второго цикла. В случае пропуска в приеме таблетки необходимо по возможности быстрее ее принять (не позднее 12 последующих часов).

**Побочное действие.** На протяжении первого цикла — тошнота, расстройство деятельности ЖКТ, болезненность в молочной

железе, прибавление или потеря в весе, которые уменьшаются или исчезают спонтанно при продолжении курса. Умеренные кровянистые выделения во время курса не требуют прекращения приема препарата, а при сильно кровянистом приеме таблеток прекращается и проводится гинекологическое обследование.

**Противопоказания.** Тромбофлебиты и тромбоэмболические состояния, холелитиаз, холецистит, инфаркт миокарда, хронический колит, эндокринологические расстройства, опухоли, рак молочной железы, лактация.

**Особые указания.** При упорных диспепсических расстройствах (рвота, понос), следует отменить курс, т.к. контрацептивный эффект исчезает и требуются другие традиционные методы контрацепции. С осторожностью следует принимать три-регол у женщин с эпилепсией, гипертензией и психическими расстройствами. За 3 месяца до планируемой беременности препарат следует отменить.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

#### ТРИПЕЗИД К (TRIREZID K)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества — дигидралазин сульфат, резерпин, гидрохлорид калия, калий хлорид. Таблетки (1 таблетка содержит 0.01 г, 0.0001 г, 0.01 г, 0.35 активных веществ соответственно) по 40 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный гипотензивный препарат пролонгированного действия. Содержит три активных вещества, взаимно дополняющих гипотензивный эффект друг друга. Дигидралазин сульфат снижает тонус гладкой мускулатуры артериальных сосудов, уменьшает периферическое сосудистое сопротивление, увеличивает почечный кровоток. Резерпин — симпатолитик, понижает общее периферическое сосудистое сопротивление, обладает также центральным седативным действием. Гидрохлорид калия — диуретик средней силы действия, способствует выведению из организма ионов натрия, хлора, калия и воды. Резерпин нивелирует тахикардию, которая может быть вызвана дигидралазином. Входящий в состав препарата калий хлорид препятствует развитию гипокалиемии.

**Показания.** Артериальная гипертензия.

**Режим дозирования.** Назначают в начальной дозе по 1 таблетке 1-2 раза в сутки. При отсутствии достаточного гипотензивного эффекта суточную дозу постепенно увеличивают на 1 таблетку за 7-14 дней. Максимальная суточная доза — 6 таблеток (в 3 приема). Поддерживающая доза составляет 1-2 таблетки в сутки. Препарат принимают после еды.

**Побочное действие.** Усталость, головная боль, слабость, тошнота; редко — рвота. У предположенных пациентов в редких случаях может отмечаться снижение толерантности к глюкозе и обострение течения подагры. При применении высоких доз препарата возможны проявления побочных эффектов резерпина: депрессия, сонливость, изжога, диарея, заложенность носа.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени и почек, депрессия, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, язвенный колит, тяжелые формы стенокардии и аритмий, недавно перенесенный инфаркт миокарда, феохромоцитоза, паркинсонизм, беременность, лактация, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом, подагрой, бронхобструктивным синдромом. Нежелательно назначать препарат лицам, профессия которых требует повышенного внимания, быстрых психических и двигательных реакций. За несколько дней перед запланированным хирургическим вмешательством препарат следует отменить. При проведении экстренных операций для премедикации следует назначать атропин (0.6-0.75 мг). В период лечения препаратом не следует употреблять алкоголь;



не следует также одновременно назначать препараты с депрессивным действием на ЦНС.  
Производитель. *PLIVA*, Хорватия.

### ТРИСЕДИЛ (TRISEDYL)

Международное наименование — *trifluoperidol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — трифлуопераидол гидрохлорид. Таблетки 0.0005 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.0025 г активного вещества) в ампулах по 1 мл, в упаковке 5 ампул, во флаконах по 10 мл в упаковке 10 флаконов.

Фармакологическое действие. Нейролептическое средство. Обладает противосудорожным действием.

Показания. Психомоторное возбуждение при параноидно-галлюцинаторном синдроме, шизофрении, эпилептиформном психозе, алкогольном делирии; тошнота; рвота.

Режим дозирования. В условиях стационара вводят в/м по 1/2–1 мл 3–4 раза в сутки. Внутрь назначают по 0.5–2 мг/сут. В возрасте до 5 лет можно вводить 1/4 часть дозы взрослого, в возрасте 5–15 лет — 1/2 часть дозы взрослого.

Побочное действие. Апатия, тремор, сонливость, анорексия, потливость, усиление саливации, мышечные судороги, повышение мышечного тонуса, аллергические реакции в виде кожной сыпи, желтуха. Крайне редко — гипотензия, миелосупрессия.

Противопоказания. Органические заболевания центральной нервной системы, истерия.

Особые указания. С осторожностью назначают одновременно с барбитуратами, наркотическими анальгетиками, бензодиазепинами.

Производитель. *GEDEON RICHTER*, Венгерская республика.

### ТРИТАЦЕ (TRITACE)

Международное наименование — *ramipril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — рамиприл. Капсулы 0.00125, 0.0025, 0.005 и 0.01 г.

Фармакологическое действие. Блокирует ангиотензин-конвертирующий фермент, вследствие чего подавляет образование ангиотензина II и устраняет его суживающее действие на артериальные и венозные сосуды. Снижает общее периферическое сосудистое сопротивление, уменьшает постнагрузку, снижает АД. Уменьшает преднагрузку, снижает давление в правом предсердии и малом круге кровообращения. Понижает образование альдостерона в надпочечниках.

Показания. Артериальная гипертензия (в том числе, и реноваскулярная).

Режим дозирования. Назначают в начальной дозе 2.5 мг однократно в сутки. У пациентов с нарушением выделительной функции почек начальная доза 1.25 мг. При необходимости доза препарата может быть увеличена до 10 мг в сутки.

Побочное действие. Возможны головокружение, головная боль, усталость, слабость, сонливость, тошнота, рвота, артериальная гипотония, тахикардия, аллергические реакции (кожная сыпь). В редких случаях отмечено повышение активности печеночных трансаминаз, повышение концентрации билирубина в крови, анемия, лейкопения.

Противопоказания. Гиперкалиемия, двусторонний стеноз почечных артерий или стеноз артерии единственной почки с прогрессирующей азотемией, состояние после трансплантации почки, первичный гиперальдостеронизм, стеноз устья аорты и аналогичные препятствия оттоку крови, наследственный отек Квинке, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Требуется особая осторожность при назначении препарата больным с выраженными нарушениями выделительной функции почек, двусторонним стенозом почечных артерий или стенозом почечной артерии единственной почки, больным с аутоиммунными заболеваниями, одно-

временном приеме салуретиков. Возможно снижение эффекта при одновременном приеме иестероидных противовоспалительных препаратов. При комбинации с калийсберегающими диуретиками возможна гиперкалиемия. Имеется опыт применения блокаторов ангиотензин-конвертирующего фермента у больных с тяжелыми формами хронической сердечной недостаточности, рефрактерными к традиционной терапии сердечными гликозидами и диуретиками.

Производитель. *HOECHST*, Германия.

### ТРИФЛУОПЕРАЗИН (TRIFLUOPERAZIN)

Международное наименование — *trifluoperazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — трифлуоперазин. Таблетки 0.005 г, 0.01 г.

Фармакологическое действие. Нейролептическое средство. Обладает противорвотным действием.

Показания. Психотические расстройства при шизофрении.

Режим дозирования. При лечении тревожного синдрома назначают 1–2 мг 2 раза в день. Максимальная суточная доза 6 мг. Продолжительность приема не более 2 недель. При психотических нарушениях назначают 2–5 мг 2 раза в день. В течение 2–3 недель дозу препарата повышают до 15–20 мг в сутки. Максимальная суточная доза 40 мг.

Побочное действие. Сонливость, головокружение, сухость во рту, бессонница, аменорея, усталость, анорексия, нарушение зрения, псевдопаркинсонизм, поздняя дискинезия, холестатическая желтуха, тромбоцитопения, анемия, агранулоцитопения, панцитопения, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека.

Противопоказания. Миелосупрессия, выраженное нарушение функции печени, коматозное состояние, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью препарат назначают пациентам, страдающим глаукомой. Во время лечения не рекомендуется употреблять алкоголь.

Производитель. Тразин (*Trazin*) *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия; Стелазин (*Stelazin*) *SK+F*, Индия.

### ТРИХОПОЛ (TRICHOVOL)

Международное наименование — *metronidazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метронидазол. Таблетки 0.2 г, 0.25 г по 20 или 250 шт. в упаковке. Вагинальные таблетки 0.5 г по 10 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. МЕТРОНИДАЗОЛ)

### ТРОБИЦИН (TROBICIN)

Международное наименование — *spectinomycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — спектиномицина гидрохлорид. Сухое вещество 2.0 г во флаконах по 1 шт. в упаковке + 1 флакон (3.2 мл) воды для инъекций.

Фармакологическое действие. Аминоциклитольный антибиотик. Бактериостатик. Эффективен в отношении большинства штаммов гонококков (минимальная подавляющая концентрация от 7.5 до 20 мкг/мл). Возможна эндемическая резистентность. Бледные спирохеты и хламидии нечувствительны к тробацину.

Показания. Острый гонорейный уретрит и проктит у мужчин и острый гонорейный цервицит и проктит у женщин, вызванные чувствительными к препарату штаммами гонококков.

Режим дозирования. При неосложненной гонорее назначают внутримышечно однократно в дозе 2.0 г. Такая же доза рекомендуется и для больных, ранее без эффекта лечившихся другими антибиотиками. В сложных случаях возможно увеличение дозы до 4.0 г. Инъекции следует делать глубоко в ягодичную мышцу. При необходимости введения 4.0 г (10 мл)

следует сделать 2 инъекции по 5 мл в разные области. У детей препарат эффективен в дозе 40 мг/кг.

**Побочное действие.** Болезненность в месте в/м инъекции, аллергические реакции (крапивница, лихорадка, очень редко - анафилактический шок); снижение диуреза, клиренса креатинина, повышение концентрации мочевины в крови; головокружение, тошнота, озноб, снижение уровня гемоглобина, повышение активности печеночных трансаминаз и щелочной фосфатазы.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, беременность, лактация. Безопасность применения препарата у детей не установлена.

**Особые указания.** Больным следует проводить серологические тесты на сифилис.

**Производитель.** *UPJOHN*, США.

## ТРОВЕНТОЛ (TROVENTOLUM)

Международное наименование — *troventol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тровентол. В 1 аэрозольном баллоне содержится: активного вещества 0.025 г, олеофильной кислоты 0.001 г. В 1 дозе - 0.00008 г тровентола. Аэрозольные баллоны, содержащие 300 доз.

**Фармакологическое действие.** Бронхорасширяющее средство из группы м-холиноблокаторов.

**Показания.** Профилактика и лечение бронхоспастического синдрома при хроническом обструктивном бронхите, острой и хронической пневмонии, бронхиальной астме легкой и средней тяжести, заболеваниях, сопровождающихся бронхоспазмом, у лиц пожилого возраста.

**Режим дозирования.** Аэрозоль тровентола вдыхают 1-2 раза (1-2 нажатия), т.е. по 1-2 дозы через каждые 4-6 часов.

**Побочное действие.** Сухость во рту, чувство першения в горле, легкие нарушения четкости зрения, повышение внутриглазного давления.

**Противопоказания.** Глаукома, беременность.

**Особые указания.** Как и при назначении других м-холиноблокаторов возможно сгущение мокроты, что нежелательно у больных с вязкой, плохо отходящей мокротой.

**Производитель.** *FARMOS*, Финляндия (совместное производство с ВНИХФИ).

## ТРОКСЕВАЗИН (TROXEVASIN)

Международное наименование — *troxerutin*.

**Состав и форма выпуска.** Капсулы 0,3 г, по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций 10% ампулы 5 мл по 5 шт. в упаковке. 2% гидрофильный гель по 40 г в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Действующее вещество из класса флавоноидов. Относится к производным рутина, обладает Р-витаминной активностью. Уменьшает проницаемость и ломкость капилляров. Препарат нетоксичен, имеет большую широту терапевтического действия.

**Показания.** Варикозное расширение вен, поверхностный тромбофлебит, венозные язвы и дерматиты, геморроидальные узлы.

**Режим дозирования.** Вначале препарат назначают внутримышечно или внутривенно (медленное введение) по 1 ампуле через день (не менее 5 инъекций), затем переходят на пероральную терапию с применением 2-3 капсул в день во время еды в течение 2-4 недель и более. Гель наносят утром и вечером на кожу болезненного участка и слегка массируют до полного всасывания препарата.

**Побочное действие.** Аллергические реакции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Производитель.** *PHARMACHIM*, Болгария.

## ТРОМБОНИЛ (TROMBONIL)

Международное наименование — *dipyridamol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - дипиридамо.

Таблетки 0.075 г, 0.01 г по 10 шт. в полоске. 5 полосок в упаковке.

**Производитель.** *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия. (см. ДИПИРИДАМОЛ)

## ТРОМБОФОВ (THROMBOFONOV) для инъекций.

Международное наименование — *heparin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - гепарин натрия. Тромбофоб-5000 раствор для инъекций в ампулах или шприц-тюбиках 0.2 мл по 20 шт. в упаковке. Тромбофоб-25000-100000 раствор для инъекций во флаконах по 5 мл, содержащих 25000 ЕД гепарина и 4 мл, содержащих 100000 ЕД гепарина.

**Производитель.** *KNOLL*, Германия.

(см. ГЕПАРИН)

## ТРОМБОФОВ (THROMBOFONOV) мазь и гель

Международное наименование — *heparin*.

**Состав и форма выпуска.** Мазь, гель (1 г препарата содержит 600 ЕД гепарина натрия) по 100 г в упаковке.

**Показания.** Поверхностные тромбофлебиты, гематома, трофическая язва.

**Режим дозирования.** Мазь и гель наносят на пораженное место или только на окружающие его ткани 2-3 раза в день.

**Побочное действие.** Редко - алопеция.

**Противопоказания.** Заболевания с тенденцией к кровотечениям и кровоизлияниям, геморрагические диатезы.

**Особые указания.** При наличии открытых повреждений мазь или гель наносит только на окружающие ткани.

**Производитель.** *KNOLL*, Германия; *GERMIN REMEDIES*, Индия.

## ТРОМЕТАМОЛ КОМПЗИТУМ БЕРЛИН-ХЕМИ

(TROMETAMOL KOMPOSITUM BERLIN-CHEMIE)

**Состав и форма выпуска.** В 1 л раствора содержится: трометамола 36.3 г, сорбита 50.0 г, калия хлорида 0.37 г, натрия хлорида 1.75 г, уксусной кислоты 6.2 г, воды для инъекций до 1000 мл,  $K^+$  5 ммоль,  $Na^+$  30 ммоль,  $Cl^-$  35 ммоль,  $CH_3COO^-$  100 ммоль. Теоретическая осмолярность 928 мОсм/л, значение pH 8.1-8.7, калорийность 378 ккал/л (1580 кДж/л), общий азот 6.77 г/л. Флаконы по 500 мл.

**Фармакологическое действие.** Подделывающий раствор для парентерального введения при лечении ацидоза.

**Показания.** Метаболические ацидозы, отравление барбитуратами, салицилатами, метиловым спиртом.

**Режим дозирования.** В соответствии с индивидуальной потребностью капальное введение до 300 мл/час.

**Побочное действие.** При повышении дозировки может быть гипогликемия, гипотония, дыхательная недостаточность.

**Противопоказания.** Алкалоз, почечная недостаточность, дыхательный ацидоз, гипокалиемия, непереносимость фруктозы и сорбита.

**Особые указания.** Рекомендуется проводить контроль за содержанием глюкозы и электролитов в крови, кислотно-щелочным равновесием.

**Производитель.** *BERLIN-CHEMIE*, Германия.

## ТРОПИКАМИД (TROPICAMIDE)

Международное наименование — *tropicamid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - тропикамид. Глазные капли (1 мл препарата содержит 0.005 г или 0.01 г активного вещества) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Препарат обладает холинолитическим действием, благодаря чему достигается кратковременное расширение зрачка и паралич accommodation.

**Показания.** Расширение зрачка для исследования глазного дна, определение рефракции и в некоторых случаях, требующие кратковременного расширения зрачка.

**Режим дозирования.** Закапывают 1 каплю в конъюнктиваль-

ный мешок для расширения зрачка, а для паралича accommodation (исследование рефракции) закапывают вторую каплю через 5 минут.

**Побочное действие.** Аллергические реакции.

**Противопоказания.** Глаукома с суженным или закрытым углом, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Максимальное расширение зрачка после закапывания 0.5 % раствора сохраняется в течение 1 часа, а 1 % раствора - в течение 2 часов. Оптимальное время для исследования рефракции глаза - 25-40 минут после закапывания для 0.5 % раствора и 25-30 минут - для 1 % раствора. Производитель. *POLFA*, Польша.

#### ТРОФАМИН (TROPHAMINE)

**Состав и форма выпуска.** 100 мл препарата содержит: изоэфадрин 0.49 г, лейцина 0.84 г, лизина 0.49 г, метионина 0.2 г, фенилаланина 0.29 г, треонина 0.25 г, триптофана 0.12 г, валина 0.47 г, цистина 0.02 г, тирозина 0.14 г, аланина 0.32 г, аргинина 0.73 г, пролина 0.41 г, серина 0.23 г, глицина 0.22 г, аспарагиновой кислоты 0.19 г, глутаминовой кислоты 0.3 г. Концентрация электролитов мEq/л натрия 5, хлоридов менее 3, ацетата 56. По 500 мл в вакулитарных банках.

**Фармакологическое действие.** Парентеральный раствор аминокислот. Осмолярность 5.25 мОсм/л.

**Показания.** Полноценное питание новорожденных с низким весом тела, врожденные аномалии, хроническая диарея, состояние повышенной потребности в протеинах.

**Режим дозирования.** Медленное внутривенное вливание. Доза препарата устанавливается врачом индивидуально в каждом конкретном случае.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, флебит в месте введения препарата, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, антигистаминного отека.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** Повышенный калораж улучшает утилизацию аминокислот.

Производитель. *ECZACIBASI*, Турция (по лицензии *MUC-GUN*, Германия).

#### ТРОФОДЕРМИН (TROFODERMIN)

**Состав и форма выпуска.** 100 г крема содержат 0.5 г клостебола ацетата и 0.5 г неомидина сульфата. Спрей содержит 0.15 г клостебола ацетата и 0.15 г неомидина сульфата. Крем в тубах по 10, 30 и 50 г. Спрей в пульверизаторах по 30 мл.

**Фармакологическое действие.** Действие трофодермина обусловлено входящими в его состав анаболическим стероидом клостебола ацетатом и антибиотиком широкого спектра действия неомидина сульфатом. При местном применении стимулирует заживление кожных дистрофий и язвенных поражений. Оказывает противомикробный эффект, подавляя инфекцию, осложняющую течение заболевания и замедляя процесс заживления. Основной наполнитель крема оказывает благоприятное воздействие на кожу, смягчает ее, обладает оптимальным для кожи значением pH, способен проникать в глубокие слои кожи. Спрей изготавливается на безводном наполнителе, что позволяет его использовать при лечении язв, пролежней и ожогов.

**Показания.** Ссадины и эрозии, изъязвленные поражения кожи (варикозные язвы, пролежни, травматические язвы), выбухание узлов и трещины заднего прохода, ожоги, инфицированные раны, замедленное заживление, реакции на облучение, кожная дистрофия (сухость, трещины кожи, шелушение).

**Режим дозирования.** Крем наносится тонким слоем на пораженную поверхность 1-2 раза в день, спрей - 1-2 раза в день. Обработанные поверхности можно прикрывать стерильной марлей.

**Побочное действие.** Длительное применение препарата может вызвать явления сенсибилизации. Продолжительное (в течение нескольких недель) использование на больших участках может вызвать побочные эффекты, связанные с системным действием компонентов препарата, например, гипертрофия, обусловленный клостеболом.

**Особые указания.** Следует избегать длительного применения препарата, особенно у младенцев. Не рекомендуется использовать трофодермин на больших поверхностях во избежание всасывания и резорбтивного действия компонентов (например, отот- и нефротоксический неомидин). Производитель. *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия.

#### ТУБОУКУРАРИН (TUBOCUMARIN)

**Международное наименование** — *d-tubocurarin chlorid*.

**Состав и форма выпуска.** 1 мл раствора для инъекций содержит тубокурарина хлорида 0.01 г, глицерола 0.3 г, воды для инъекций. Ампулы 1 % раствора по 1.5 мл по 25 шт. в упаковке. Флаконы на 10 мл по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Неполитизирующий миорелаксант, блокирует нервно-мышечную передачу.

**Показания.** Оперативные вмешательства, при которых требуется релаксация скелетных мышц на период более одного часа, лечение столбняка, в травматологии при репозиции отломков, вправлении сложных вывихов, предупреждение травматических повреждений при судорожной терапии шизофрении.

**Режим дозирования.** Индивидуальный. Доза препарата зависит от применяемого наркоза. В/в введение 15-25 мг препарата у взрослых вызывает полный паралич дыхательных мышц, исчезающий через 20-25 мин. При необходимости длительно воздействия препарат вводят повторно, но каждая последующая доза должна быть в 1.5-2 раза меньше предыдущей, т.к. препарат кумулирует.

**Побочное действие.** Бронхоспазм, снижение АД, остановка дыхания.

**Противопоказания.** Миастения, выраженное нарушение функции печени и почек, старческий возраст.

**Особые указания.** Препарат вводят только после перевода больного на искусственное дыхание. Длительность действия усиливается после применения дитилина. Антагонисты тубокурарина - антихолинэстеразные вещества (неостигмин, прозерин, галантамин). При гипотермии действие препарата уменьшается.

Производитель. *ORION*, Финляндия.

#### ТУВОЦИН (TUBOCIN)

**Международное наименование** — *rifampicin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - рифампицин. Капсулы 0.15 г, 0.3 г по 30 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. *PHARMASCHIM*, Болгария.

(см. РИФАМПИЦИН)

#### ТУРИНАБОЛ (TURINABOL)

**Международное наименование** — *nandrolon phenylpropionat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нандролон фенилпропионат. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.025 г активного вещества) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *JENAPHARM*, Германия.

(см. НАНДРОЛОНА ФЕНИЛПРОПИОНАТ)

#### ТУРИНАБОЛ ДЕПО (TURINABOL DEPO)

**Международное наименование** — *nandrolon decanoat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нандролон деканоат. Масляный раствор для инъекций (1 мл содержит 0.05 г активного вещества) ампулы 1 мл по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *JENAPHARM*, Германия.

(см. НАНДРОЛОНА ДЕКАНОАТ)

## ТУРИНАЛ (TURINAL)

Международное наименование — *allylstenrol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — аллилстернол. Таблетки 0.005 г по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Туринал обладает выраженным прогестагенным действием, способствует сохранению беременности. Стимулирует секреторную деятельность простатостомы и снижает выработку окситоцином. Увеличивает выделение метаболитов плацентарных стероидов и нормализует функцию плаценты, стимулирует секреторную эндогенного прогестерона, что способствует сохранению беременности.

Показания. Туринал назначают при терапии привычного и угрожающего выкидыша, при угрозе преждевременных родов.

Режим дозирования. При угрожающем выкидыше препарат назначают по 1 таблетке 3 раза в день в течение 5-7 дней или до прекращения симптомов. При терапии привычного выкидыша туринал принимают по 1-2 таблетки в день после критического периода, по меньшей мере, в течение 1 месяца. При угрожающих преждевременных родах доза препарата и продолжительность курса определяются индивидуально в каждом конкретном случае.

Побочное действие. При приеме препарата по показаниям а рекомендуемой дозировке побочное действие препарата не выявлено.

Противопоказания. Противопоказания к приему туринала в настоящее время не установлены.

Особые указания. При проведении терапии туриналом паци-

ентам необходимо создать максимально благоприятный физический и психологический режим.

Производитель. GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## ТУСУПРЕКС (TUSUPREX)

Международное наименование — *oxeladin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — окселадин. Таблетки, покрытые оболочкой, 0.01 г, 0.02 г по 30 или 250 шт. в упаковке. Сироп (1 мл препарата содержит 0.0016 г активного вещества).

Фармакологическое действие. Препарат обладает противокашлевым действием, в отличие от кодеина не вызывает наркотического действия, тормозит кашлевые рефлексы, не оказывает депрессивного влияния на дыхательный центр.

Показания. Сухой кашель, катар верхних дыхательных путей, простудные состояния.

Режим дозирования. Взрослым обычно назначают 20 мг 3-4 раза в день. Детям препарат назначается только в исключительных случаях и только при сухом кашле. В возрасте 2-7 лет — 5-10 мг 3 раза в день, 8-14 лет — 10 мг 3-4 раза в день, 15-18 лет — 10 мг 3-4 раза в день.

Побочное действие. Тошнота, рвота, боль в эпигастрии, сонливость, ощущение утомления.

Противопоказания. Бронхоспастическое состояние, бронхоэктатическая болезнь, бронхиальная астма, бронхиты, сопровождающиеся кашлем с трудно отделяющейся мокротой.

Особые указания. 1 чайная ложка сиропа содержит 8 мг окселадина.

Производитель. POLFA, Польша.

## У

## УБРЕТИД (UBRETID)

Международное наименование — *distigminbromid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — 3-гидрокси-1-метилпиридинбромид-гексаметилен-бис-(N-метилкарбамат). Таблетки 0.005 г. Раствор для инъекций 0.05% по 1 мл в ампулах.

Фармакологическое действие. Ингибитор ацетилхолинэстеразы длительного действия; препятствует быстрой инактивации ацетилхолина.

Показания. Послеоперационная атония кишечника, метеоризм, заворот кишок, опистоская обструкция, мегаколон; недержание мочи (при операциях на уретре, при лечении нейроблестиками, нейрогенной мочевого пузыря, недостаточности сфинктера, при заболеваниях спинного мозга и т.д.); миастения, неполный, вялый паралич как последствие полиомиелита, дифтерии и др. болезней.

Режим дозирования. Вводят 0.5 мг/м, повторная инъекция спустя не менее 24 часов после первой; при длительном лечении — перерыв 2-3 дня между приемами препарата. При применении таблеток начинать с 0.005 г (1 таблетка) ежедневно, затем увеличивать до 2 таблеток в день или уменьшать до 1 таблетки 1 раз в 2 или 3 дня в зависимости от индивидуальных особенностей. Таблетки принимать утром на пустой желудок за 0.5 часа до завтрака. Вегетоникам и престарелым дозу следует уменьшать. При миастении назначают более высокие дозы (до 30 или 60 мг).

Побочное действие. Тошнота, рвота, понос, гиперперистальтика и спазмы кишечника, повышенное слюноотделение, бронхоспазм, брадикардия, миоз, повышенное потоотделение; мышечные спазмы, затруднения при глотании, фасцикулации, мышечная слабость, кровотечение при временной функциональной аменорее.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препа-

рату, аллергия на бром, стеноз или спастическое состояние ЖКТ, желчевыводящих путей или мочевых протоков, кишечная непроходимость, язва желудка, воспаление тонкой кишки, болезнь Паркинсона, послеоперационный шок, нарушения кровообращения, декомпенсированная сердечная недостаточность, инфаркт миокарда, бронхиальная астма, тиреотоксикоз, воспаление роговицы и оболочки глаза.

Особые указания. При передозировке следует применять атропина сульфат 0.5-1.0 мг. Холинергический криз требует стационарного лечения.

Производитель. HAFSLUND NYCOMED, Австрия.

## УКИДАН (UKIDAN)

Международное наименование — *urokinase*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — урокиназа. Флакон содержит 5 000, 25 000, 100 000, 250 000, 500 000, 1000 000 МЕ активного вещества. К каждой ампуле приложена ампула с растворителем — 2 мл изотонического стерильного и апиrogenного раствора хлорида натрия.

Производитель. ARES SERONO, Швейцария. (см. УРОКИНАЗА)

## УЛКОСИЛВАНИЛ (ULCOSILVANI)

Международное наименование — *acetazolamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ацетазоламид. Таблетки по 60 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат. Ингибирует в слизистой желудка фермент карбоангидразу, который участвует в образовании угольной кислоты. Вследствие этого увеличивается содержание в слизистой оболочке гидрокарбонатного иона, который выполняет цитопротективную функцию. Способствует рубцеванию язвы желудка и двенадцатиперстной кишки.



**Показания.** Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; профилактика обострений язвенной болезни; симптоматические язвы; эрозивный и рефлюкс-эзофагит; синдром Золлингера-Эллисона; показан и как терапевтический тест для дифференциации этиологии язвы желудка.

**Режим дозирования.** При обострении язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки, при симптоматической язве назначают по 1-2 таблетки 3 раза в сутки после еды в течение 10-12 дней. Для профилактики язвообразования назначают в суточной дозе 3-4 таблетки в течение 3-5 недель. Побочное действие. При применении препарата по показаниям в рекомендованных дозах побочное действие не отмечено.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Производитель.** SICOMED, Румыния.

## УЛЬКОДИН (ULCODIN)

Международное наименование — *ranitidine*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ранитидин гидрохлорид. Таблетки 0.15 г по 20 и 50 шт. в упаковке.

**Производитель.** ALKALOID, Македония.

(см. РАНИТИДИН).

## УЛЬКОМЕТИН (ULCOMETIN)

Международное наименование — *cimetidine*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — циметидин. Таблетки 0.2 г, 0.4 г, 0.8 г по 10, 20, 30 и 50 шт. в упаковке.

Раствор для инъекций (1 ампула содержит 0.2 г активного вещества) в ампулах по 5 или 50 шт. в упаковке.

**Производитель.** LUDWIG MERCKLE, Австрия.

(см. ЦИМЕТИДИН).

## УЛЬТРАВИСТ (ULTRAVIST)

Международное наименование — *loperomid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — лоперомид. Ультравист-240: в 1 мл водного раствора содержится 0.499 г лоперомиды, что соответствует 0.24 г йода. Ультравист-300: в 1 мл водного раствора содержится 0.623 г лоперомиды, что соответствует 0.3 г йода. Ультравист-370: в 1 мл водного раствора содержится 0.769 г лоперомиды, что соответствует 0.37 г йода.

Водный раствор. Ультравист-240: флаконы 50 мл по 1, 10, 20, 50, 100 или 250 штук в упаковке (со шприцем однократового использования или без него). Ультравист-300: флаконы 50, 75 или 100 мл по 1, 10, 20, 50, 100 или 250 штук в упаковке (с аппаратом для введения или без него); ампулы 5, 10 или 20 мл по 1, 10, 20, 50, 100 или 250 штук в упаковке (со шприцем однократового использования или без него). Ультравист-370: флаконы 50, 100 или 200 мл по 1, 10, 20, 50, 100 или 250 штук в упаковке (с аппаратом для введения или без него); ампулы 30 мл по 20, 50, 100 или 250 штук в упаковке (со шприцем однократового использования или без него).

**Фармакологическое действие.** Йодосодержащее контрастное диагностическое средство для внутрисосудистого введения.

**Показания.** Ангиография, в том числе дигитальная субтракционная ангиография, компьютерная томография, урография, изображение полостей тела.

**Режим дозирования.** См. инструкцию.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, покраснение кожи, чувство жара, боль, аллергические реакции, анафилактический шок, сердечная и почечная недостаточность. При случайном попадании препарата не в сосуд, а в ткань возможны более выраженные тканевые реакции.

**Противопоказания.** Гипертиреоз (выраженный). Особая осторожность требуется при гиперчувствительности к йодосодержащим контрастным веществам, тяжелом нарушении функции печени и почек, сердечной недостаточности, недо-

статочности кровообращения, эмфиземе, очень плохом общем состоянии, далеко зашедшем артериосклерозе головного мозга, сахарном диабете, церебральных спастических заболеваниях, скрытом гипертиреозе, миело протекающей узелковой струме, плазмочитоме, беременности.

**Особые указания.** Не применять препарат для миелографии, вентрикулографии и цистернографии. После исследования диагностика цитовидной железы дает искаженные результаты в течение 2-6 недель. Необходимо восстановление водного и электролитного баланса. При феохромоцитоме рекомендуется премедикация альфа-адреноблокаторами из-за опасности сосудистого криза.

**Производитель.** SCHERING, Германия.

## УЛЬТРАКАИН (ULTRACAIN)

Международное наименование — *articain*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — артикаина гидрохлорид. Ампулы по 10 мл 2% раствора ультракаина по 5 шт. в упаковке. Ампулы по 2 мл 5% раствора по 5 шт. в упаковке. Ампулы ультракаина А по 20 мл 1% и 2% раствора для инъекций, содержащие в 1 мл 10 мг и 20 мг артикаина гидрохлорида соответственно и 0.006 мг адреналина гидрохлорида по 5 шт. в упаковке. Ампулы ультракаина Д-С и Д-С форте по 2 мл, содержащие в 1 мл раствора 40 мг артикаина 8-гидрохлорида, 0.006 мг эпинефрингидрохлорида (ультракаин Д-С) и 0.012 мг (ультракаин Д-С форте), по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций Ультракана гиперар, содержащий в 1 мл 50 мг артикаина гидрохлорида и 100 мг моногидрата глюкозы.

**Фармакологическое действие.** Ультракана является сильным местноанестезирующим средством с быстрым действием и хорошей переносимостью. Продолжительность анестезии составляет 1-4 ч. В концентрации 1-2% оказывает слабое поверхностное анестезирующее действие, слабовыраженное антихолинергическое, ганглиоблокирующее и спазмолитическое действие, уменьшает возбудимость моторных зон коры головного мозга.

**Показания.** Для инфилтративной, проводниковой, спинно-мозговой и лумбальной анестезии. Ультракана может быть использован в стоматологии, акушерстве, для устранения болевого синдрома в травматологии.

**Режим дозирования.** Для инфилтративной анестезии применяется ультракаин 2% в количестве 2-5 мл (до 10 мл); для проводниковой анестезии вводят 15-30 мл 2% раствора ультракаина, обеспечивая анестезию на 2-3 часа. Для эпидуральной и перидуральной анестезии требуется 15-20 мл 2% раствора ультракаина. При спинно-мозговой (лумбальной) анестезии вводят ультракаин 5% в количестве 1.5-2 мл либо ультракаин гиперар в количестве 0.1-2 мл. Болевой синдром купируют 1-2 мл 2% раствора ультракаина, а при параспинальной блокаде количество препарата увеличивают до 6-8 мл. При экстракции зуба используют Ультракана Д-С в количестве 2 мл.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, рвота, мышечный тремор, появление судорог, аллергические реакции, анафилактический шок, коллапс, нарушение дыхания вплоть до остановки. В редких случаях возможны нарушения со стороны сердечно-сосудистой системы.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату и др. местным анестетикам, декомпенсированная сердечная недостаточность, злокачественная анемия, узкоугольная глаукома, гипоксические состояния, тахикардии, синдром Адамса-Стокса.

**Особые указания.** Ультракана у больных с бронхиальной астмой может вызывать нарушение дыхания, острый приступ бронхиальной астмы. Ультракана Д-С нельзя вводить внутривенно.

**Производитель.** HOECHST, Германия.



## УЛЬТРАЛАН (ULTRALAN)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - флуоокртолон и гексонат флуоокртолона (крем); пивалат флуоокртолона и гексонат флуоокртолона (мазь, молочко, мазь на жировой основе, аэрозоль). 1 г препарата содержит по 0.0025 г каждого активного вещества. Мазь 15 г, 30 г, 50 г, 60 г, 100 г, 300 г в тубах. Крем 15 г, 30 г, 50 г, 100 г в тубах. Молочко 50 г, 100 г в упаковке. Мазь на жировой основе 15 г, 30 г, 100 г, 500 г в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Глюкокортикостероид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, ангиосудосуживающее, иммуносупрессивное и противоэозинофильное действие.

**Показания.** Различные формы экземы, дерматоза; дерматит; себорей; псориаз. При локализации поражения на волосистой части тела назначают крем или молочко; в период обострения заболевания или при мокнующих кожных заболеваниях - мочолочко; при хронических и сухих процессах - мазь и аэрозоль. **Режим дозирования.** На болезненно измененные участки наносит тонкий слой препарата в период обострения 2-3 раза в сутки; затем 1 раз в сутки. Содержимое аэрозоля распыляют 3 секунды с расстояния 15 см. У детей в возрасте до 4 лет длительность применения препарата не должна превышать 3 недели.

**Побочное действие.** Стероидные угри, пурпура, телеангиоэктазия, жжение, зуд, раздражение, сухость кожи, стрии, перiorальный дерматит, гипертрофия. При длительном применении и/или при нанесении на большие поверхности возможны системные побочные эффекты.

**Противопоказания.** Беременность; бактериальные, вирусные, грибковые кожные заболевания, туберкулез кожи, кожные проявления сифилиса, опухоли кожи.

**Особые указания.** Применение аэрозоля на жировой основе у грудных детей и детей младшего возраста не допускается. В случае применения препарата при обыкновенных или розовых угрях возможно обострение заболевания.

**Производители.** ALKALOID, Македония; SCHERING, Германия.

## УЛЬТРАЛЕНТЕ (ULTRALENTE)

**Международное наименование** — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кристаллическая цинк-суспензия высокоочищенного говяжьего инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Особые указания.** Начало действия 4 часа. Максимальный эффект 8-24 часа. Продолжительность действия 28 часов.

**Производитель.** NOVO NORDISK, Дания.

(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

## УЛЬТРАЛЕНТЕ МС (ULTRALENTE MC)

**Международное наименование** — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кристаллическая цинк-суспензия монокомпонентного говяжьего инсулина. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Особые указания.** Начало действия 4 часа. Максимальный эффект 8-24 часа. Продолжительность действия 28 часов.

**Производитель.** NOVO NORDISK, Дания.

(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

## УЛЬТРАПРОКТ (ULTRAPROCT)

**Состав и форма выпуска.** Мазь (1 г мази содержит 0.00092 г флуоокртолона триметиллацетата, 0.00095 г флуоокртолона капроната, 0.005 г цинкохлорида и 0.01 г клемизола) по 10 или 30 г в тубе. Свечи (1 свеча содержит 0.00061 г флуоокртолона триметиллацетата, 0.00063 г флуоокртолона капроната, 0.001 г цинкохлорида, 0.005 г клемизола) по 12 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Ультрапрокт содержит флю-

окртолон в 2-х формах, что обеспечивает быстрое начало действия и длительную продолжительность. Препарат обладает противовоспалительным, противоаллергическим действием. Клемизол - антигистаминное вещество с анестетическими свойствами - уменьшает зуд и воспаление. Цинкохлорид обеспечивает локальное анестетическое действие препарата.

**Показания.** Наружный и внутренний геморрой, трещины заднего прохода, проктит, зуд в заднем проходе.

**Режим дозирования.** После акта дефекации и проведения гигиенических процедур больное место смазывают тонким слоем мази: в первый день 3-4 раза, в последующие дни по 2 раза. После устранения субъективных симптомов заболевания больное место продолжают смазывать 1 раз в день в течение недели. Свечи в острый период заболевания назначают по 2-3 штуки в день. После исчезновения субъективных симптомов заболевания свечи продолжают применять по 1 штуке на ночь в течение 1 недели один раз в два дня. Возможно комбинированное применение мази и свечей.

**Побочное действие.** Препарат обычно хорошо переносится. Побочных явлений при применении в указанной дозировке не выявлено.

**Противопоказания.** Ультрапрокт не назначают в первом триместре беременности, при туберкулезном поражении аноректального отдела.

**Особые указания.** Ультрапрокт свечи желательно хранить в холодильнике при температуре - 2°-4°С.

**Производитель.** ALKALOID, Македония; SCHERING, Германия.

## УЛЬТРАТАРД НМ (ULTRATARD NM)

**Международное наименование** — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кристаллическая цинк-суспензия инсулина, идентичного инсулину человека. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Особые указания.** Начало действия 4 часа. Максимальный эффект 8-24 часа. Продолжительность действия 28 часов.

**Производитель.** NOVO NORDISK, Дания.

(см. ИНСУЛИНЫ НОВО НОРДИСК)

## УЛЬТРАТАРД ЧМ (ULTRATARD CM)

**Международное наименование** — *insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - инсулин цинк-суспензия кристаллическая. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Препарат инсулина, созданного на основе рекомбинантного ДНК и идентичного инсулину человека. Относится к препаратам продолжительного действия. Начало действия - 4 часа. Максимальный эффект - 8-24 часа. Продолжительность действия - 28 часов.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет.

**Режим дозирования.** Доза препарата устанавливается врачом индивидуально в каждом конкретном случае в зависимости от тяжести течения заболевания. В чистом виде препарат вводят 1-2 раза в сутки.

**Побочное действие.** Липодистрофия, инсулинорезистентность, реакции повышенной чувствительности к препарату выражены минимально.

**Противопоказания.** Гипогликемия.

**Особые указания.** Потребности в препарате могут увеличиться во время заболеваний, стрессов, при одновременном приеме с пероральными контрацептивами, кортикостероидами, тиреоидными гормонами и уменьшаться при почечной или печеночной недостаточности, при совместном приеме с ингибиторами моноаминоксидазы, бета-адреноблокаторами.

**Производитель.** TORRENT, Индия (по лицензии Novo Nordisk, Дания).

**УЛЬФАМИД (ULFAMID)**Международное наименование — *famotidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фамотидин. Таблетки 0.02 г по 20 шт. в упаковке. Таблетки 0.04 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. KRKA, Словения.  
(см. ФАМОТИДИН)**УНАЗИН (UNASYN) для приема внутрь**Международное наименование — *sulbamicillin*.

Состав и форма выпуска. Активные вещества - ампициллин и сульбактам. Таблетки 0.375 г в упаковке. Сухое вещество во флаконах для приготовления 5% суспензии.

Фармакологическое действие. Комбинированный антибиотик для применения внутрь, содержит ампициллин (полусинтетический пенициллин) и сульбактам, который обеспечивает устойчивость ампициллина к воздействию бета-лактамаз, расширяет его спектр действия и повышает биодоступность. Имеет широкий спектр действия, включающий грамположительные и грамотрицательные аэробные и анаэробные микроорганизмы. Действие препарата бактерицидное.

Показания. Бактериальные инфекции верхних и нижних дыхательных путей (в том числе синусит, бронхит, пневмония); средний отит, ангины, скарлатина; инфекции мочевыводящих путей и пиелонефрит; инфекции кожи и мягких тканей, гнойно-кожные инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Уназин с рал показан также больным, нуждающимся в продолжении лечения после первоначально парентерального лечения Уназином.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 375-750 мг 2 раза в сутки. Детям с массой тела менее 30 кг назначают по 25-50 мг/кг в сутки в 2 приема. Детям с массой тела более 30 кг назначают в дозах, рекомендованных для взрослых. При несложной инфекции назначают однократно в дозе 1.5 г.

Побочное действие. Больные обычно хорошо переносят препарат. В большинстве случаев побочные эффекты не вызывают необходимости прекращения лечения. Самые частые побочные эффекты: диарея, боль в животе, тошнота. В отдельных случаях препарат вызывает псевдомембранозный колит. Редко регистрируются аллергические реакции, связанные с ампициллином (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит, лихорадка, боли в суставах, эозинофилия; крайне редко - анафилактический шок).

Противопоказания. Повышенная чувствительность к пенициллинам.

Особые указания. Безопасность применения сульбактиллина у беременных женщин не установлена. С осторожностью следует назначать препарат кормящим женщинам. У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками.

Производители. PFIZER, CIBA, KRKA, Словения (в сотрудничестве с Pfizer, США).

**УНАЗИН (UNASYN) для инъекций**Международное наименование — *sulbamicillin*.

Состав и форма выпуска. Активные вещества - ампициллин и сульбактам. Сухое вещество для инъекций 0.75, 1.5 и 3.0 г во флаконах по 1 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный антибиотик для в/в и в/м введения, содержит ампициллин (полусинтетический пенициллин) и сульбактам, который обеспечивает устойчивость ампициллина к воздействию бета-лактамаз микроорганизмов, расширяет тем самым спектр действия ампициллина, а также повышает его биодоступность. Действует бактерицидно. Имеет широкий спектр действия, включающий грамположительные и грамотрицательные аэробные и анаэробные микроорганизмы.

Показания. Бактериальные инфекции: пневмония, эмпиема

плевры, абсцесс легкого, пиелонефрит, цистит, уретрит, простатит, эндометрит, гнойные заболевания кожи, мягких тканей, костей, суставов, эндокардит, менингит, сепсис, перитонит, холецистит и др., вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика послеоперационных осложнений при операциях на органах брюшной полости и малого таза.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. При среднетяжелом течении инфекции назначают в/м в суточной дозе от 1.5-3.0 г в 2 введения. При тяжелом течении инфекции назначают в суточной дозе до 12 г (8 г ампициллина и 4 г сульбактама) в 3-4 введения. Наряду с внутримышечным применением в/в введение (струйно) в течение не менее 3 минут или капельно в течение 15-30 мин). При несложной инфекции назначают однократно в дозе 1.5 г. Для профилактики хирургических инфекций вводят 1.5-3 г уназина во время анестезии; затем в течение 24 ч после операции препарат вводят в той же дозе каждые 6-8 ч. Суточная доза препарата для детей определяется из расчета 150 мг/кг массы тела (100 мг/кг ампициллина и 50 мг/кг сульбактама); кратность 3-4 раза в сутки. Новорожденным в возрасте до 1 недели и недоношенным детям препарат вводят каждые 12 ч. Средняя продолжительность курсового лечения - 5-14 дней. При наличии выраженных нарушений выделительной функции почек (клиренс креатинина менее 30 мл/мин) требуется увеличение интервалов между введениями препарата.

Побочное действие. Аллергические и токсические реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит; редко - лихорадка, боли в суставах, эозинофилия, анемия, лейкопения, тромбоцитопения; крайне редко - анафилактический шок). Тошнота, рвота, диарея, транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз в крови. При в/м введении - болезненность в месте инъекции; при в/в введении - флебит.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к пенициллинам.

Особые указания. Безопасность применения препарата при беременности и лактации не установлена. Препарат нельзя смешивать в одном шприце с аминогликозидами. При применении у больных с бактериемией (сифилис, сепсис) возможна реакция бактериемии (реакция Яриша-Геркстеймера). У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками.

Производители. PFIZER, CIBA, KRKA, Словения (в сотрудничестве с Pfizer, США).

**УНАТ (UNAT)**Международное наименование — *torasemid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - торасемид. Таблетки 2.5, 5, 10 и 200 мг по 20 и 30 шт. в упаковке. Раствор 10 и 20 мг в ампулах по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Сильный диуретик. Увеличивает экскрецию ионов натрия, хлора, калия. Механизм действия связан с подавлением обратного всасывания натрия и хлора в восходящей части петли нефрона. Снижает АД, особенно при исходно повышенных значениях.

Показания. Отечный синдром различного генеза (при хронической сердечной недостаточности II Б-III стадий, синдроме порталной гипертензии, нефротическом синдроме). Отек легких, сердечная астма, отек мозга, хроническая почечная недостаточность, некоторые формы артериальной гипертензии и гипертонического криза, эклампсия, форсированный диурез.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом выраженности нарушений водно-электролитного баланса, тяжести состояния больного. В процессе лечения режим

дозирования корригируют в зависимости от величины диуретического ответа и динамики состояния пациента. При нетяжелом отеком синдроме назначают внутрь в разовой дозе 2,5-5 мг (обычно утром натощак). При выраженном отеком синдроме назначают внутрь в разовой дозе 10-40 мг при недостаточной выраженности диуретического эффекта дозу увеличивают до 500 мг. Большим со сниженной клубочковой фильтрацией и низким диуретическим ответом на пероральные назначения препарата, а также в urgentных клинических ситуациях назначают препарат внутривенно струйно в средней дозе 10-20 мг при недостаточной выраженности диуретического эффекта дозу увеличивают до 40 мг. Большим с артериальной гипертензией назначают в дозе 2,5 мг 1 раз в сутки; при недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу увеличивают до 5 мг 1 раз в сутки.

**Побочное действие.** При назначении высоких доз препарата могут развиться гиповолемия, гипокальемия, гипонатриемия, гипохлоремия, алкалоз и, как следствие этих нарушений, - артериальная гипотония, головокружение, сухость во рту, жажда, аритмия, мышечная слабость, судороги. Также возможны тошнота, рвота, диарея, анемия, лейкопения, тромбоцитопения. В редких случаях - обратимое повышение концентрации в сыворотке крови мочевины, креатинина, мочевой кислоты, глюкозы, гамма-глутамилтранспептидазы. Очень редко наблюдаются аллергические кожные реакции. **Противопоказания.** Острый гломерулонефрит, острая почечная недостаточность с анурией, гипокальемия, алкалоз, прекома тозные состояния, печеночная кома, диабетическая кома, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Для профилактики гипокальемии целесообразно комбинировать препарат с калийсберегающими диуретиками. При одновременном применении с глюкокортикоидами повышается риск возникновения гипокальемии. Препарат усиливает действие курареподобных средств.

Производитель: **BOEHRINGER MANNHEIM**, Австрия.

#### УНИКЕР (UNIKER)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кокамидопропилам, полосуамер, натрия эдетат, бора, натрия хлорид. Раствор для содержания твердых линз (1 мл раствора содержит 0.0003 г, 0.0004 г, 0.001 г, 0.005 г активных веществ соответственно) по 120 мл во флаконах. Раствор для содержания мягких линз (1 мл раствора содержит 0.0003 г, 0.0004 г, 0.0015 г активных веществ соответственно) по 240 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Раствор для содержания контактных линз. Обладает бактерицидным и фунгицидным действием, очищает линзы и устраняет с них жирные слои, слои кальция. Раствор имеет нейтральный pH и оказывает мягкое антисептическое действие. Натрия хлорид используют для изотонизации раствора. НРМС-4000 в растворе для твердых контактных линз повышает вязкость раствора и образует на поверхности линз защитную пленку, которая за счет поверхностной активности облегчает наклеивание линзы и движение.

**Показания.** Очистка, хранение и дезинфекция, подготовка линз к наклеиванию.

**Режим дозирования.** Линзы следует держать в растворе не менее 6 часов.

**Побочное действие.** Раздражение глаз.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** Раствор необходимо использовать только для содержания контактных линз. Нельзя употреблять для полоскания глаз.

Производитель: **ICN GALENIKA**, Югославия.

#### УНИПРЕС (UNIPRES)

Международное наименование — *nitrendipin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - нитрендипин. Таблетки 0,01 г, 0,02 г по 20 шт. в упаковке. Производитель: **КРКА**, Словения. (см. НИТРЕНДИПИН)

#### УРАЛИТ-У (URALYT-U)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - калий-натрий-гидрогенфосфат (6:6:3:5). Гранулы в упаковке по 280 г с приложением реактивной булочки.

**Фармакологическое действие.** Препарат нейтрализует или подщелачивает мочу. В результате pH мочи повышается на 0,2-0,3 единицы, что обуславливает повышение степени диссоциации и растворимости мочевой кислоты или цистина.

**Показания.** Мочекаменные камни (растворение и предотвращение образования новых). Цистинные камни и цистинурия. Для подщелачивания мочи при поздней порфирии кожи, а также на фоне лечения цитостатиками, при необходимости выведения мочевой кислоты.

**Режим дозирования.** Суточная доза (10 г гранулы) составляет 4 мерных ложки и принимается в 3 приема после еды: утром и после обеда - по 1 мерной ложке, вечером - по 2 мерных ложки. Указанная доза принимается при следующих показателях pH свежей мочи: при мочекислых камнях - 6,2-6,8; при цистинных камнях - 7,5-8,5; при цистостатической терапии - не менее 7,0; при поздней порфирии кожи - 7,2-7,5. Если показатели опускаются ниже названного уровня, то дневную дозу надо повысить, добавляя 0,5 ложки гранулы к вечерней порции. При превышении названного уровня суточную дозу надо уменьшить, снижая вечернюю дозу. Если показатель pH свежей мочи находится ненадолго в пределах указанного диапазона, то дозу подобрали правильно.

**Побочное действие.** Редко - расстройства функции желудочно-кишечного тракта.

**Противопоказания.** Острая и хроническая почечная недостаточность, абсолютный запрет употребления поваренной соли, острое нарушение кислотно-щелочного равновесия (метаболический алкалоз), хронические инфекции мочевых путей респираторными мочевыми бактериями.

**Особые указания.** Следует учитывать, что средняя суточная доза препарата содержит 1,72 г (44 ммоль) калия, 1 г (44 ммоль) натрия. Комбинирование с препаратами, содержащими цитрат и алюминий, может вызвать повышенную резорбцию алюминия. Принимать последние необходимо с интервалом не менее 2 часов. В процессе лечения препаратом больной должен вести контрольный календарь, куда вносить показатели pH свежей (собранный непосредственно перед приемом препарата) мочи и количество употребляемых мерных ложек гранулы.

Производитель: **MADAUS**, Германия.

#### УРБАЗОН (URBASON) растворимый

Международное наименование — *methylprednisolone sodium succinat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метилпреднизолон-натрий сукцинат. Порошок для инъекций 0,008 г, 0,02 г, 0,04 г в ампулах по 15 шт. в упаковке в комплекте с 15 ампулами по 1 мл воды для инъекций. Порошок для инъекций 0,25 г в ампулах по 1 шт. в упаковке в комплекте с 1 ампулой воды для инъекций.

Производитель: **HOECHST**, Германия.

(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН для инъекций)

#### УРБАЗОН (URBASON) суспензия.

Международное наименование — *methylprednisolone acetat*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - метилпреднизолон ацетат. Раствор для инъекций (1 ампула содержит 0,04 г активного вещества) в ампулах по 3 шт. в упаковке. Производитель: **HOECHST**, Германия.

(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН депо)

#### УРБАЗОН (URBASON) таблетки

Международное наименование — *methylprednisolon*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - метилпреднизолон. Таблетки 0.004 г по 20 шт. в упаковке.  
Производитель. **HOECHST**, Германия.  
(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН таблетки).

#### УРБАЗОН ДЕПО (URBASON DEPOT)

Международное наименование — *methylprednisolon cyclopentyl-propionat*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - метилпреднизолон циклопентил-пропионат. Масляная суспензия (1 мл препарата содержит 0.06 г активного вещества) в ампулах по 3 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Депо-урбазон является кортикостероидным препаратом, относящимся к группе преднизолона, для парентерального введения. Обладает противовоспалительным, десенсибилизирующим, антиаллергическим действием. Оказывает иммунодепрессивный эффект. Представляет собой масляную суспензию, обладает медленной резорбцией, характеризуется длительным и равномерным действием. Максимальный срок действия препарата после однократной инъекции 6-8 недель.

Показания. Длительное лечение кортикостероидами или в тех случаях, когда необходимо ввести однократно, продолжительную действующую дозу при таких заболеваниях как: аллергические реакции, бронхиальная астма, дерматоз, полиартрит, сенная лихорадка, ревматизм, инфекционный полиартрит.

Режим дозирования. Депо-урбазон вводят внутримышечно по 1 мл. В случае необходимости можно ввести 2 мл урбазона. Повторная инъекция препарата проводится при возобновлении жалоб.

Побочное действие. При длительном применении в высоких дозах возможны следующие побочные эффекты: задержка натрия и воды в организме, гипергликемия, усиление выделения кальция и остеопороз, замедление процессов регенерации, ульцерогенное действие, повышение свертываемости крови с возможностью тромбообразования, появление лунообразного лица, ожирение.

Противопоказания. Урбазон не назначают при тяжелых формах гипертонической болезни, болезнях Иценко-Кушинга, беременности, выраженной недостаточности кровообращения, остром эндокардите, психозах, нефрите, остеопорозе, язвенной болезни, недавно перенесенных операциях, сифилисе, активных формах туберкулеза, при сахарном диабете, детям в возрасте до 12 лет.

Особые указания. При проведении пероральной терапии кортикостероидами нужно помнить, что поддерживающая доза урбазона составляет 4-8 мг, что соответствует 5-10 мг преднизолона или 1 мл урбазона-депо.

Производитель. **HOECHST**, Германия.

#### УРБАЗОН ФОРТЕ (URBASON FORTE) растворимый

Международное наименование — *methylprednisolon sodium succinat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метилпреднизолон натрия сукцинат. Порошок для инъекций 0.25 г в ампулах по 1 шт. в упаковке в комплекте с 1 ампулой воды для инъекций.

Производитель. **HOECHST**, Германия.

(см. МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН для инъекций)

#### УРЕГИТ (UREGIT)

Международное наименование — *acidum etacrynicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - этакриновая кислота. Таблетки 0.05 г по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Сильный диуретик. Вызывает увеличение экскреции с мочой ионов натрия, хлора, калия и кальция. Механизм действия связан с блокадой активной реабсорбции ионов в восходящем колене петли Генле, а также в проксимальном извитом канальце. Снижает системное АД. Показания. Отечный синдром различного генеза: при хронической сердечной недостаточности II Б-III стадий, циррозе печени (синдром портальной гипертензии), нефротическом синдроме; артериальная гипертензия (в составе комбинированной терапии).

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом выраженности нарушенной водно-электролитного баланса, тяжести состояния больного. В процессе лечения режим дозирования урегита корректируют в зависимости от величины диуретического ответа и динамики состояния пациента. Начальная разовая доза составляет 50 мг; при выраженном отеком синдроме разовая доза составляет 100-200 мг. Препарат назначают обычно утром после еды. В случае тяжелого отека синдром урегит назначают ежедневно в течение 4-5 дней; затем переходят на поддерживающее лечение - через 1-2 дня (под контролем массы тела больного).

Побочное действие. При применении средних доз препарата возможны тошнота, боли в эпигастрии, слабость. При назначении высоких доз или при очень длительном применении могут развиться гипокалиемия, гипонатриемия, алкалоз, мышечная слабость, головкружение; в отдельных случаях - нарушения сердечного ритма.

Противопоказания. Острый гломерулонефрит, острая почечная недостаточность с анурией, гипокалиемия, алкалоз, прекоматозные состояния, печеночная кома, детский возраст (до 2-х лет), беременность, лактация.

Особые указания. При одновременном применении урегита и аниногликозидов возможно повышение концентрации антибиотика в крови, что повышает риск развития нефро- и ототоксических побочных эффектов.

Производитель. **EGIS**, Венгерская республика.

#### УРЗОФАЛЬК (URSOFALK)

Международное наименование — *acidum ursodesoxycholicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - урсодезоксихолевая кислота. Капсулы 0.250 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Вызывает частичное или полное растворение холестериновых желчных камней при длительном применении. Уменьшает синтез, всасывание холестерина из желудочно-кишечного тракта, уменьшает насыщенность желчи холестерином, что способствует мобилизации холестерина из желчных камней.

Показания. Холестериновые желчные камни диаметром до 15 мм при сохраненной функции желчного пузыря, особенно в случаях повышенного риска хирургической операции.

Режим дозирования. Средняя доза - 8-10 мг/кг веса тела (2-5 капсул) 2 приема. При назначении более 2 капсул в день вечером доза должна быть больше утренней. При достижении эффекта с целью профилактики рецидива назначают поддерживающую дозу - 1-2 капсулы. Длительность лечения - 4-6 месяцев (при рентгенологическом контроле). При отсутствии эффекта в течение 12 месяцев прием препарата прекращают.

Побочное действие. Возможно появление ощущения тяжести в желудочно-кишечном тракте, временное повышение уровня трансаминаз в крови.

Противопоказания. Рентген-положительные (с высоким содержанием кальция) желчные камни, нефункциональный желчный пузырь, острое воспаление желчного пузыря и желчных путей, обструкция холедоха, хронический гепатит, цирроз печени, воспалительные заболевания тонкой и толстой кишки, печеночная недостаточность, беременность, период лактации.



**Особые указания.** Не рекомендуется принимать препарат одновременно с холестирамином и некоторыми антацидными средствами, содержащими гидроксид алюминия, в связи с возможностью их связывания с ним в желудочно-кишечном тракте.

**Производитель.** Z.DRAYLE, Югославия.

#### УРОЗИН (UROZIN)

Международное наименование — *allopurinol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аллопуринол. Таблетки 0.1 г, 0.3 г по 30 или 80 шт. в упаковке.

**Производитель.** BOEHRINGER MANNHEIM, Австрия.  
(см. АЛЛОПУРИНОЛ)

#### УРОКИНАЗА (UROKINASE)

Международное наименование — *urokinase*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - урокиназа. Флакон содержит 5 000, 25 000, 100 000, 250 000, 500 000, 1000 000 ME активного вещества. К каждому флакону приложен флакон с растворителем.

**Фармакологическое действие.** Фибринолитический белок, выделенный из человеческой мочи. Растворяет кровяные сгустки за счет активации плазминогена, который является неактивным предшественником плазмина. Не обладает антигенными свойствами.

**Показания.** Тромбозоэмболические окклюзионные заболевания сосудов (тромбофлебит вен, эмболия легочной артерии), образование местных тромбов в артерио-венозных гемодиализных шунтах или внутривенных канюлах, некоторые формы хронического менингита (мениоменинготомия), коронарнотромбоз, кровоотечение в передней камере глаза и стекловидном теле.

**Режим дозирования.** Умеренная дозировка: 1000-2000 ME/кг/час; при применении в течение 24 часов она не вызывает генерализованного протеолиза, но способна обеспечить фибринолиз на уровне тромба; лечение продолжается до дезоблитерации тромба в сочетании с гепаринотерапией. Другие способы: в случае легочных эмболий, артериальных эмболий, инфаркта миокарда урокиназа может быть введена *in situ* в дозе 1000-2000 ME/кг/час; при тяжелой легочной эмболии - 15000 ME/кг/час в виде единственной инъекции длительностью 10 минут. В ряде случаев применяют местные инстилляции: при тромбозе шунтов, кровоотечении в передней камере глаза - 5000-30000 ME.

**Побочное действие.** Развитие шока, изменения печеночных проб, тошнота, рвота, потеря аппетита, повышение температуры, озноб, головная боль, вялость, при передозировке препарата - кровоотечение.

**Противопоказания.** Абсолютные: геморрагический инсульт, кровоотечение или их риск, недавнее внутримышечное хирургическое вмешательство, дефицит гемостаза, недавняя биопсия какого-либо органа, тяжелая артериальная гипертензия, тяжелая недостаточность функции печени или почек. Относительные: недавнее хирургическое вмешательство, недавняя артериальная пункция, недоступная для местной компрессии, беременность.

**Особые указания.** При беременности концентрация антиурокиназных тел постепенно увеличивается к родам, делая лечение неэффективным. Особое наблюдение требуется при наличии у пациента диабета, сопровождающегося выраженной ретинопатией. При необходимости комбинирования данного препарата с гепарином следует вводить последовательно с определенным интервалом времени. При необходимости одновременного введения урокиназы с гепарином натрия в растворе следует создать pH больше 5.0, а с гепарином кальция - 5.0-7.0.

**Производители.** Урокиназа-Эбеве (Urokinase-Ebewe), EBWE, Австрия; Урокиназа (Urokinasa) JCR, Япония, Уро-

киназа (Urokinase) SANOFI, Франция; Укидан (Ukidan) ARES SERONO, Швейцария.

#### УРОКИНАЗА (UROKINASE)

Международное наименование — *urokinase*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - концентрированный раствор очищенной урокиназы. Концентрированный раствор очищенной урокиназы в количестве, соответствующем 75000 UI или 225000 UI и растворитель по 5 мл или по 10 мл. Урокиназа 75000 UI: препарат во флаконе и растворитель во флаконе (5 мл) в упаковке. Урокиназа 225000 UI: препарат во флаконе и растворитель во флаконе (10 мл) в упаковке - для внутривенного использования.

**Производитель.** SANOFI, Франция.  
(см. УРОКИНАЗА)

#### УРОКИНАЗА (UROKINASE)

Международное наименование — *urokinase*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - урокиназа. Порошок для инъекций 500 000 ME во флаконе. **Производитель.** JCR, Япония.

(см. УРОКИНАЗА)

#### УРОКИНАЗА-ЭБЕВЕ (UROKINASE-EBEWE)

Международное наименование — *urokinase*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - урокиназа. Раствор для инъекций 50 000 ME, 250 000 ME, 500 000 ME во флаконах по 20 мл.

**Производитель.** EBWE, Австрия.  
(см. УРОКИНАЗА)

#### УРОПОЛИН (UROPOLIN)

Международное наименование — *meglumln*.

Состав и форма выпуска. В 1 ампуле 20 мл 60% раствора содержится: амидолизота натрия 1,6 г; N-метилгломинами-амидолизота 10,4 г, что соответствует 6 г йода в 1 ампуле. В 1 ампуле 20 мл 75% раствора содержится: амидолизота натрия 2,0 г; N-метилгломинами-амидолизота 13,0 г, что соответствует 7,6 г йода. Раствор для инъекций 60% и 75% ампула 20 мл по 1 шт. в упаковке. Таблетки 0,0005 г по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Контрастное средство, применяемое в рентгенодиагностике, особенно сердечно-сосудистой и мочеполовой системы.

**Показания.** Ангиграфия, вентрография, ангиография, флюорография, урография, уретропиелография, холангиография, гистеросальпингография, фистулография.

**Режим дозирования.** Взрослые. При урографии обычно назначают 0,75 мл/кг массы, в общей сложности не менее 40 мл 60% раствора. При почечной недостаточности или в других особых случаях доза препарата может быть увеличена до 2 мл/кг массы. Для исследования сердечно-сосудистой системы дозу определяют индивидуально. Дети. При урографии детям в возрасте 1-5 лет назначают 10-20 мл, 6-14 лет - 30 мл 60% раствора.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, ощущение тепла, зуд, головные боли, слабость, снижение артериального давления и даже коллапс, аллергические кожные и общие реакции до анафилактического шока включительно, острая почечная недостаточность, болезненность в месте введения.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к йоду, острая коронарная недостаточность. С осторожностью применять препарат у больных с бронхиальной астмой или другими аллергическими болезнями в анамнезе, у больных с гипертонией, почечной недостаточностью, беременным, у больных с множественной меленой и диабетом повышен риск развития острых осложнений.



**Особые указания.** До применения препарата исследуют индивидуальную чувствительность больного к йоду, для чего накануне применения вводят в вену очень медленно 0,5-1 мл препарата (с учетом возраста больного). В случае появления зуда, крапивницы, насморка, отеков, резкого снижения артериального давления, тахикардии, нарушений дыхания и др. применение препарата противопоказано.

Производитель. *POLFA*, Польша.

#### УРОФЛУКС (UROFLUX)

**Состав и форма выпуска.** В 25 г чая урофлукс содержится 8,4 обезжиренного экстракта следующего состава: кора ивы - 3 г, листья березы - 9 г, листья толокнянки - 6 г, трава хвоща - 3 г, трава Серойлы - 6 г, корень рудбекии - 1,5 г, корень лагуричника - 2 г, корень стальника - 2,5 г, коренья злаков - 9 г. Порошок 37,5 г во флаконе 150 мл. Порошок 75 г во флаконе 300 мл.

**Фармакологическое действие.** Урофлукс - экстракт травяного сбора, обладающий антисептическим действием на мочеполовой тракт. Быстро и полностью растворяется в воде.

**Показания.** Для поддерживающего лечения при воспалительных заболеваниях мочевых путей, таких как пиелит, цистит, уретрит.

**Режим дозирования.** Чай урофлукс следует пить по 1 чашке 3-5 раз в день. 1 чайную ложку чай кладут в чашку, заливают горячей водой и размешивают, после чего чай готов к употреблению.

**Побочное действие.** При применении препарата по показаниям в указанной дозировке побочного действия не выявлено. Противопоказания. Не назначают пациентам с острым снижением вследствие сердечной и почечной недостаточности.



#### ФАКТОР IX ХС БЕРИНГ (FACTOR IX P BEHRING)

**Состав и форма выпуска.** Фактор IX ХС Беринг 250 - во флаконах, содержащих лиофилизированную фракцию человеческой плазмы с активностью фактора IX 250 М.Е., фактора X 200 В, общего белка 10-120 мг, с приложением флаконов с 10 мл воды для инъекций. Фактор IX ХС Беринг 500 - во флаконах, содержащих удвоенное количество указанных веществ с приложением флаконов с 20 мл воды для инъекций. Фактор IX ХС Беринг 1000 - во флаконах, содержащих в 4 раза больше количество указанных веществ с приложением флаконов с 30 мл воды для инъекций.

**Фармакологическое действие.** Оказывает специфическое кровоостанавливающее действие при гемофилии В и других заболеваниях, связанных с недостаточностью Фактора IX или Фактора X.

**Показания.** Профилактика и лечение кровотечений при лечении гемофилии В и прочих заболеваний, обусловленных недостаточностью фактора IX или фактора X.

**Режим дозирования.** Доза подбирается в зависимости от степени недостаточности фактора IX, а также от размера и места кровотечения. Необходимое количество фактора IX определяется следующим образом: при введении 1 М.Е. на кг веса тела уровень фактора IX повышается примерно на 1 % нормы. Препарат разводят в прилагаемом растворителе и вводят внутривенно (медленно или в виде инфузии).

**Побочное действие.** Редко - аллергические реакции, повышение температуры.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Необходимо тщательное обоснование применения препарата больным со свежим тромбозом или острым

**Особые указания.** Чай урофлукс можно принимать одновременно с сульфаниламидами и антибиотиками.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

#### УРСО (URSO)

**Международное наименование** — *acidum ursodeoxycholicum*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - кислота урсодезоксихолевая. Таблетки 0,05 г. Гранулы.

**Фармакологическое действие.** При применении в средних терапевтических дозах обладает желчегонным действием, вызывает усиление желудочной и панкреатической секреции, усиливает активность липазы, оказывает гипогликемическое действие, снижает уровень холестерина в крови. При применении больших доз (в 2-4 раза превышающих обычные) растворяет камни желчного пузыря.

**Показания.** Гипомоторная дискинезия желчного пузыря и желчевыводящих путей, хронический холецистит и холангит в фазе ремиссии, эпидемический гепатит, цирроз печени, печеночная недостаточность, аскаридоз желчных протоков, нарушение всасывания витамина В12. Растворение камней желчного пузыря.

**Режим дозирования.** Назначают по 0,05 г 3 раза в сутки. Для растворения камней желчного пузыря назначают по 0,2 г 3 раза в сутки.

**Побочное действие.** При применении по показаниям в рекомендуемых дозах побочное действие не отмечено.

**Противопоказания.** Обтурация желчевыводящих путей, эмпиема желчного пузыря, повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. *TOKYO TANABE*, Япония.

инфарктом миокарда. При возникновении аллергических реакций назначают кортикостероиды, антигистаминные средства, в тяжелых случаях - адреналин. Пациентам с аллергическим диатезом рекомендуется профилактическое назначение кортикостероидов и антигистаминных средств.

Производитель. *BEHRING*, Германия.

#### ФАЛИВАРИТ (FALIBARIT)

**Международное наименование** — *barium sulfaricum*.

**Состав и форма выпуска.** 100 г порошка фалибарита содержат 68,003 г сульфата бария (НН10), 27,257 г сульфата бария (GX 250, 2,5 % натрия цитрата).

**Фармакологическое действие.** Рентгеноконтрастное средство.

**Показания.** Применяют для двойного контрастирования изображения пищевода, желудка, двенадцатиперстной кишки.

**Режим дозирования.** Для осмотра 1 большого берут 200 г фалибарита и 40 мл воды комнатной температуры, в результате чего получается 90 мл пригодной к употреблению жидкотекучей суспензии (100 мл суспензии содержат 210 г сернокислого бария).

**Побочное действие.** Редко - бариевый аппендицит, могут быть затруднения в выделении препарата.

**Противопоказания.** У взрослых абсолютные противопоказания: подозрение на прободение или эзофагогастраляльные свищи; относительные: затруднения при глотании, симптомы кишечной непроходимости, острое желудочно-кишечное кровотечение, беременность, применение непосредственно перед оперативным вмешательством. У детей абсолютные противопоказания: кишечная непроходимость (запор), атрезия и стенозы, свищи, прободения, свежие послеоперационные

состояния пищевода и желудка; относительные: синдром мальабсорции и пищевая аллергия.

Производитель. **SALUTAS FAHLBERG-LIST**, Германия.

# **ФАЛИКАРД (FALICARD)**

Международное наименование — *verapamil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — верапамил гидрохлорид. Дозаже 0.04, 0.08 г по 50 шт. в упаковке. Фаликард-ретард: фильм-таблетки 0.12 г. Фаликард лонг: ретард-капсулы 0.18 г. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (0.12 г активного вещества).

Производитель. **SALUTAS FAHLBERG-LIST**, Германия.  
(см. ВЕРАПАМИЛ)

# **ФАЛИ-ЛЕПСИН (FALI-LEPSIN)**

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.1 г DL-норпсевдофедеринфенобарбитала.

Фармакологическое действие. Успокаивающее, снотворное и противосудорожное средство.

Показания. Эпилепсия (большие судорожные припадки, эпилепсия при пробуждении, большой припадок абсансами, миоклонически-астатические припадки, односторонняя эпилепсия, сложные ликоорадные судороги).

Режим дозирования. Принимать постепенно для уменьшения побочных эффектов. Грудные дети и дети до 12 лет: в интервалами 3 дня, начиная с 1/4 таблетки; дети старше 12 лет и взрослые: от 1/2 до 1 таблетки; длительная схема: грудные дети — по 1/2 таблетки 2-3 раза в день (2-3 раза по 50 мг); дети до 12 лет — 2-3 раза в день по 1 таблетке (по 100 мг); взрослые и дети старше 12 лет — 3 раза в день по 1.5 таблетки (по 150 мг). Дневную дозу можно распределить и на 2 приема. Детям следует давать не перед едой, а во время еды, последняя доза должна быть ниже, принимать препарат следует задолго до сна. Длительность применения зависит от клинической картины.

Побочное действие. Тошнота, головная боль, усталость, оцепенение, раздражительность, эйфория, прихливание, зависимость, психозы, церебральная атаксия, в отдельных случаях — непереносимость, замедление движений, беспокойство, бессонница, нарушение потенции, боль при мочеиспускании, потеря аппетита, снижение веса, запоры, редко — сыпь, прекожная лейкопения, тахикардия, повышение артериального давления, гипотальмизм, аритмия, недостаток витамина Д. Противопоказания. Коренные грудью, острые интоксикация алкоголя, анальгетиками, психотропными средствами, гепатические порфирии, тяжелые нарушения функций печени и почек, выраженный атеросклероз сосудов головного мозга, тяжелые миокардиты, ишемическая болезнь сердца, острые и стойкие нарушения кровообращения, связанные с гипотонией, психозы возбуждения, гипертония, гипертиреоз, феохромоцитоз, узкоугольная глаукома, аденома простаты с осточным образованием мочи, тахикардия, аритмия, ожирение.

Особые указания. С особой осторожностью применять у водителей автотранспорта, в I и III триместре беременности. Возможно развитие лекарственной зависимости. При резкой отмене препарата — симптомы абстиненции.

Производитель. **SALUTAS FAHLBERG-LIST**, Германия.

# **ФАЛИМИНТ (FALIMINT)**

Международное наименование — *proniclid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пронилид. Дозаже 0.025 г по 20 или 40 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает дезинфицирующее и слабое местноанестезирующее действие. При рассасывании создает чувство прохлады в полости рта и глотке, уменьшает непродуктивный, раздражающий кашель.

Показания. В качестве дополнительного средства при воспалительных процессах в полости рта и глотке (ангина, фарин-

гит, ларингит), кашле; для освежения полости рта у ораторов; Подготовка пациента к инструментальному методу исследования в полости носа, глотки, при снятии слепков и примерке зубных протезов.

Режим дозирования. По мере необходимости по 1 дозе несколько раз в день (не более 10 доз) медленно рассасывая в полости рта.

Побочное действие. Не известно.

Противопоказания. Не выявлено.

Особые указания. Не следует применять во время беременности. После применения препарата рекомендуется воздержаться от приема пищи и жидкости.

Производитель. **BERLIN-CHEMIE**, Германия; **SALUTAS FAHLBERG-LIST**, Германия.

# **ФАЛИТОНСИН (FALITONSIN)**

Международное наименование — *atenolol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — атенолол. Фалитонсин 50, фалитонсин 100, по 50 таблеток в упаковке, содержащих соответственно 0.05 и 0.1 г атенолола.

Производитель. **SALUTAS FAHLBERG-LIST**, Германия.  
(см. АТЕНОЛОЛ)

# **ФАМОНИТ (FAMONIT)**

Международное наименование — *famotidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фамотидин. Таблетки фамонит-20 0.02 г по 20 шт. в упаковке. Таблетки фамонит-40 0.04 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. **CADILA**, Индия.  
(см. ФАМОТИДИН)

# **ФАМОСАН (FAMOSAN)**

Международное наименование — *famotidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фамотидин. Таблетки 0.02 г по 20 или 60 шт. в упаковке. Таблетки 0.04 г по 10 или 30 шт. в упаковке.

Производитель. **ALKALOID**, Македония.  
(см. ФАМОТИДИН)

# **ФАМОТИДИН (FAMOTIDIN)**

Международное наименование — *famotidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фамотидин. Таблетки 0.02 и 0.04 г.

Фармакологическое действие. Фамотидин относится к III поколению H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторов. Подавляет продукцию соляной кислоты, как базальную, так и стимулированную гистамином, гастрином и ацетилхолином. Одновременно со снижением продукции соляной кислоты и увеличением pH снижается и активность пепсина. Продолжительность действия препарата при однократном приеме зависит от дозы и составляет от 12 до 24 часов.

Показания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; профилактика обострений язвенной болезни; симптоматические язвы; эрозивный и рефлюкс-эзофагит; синдром Золлингера-Эллисона.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. При обострениях язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки назначают по 0.04 г один раз в сутки перед сном или по 0.02 г два раза в сутки. Продолжительность лечения 4-8 недель. При заживлении язвенного дефекта терапия следует прекратить. Для профилактики обострений язвенной болезни назначают по 0.02 г один раз в сутки перед сном. При синдроме Золлингера-Эллисона назначают в начальной дозе по 0.02-0.04 г 4 раза в сутки; при необходимости суточную дозу можно увеличить до 0.24-0.48 г. Больным с клиренсом креатинина ниже 30 мл/мин или с концентрацией креатинина в сыворотке крови более 3 мг/100 мл рекомендуется уменьшить суточную дозу до 20 мг.

Побочное действие. Редко — диарея, запор, сухость во рту,

отсутствие аппетита, головная боль, головокружение, усталость, кожная сыпь.

**Противопоказания.** Беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции почек и печени. Перед началом лечения необходимо исключить возможность наличия злокачественного заболевания пищевода, желудка или двенадцатиперстной кишки. В тех случаях, когда препарат применяется в комбинации с антацидами, перерыв между приемом антацидов и фамотидина должен быть не менее 1-2 часов (антациды могут вызвать нарушение абсорбции фамотидина). Препарат не изменяет активность микросомальных ферментов печени.

**Производитель.** Гастросид (*Gastroisid*) *ECZACIBASI*, Турция; Лецедрил (*Lecedril*) *ZDRAVLE*, Югославия; Ульфамид (*Ulfamid*) *KRKA*, Словения; Фамонит (*Famomit*) *CADILA*, Индия; Фамосан (*Famosan*) *ALKALOID*, Македония; Фамоцид (*Famocid*) *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия.

# ФАМОЦИД (FAMOCID)

Международное наименование — *famotidin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — фамотидин. Таблетки 0,02, 0,04 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия. (см. ФАМОТИДИН)

# ФАНСИДАР (FANSIDAR)

**Состав и форма выпуска.** Таблетки по 500 шт. в упаковке (1 таблетка содержит сульфадоксина 0,5 г и пириметамина 0,025 г). Раствор для инъекций в ампулах по 25 мл (1 ампула содержит сульфадоксина 0,5 г и пириметамина 0,025 г).

**Фармакологическое действие.** Противомалярийный препарат, компоненты которого потенцируют действие друг друга. Препарат нарушает обмен фолиевой кислоты плазмидом. Не обладает гипотоническим действием.

**Показания.** Профилактика и лечение малярии. Инфекционные заболевания, вызванные токсоплазмой Гонди.

**Режим дозирования.** Однократные дозы, применяемые для лечения малярии, представлены в таблице:

	Однократная доза	
	Р-р в амп.	Таблетки
Взрослые	7,5 мл	3 таблетки
Дети до 4 лет	1-1,5 мл	1/2 таблетки
Дети 4-6 лет	2,5 мл	1 таблетка
Дети 7-9 лет	3,5 мл	1-1/2 таблетки
Дети 10-14 лет	5,0 мл	2 таблетки

С целью получения более быстрого терапевтического результата и предотвращения рецидивов рекомендуется к лечению дополнительно назначать хинин 3 по 7 дней. Для профилактики малярии пациентам, имеющим частичный иммунитет, назначают однократно 2-3 таблетки 1 раз в 4 недели; пациентам, у которых отсутствует иммунитет, назначают 1 таблетку в неделю. Первая доза препарата должна быть принята за неделю до отъезда в эндемичный район. Препарат принимают во время еды периода пребывания в этом районе, а также в течение 6 недель после отъезда.

**Побочное действие.** Часто — кожные реакции, алоpecia, диспептические явления. Возможны: головная боль, лихорадка, полиневрит. Редко — встречаются: лейкопения, тромбоцитопения и мегалобластическая анемия. Имеются отдельные сообщения о возникновении легочных инфильтратов.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к сульфаниламидам, беременность (первый триместр), лактация, ранний детский возраст (до 2 мес); выраженные нарушения функции печени, почек; заболевания системы кровообращения. **Особые указания.** Терапия фансидаром более 3 месяца проводится под регулярным контролем картины крови. Не реко-

мендуется совместное назначение препарата с триметопримом.

**Производитель.** *ROCHE*, Швейцария.

# ФАНСИМЕФ (FANSIMEF)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит мефлохина 0,25 г, сульфадоксина 0,5 г, пириметамина 0,025 г. Таблетки по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Противомалярийный препарат, компоненты которого эритроцитозитные действующие вещества. Вызывает гибель бесполой эритроцитозитных форм плазмодиев. Фансимеф также эффективен против малярийных плазмодиев, устойчивых к другим антималярийным препаратам. **Показания.** Профилактика и лечение малярии. При лечении малярии, вызванной *P. falciparum*, фансимеф является препаратом выбора.

**Режим дозирования.** Больным, не имеющим иммунитета, препарат назначают однократно в дозе 3 таб. Больным с частичным иммунитетом назначают в однократной дозе 2 таб. при массе тела 60 кг и менее; больным с массой тела более 60 кг назначают в дозе 3 таб.

**Побочное действие.** Головокружение, тошнота, рвота, диарея, боли в животе, анорексия, брадикардия, кожная сыпь, зуд, астения. Редко — проходящее повышение уровня печеночных трансаминаз, депрессия. Возможны патологические изменения крови: лейкопения, мегалобластическая анемия, тромбоцитопения. Редко, в случае индивидуальной непереносимости препарата, возможны тяжелые токсико-аллергические реакции (синдром Стивенса-Джонсона и Лайелла). Описано повреждающее действие на паренхимы печени.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к сульфаниламидам, беременность, первый триместр беременности, ранний детский возраст (до 1 мес).

**Особые указания.** Фансимеф нельзя назначать одновременно с хинолоном. Тяжелые случаи заболевания можно лечить сначала хинолоном внутривенно, затем фансимефом перорально.

**Производитель.** *ROCHE*, Швейцария.

# ФАРЕСТОН (FARESTON)

Международное наименование — *toremifen*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — торемифен. Таблетки 0,02 г по 30 и 100 шт. в упаковке, 0,06 г по 30, 60, 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Специфично связывается с клеточными рецепторами эстрогена. Оказывает антиэстрогенное действие: ингибирует синтез ДНК и репликацию клеток. Оказывает противоопухолевый эффект при раке молочной железы.

**Показания.** Рак молочной железы у женщин в постменопаузном периоде.

**Режим дозирования.** Обычно назначают по 60 мг ежедневно. При неэффективности терапии эндокринными и цитостатическими препаратами фарестон назначают в суточной дозе 240 мг (по 120 мг 2 раза в день).

**Побочное действие.** Тошнота, потливость, головокружение, чувство жара. В начале лечения, особенно у больных с метастазами в кости — гиперкальциемия.

**Противопоказания.** Беременность, лактация.

**Особые указания.** При одновременном назначении с фарестоном препаратов, уменьшающих выделение кальция через почки (например, тиазидные диуретики), повышается риск развития гиперкальциемии.

**Производитель.** *FARMOS*, Финляндия.

# ФАРЛУТАЛ (FARLUTAL)

Международное наименование — *medroxyprogesteron acetat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — медроксипрогестерона ацетат. Таблетки 0,5 г по 100 шт. в упаковке. Порошок для инъекций во флаконах.

## ФАРМОРУБИЦИН (FARMORUBICIN)

Производитель. *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия.  
(см. МЕДРОКСИПРОГЕСТЕРОНА АЦЕТАТ)

### ФАРМОРУБИЦИН (FARMORUBICIN)

Международное наименование — *epirubicin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — эпирубидин гидрохлорид. Лиофилизированный порошок 0.01 г во флаконах в комплекте с ампулой 5 мл воды для инъекций. Лиофилизированный порошок 0.05 г во флаконах.

Производитель. *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия.  
(см. ЭПИРУБИЦИН)

### ФАРМОРУБИЦИН БЫСТРОРАСТВОРИМЫЙ (FARMORUBICIN R.D.)

Международное наименование — *epirubicin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — эпирубидин. Лиофилизированный порошок 0.01 г во флаконах в комплекте с ампулой 5 мл воды для инъекций. Лиофилизированный порошок 0.05 г во флаконах.

Производитель. *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия.  
(см. ЭПИРУБИЦИН)

### ФАРМОРУБИЦИН RD (FARMORUBICIN RD)

Международное наименование — *epirubicin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — эпирубидин. Лиофилизированный порошок (1 флакон содержит 0.01 г активного вещества и 0.002 мг метилгидроксibenzoата или 0.05 г активного вещества и 0.01 г метилгидроксibenzoата) во флаконах.

Производитель. *HEMOFARM*, Югославия (в сотрудничестве с *Farmitalia Carlo Erba*, Италия).  
(см. ЭПИРУБИЦИН)

### ФАСИЖИН (FASIGYN)

Международное наименование — *tinidazol*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — тинидазол. Таблетки пероральные 0.5 г. Таблетки вагинальные 0.25 г. Суспензия (1 мл - 0.2 г) во флаконе. Раствор для инфузий (1 мл - 0.002 г) по 400 и 800 мл во флаконах.

Производитель. *PFIZER*, США.  
(см. ТИНИДАЗОЛ)

### ФЕБРИЦЕТ (FEBRICET)

Международное наименование — *paracetamol*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — парацетамол. Таблетки 0.5 г по 500 шт. в упаковке. Сироп во флаконах по 100 мл (5 мл сиропа содержит 0.12 г активного вещества).

Производитель. *HEMOFARM*, Югославия.  
(см. ПАРАЦЕТАМОЛ)

### ФЕВАРИН (FEVARIN)

Международное наименование — *fluvoxamin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — флувоксамин млеат. Таблетки 0.05 и 0.1 г по 20 и 10 шт. в упаковке.

Производитель. *SOLVAY PHARMA-DUPHAR*, Нидерланды.  
(см. ФЛУВОКСАМИН)

### ФЕЗАМ (PHEZAM)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пираретам и цинназин. Капсулы (1 капсула содержит 0.4 г и 0.025 г активных веществ соответственно) по 60 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированное лекарственное средство с выраженным антигипоксическим эффектом. Препарат активирует метаболические процессы в головном мозге, расширяет мозговые сосуды.

Показания. Атеросклероз мозговых артерий, состояние после инсульта, состояние после черепно-мозговой травмы, инфекция, гипоксия, хроническая недостаточность мозгового кровообращения, психогенные расстройства, синдром Мень-

ре, в сочетании с нейролептиками и антидепрессантами средствами.

Режим дозирования. Взрослые: 1-2 капсулы 3 раза в день в течение 2-3 месяцев; дети: 1-2 капсулы 1-2 раза в день.

Побочное действие. Повышенная раздражительность, нарушение сна, тошнота, диспепсия.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Потенцирует эффекты ноотропных и адаптогенных препаратов, улучшает переносимость нейролептиков и трициклических антидепрессантов.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

### ФЕЛДЕН гель (FELDENE gel)

Международное наименование — *piroxicam*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — пироксикам. Гель (1 г содержит 0.005 г активного вещества) в тубах.

Производитель. *PFIZER*, США.  
(см. ПИРОКСИКАМ для наружного применения)

### ФЕЛДЕН (FELDENE)

Международное наименование — *piroxicam*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — пироксикам. Капсулы 0.01 г. Раствор для инъекций в ампулах по 1 (0.02 г) и 2 мл (0.04 г), в упаковке 6 ампул.

Производитель. *PFIZER*, США.  
(см. ПИРОКСИКАМ)

### ФЕЛОРАН (FELORAN)

Международное наименование — *diclofenac sodium*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — диклофенак натрия. Таблетки 0.025 г. Таблетки ретард 0.1 г. Ректальные свечи 0.05 г. Раствор для инъекций в ампулах (2.5%-3 мл). Гель 1% в тубах.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.  
(см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ, ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ для наружного применения)

### ФЕМОВАН (FEMOVAN)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — гестоден и этинилэстрадиол. Драже (1 драже содержит 0.000075 г и 0.00003 г активных веществ соответственно) по 21 шт. с календарной шкалой в упаковке; 3 х 21 шт. в упаковке; 6 х 21 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Контрацептивное средство (гормональное).

Показания. Необходимость в контрацепции.

Режим дозирования. Первое драже надо взять из той ячейки, которая помечена тем днем, в который начал прием препарата (например, "Пон." для понедельника). Каждое последующее драже берется ежедневно по направлению стрелки в одно и то же время, пока не кончится упаковка. Затем соблюдается пауза в приеме препарата (7 дней), обычно через 2-4 дня после приема последнего драже начинается менструация. Превый цикл при приеме фемована длится, в отличие от всех последующих, вместо 4-х недель только около 23-25 дней. После 7-дневного перерыва начинается прием драже из следующей упаковки, независимо от того, закончилось уже кровотечение или нет. Если драже забыли принять в установленное время, то это надо сделать в течение последующих 12 часов, иначе контрацептивное действие в этом цикле уже ненадежно. Однако и в этом случае, оставив пропущенное драже на прежнем месте, следует продолжать прием препарата по прилагаемой календарной шкале, чтобы избежать преждевременного кровотечения. Дополнительно в это же время следует применять негормональные методы предупреждения беременности (за исключением календарного метода по Кнаус-Огню и температурного метода). Пропущенное драже больше не применять.



Побочное действие. Редко: чувство напряженности в области молочных желез, нарушение функции желудка, тошнота, головные боли, увеличение веса, снижение либидо, депрессия, плохая переносимость контактных линз, после длительного применения возможно появление пигментных пятен на лице. У курящих женщин имеется повышенный риск возникновения сосудистых изменений.

Противопоказания. Тяжелые нарушения функции печени, выделительной функции, опухоли печени (в том числе в анамнезе), тромбообразование (в том числе в анамнезе), тяжелый сахарный диабет с сосудистыми изменениями, серповидно-клеточная анемия, рак молочной железы или слизистой оболочки матки (а также подозрение на него или период после лечения), нарушения липидного обмена, тяжелые формы гипертонии, ухудшение слуха при среднем отите (отосклерозе); если во время прежней беременности отмечалась желтуха, длительный зуд или пузырчатые высыпания. Причины для прекращения приема препарата: головные боли, возникающие впервые в виде приступов мигрени или возникающие чаще и сильнее, нарушения функции органов чувств, первые признаки венозных застоений с тромбообразованием, кожные боли во время дыхания, покашливание неясной этиологии, боли и чувство сдавливания в грудной клетке, плановые операции (за 6 недель до операции), продолжительный постельный режим (во всех этих случаях существует повышенная опасность тромбообразования), а также возникновение желтухи, гепатита или зуда по всей поверхности тела, увеличение числа приступов эпилепсии, сильное повышение АД, подозрение на беременность.

Особые указания. В случае, если в течение 3 недель применения препарата возникает легкое внеочередное кровотечение, то не следует прекращать применение препарата. Если же оно сильное, то надо обратиться к врачу. Тщательный контроль необходим при: сахарном диабете, гипертонии, варикозном расширении вен, тугоухости при среднем отите (отосклерозе), рассеянном склерозе, эпилепсии, хоре, порфирии, тетании, доброкачественных опухолях матки, эндометриозе, мастопатии, возрасте старше 40 лет, перенесенном фибрите, склонности к диабету. Женщины старше 30 лет во время приема препарата не должны курить, а при невозможности отказа от курения надо применять другие, не гормональные контрацептивные средства. Контрацептивное действие начинается с первого дня приема и продолжается во время 7-дневного перерыва. При рвоте, диарее и других непредвиденных обстоятельствах прием прерывать не рекомендуется из-за снижения надежности действия препарата. Если во время перерыва кровотечения не возникает, то следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу. Если в течение 2-3 месяцев после окончания приема препарата нормальный цикл не восстанавливается, то следует обратиться к врачу.

Производитель: SCHERING, Германия.

#### ФЕНИЛБУТАЗОН (PHENYLBUTAZON)

Международное наименование — *phenylbutazon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фенилбутазон. Драже 0.2 г. 15% раствор для инъекций (содержит 138.5 мг/мл фенилбутазона и 10 мг/мл лидокаина гидрохлорида). 20% раствор для инъекций (содержит 187 мг/мл фенилбутазона и 10 мг/мл лидокаина гидрохлорида).

Фармакологическое действие. Анальгезирующее, противовоспалительное и жаропонижающее средство.

Показания. Ревматизм, инфекционный неспецифический полиартрит, болезнь Бехтерева, узловатая эритема, малая хореза.

Режим дозирования. Назначают внутрь по 1 драже 3-4 раза в сутки. Раствор для инъекций применяют по показаниям с целью купирования острых проявлений заболевания.

Побочное действие. Тошнота, боль в области желудка (воз-

можно изъязвление слизистой оболочки), кожные высыпания, нервиты, анемия, гематурия.

Противопоказания. Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, заболевания кроветворных органов, недостаточность кровообращения II-III степени, аритмия. Не следует использовать препарат в период беременности.

Особые указания. При длительном приеме необходим контроль за картиной крови.

Производитель: WEIMER PHARMA, Германия.

#### ФЕНИСТИЛ (FENISTIL) гель

Международное наименование — *dimetinden*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диметиндена малеат. Гель по 30 и 60 г (100 г геля содержит 0.1 г активного вещества) в тубах.

Фармакологическое действие. Антигистаминный препарат, обладает противоаллергическим действием.

Показания. Зуд при различных кожных заболеваниях, крапивница, укусы насекомых, солнечные ожоги, легкие бытовые и производственные ожоги.

Режим дозирования. Назначают по 2-4 аппликация ежедневно. При очень сильном зуде или большим повреждении кожи следует локальную аппликацию фенистил-геля сочетать с пероральным приемом фенистил-ретарда, фенистила в таблетках или каплях.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. После применения препарата обработанные участки кожи нельзя долгое время держать под лучами солнца.

Производитель: ZYMA, Швейцария.

#### ФЕНИСТИЛ (FENISTIL) в каплях

Международное наименование — *dimetinden*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - диметиндена малеат. Капли по 20 и 100 мл во флаконах (100 мл раствора содержит 0.1 г активного вещества).

Фармакологическое действие. Высокоэффективное антигистаминное средство, оказывает противоаллергическое, противоаллергическое действие.

Показания. Эндогенный зуд, зуд при кори, краснухе, ветряной оспе, зуд в области половых органов, дерматозы и экземы аллергического и неаллергического происхождения, пищевые и медикаментозные аллергии, аллергические реакции дыхательных путей (сенная лихорадка, аллергический ринит и др.), укусы насекомых, крапивница, хронические отеки, сыпчатая болезнь.

Режим дозирования. Детям до 1 года - 3-10 капель, старше 3 лет - по 15-20 капель 3 раза в день. Подросткам и взрослым - по 20-40 капель 3 раза в день. У больных с повышенной сонливостью рекомендуется применять по 40 капель перед сном и по 20 капель утром во время завтрака.

Побочное действие. Седативное действие. Усталость, сухость во рту, тошнота, снижение реакции.

Противопоказания. Первые 3 месяца беременности.

Особые указания. Капли следует добавлять в теплую воду непосредственно перед приемом. Зуд при холестазе не является показанием для применения фенистила. Не комбинировать препарат с седативными и снотворными средствами, алкоголем. Из-за опасности декомпенсации фенистил не следует назначать больным глаукомой, применяющим трициклические антидепрессанты и холиноблокаторы. С осторожностью надо назначать препарат лицам, деятельность которых требует повышенного внимания и быстроты реакции.

Производитель: ZYMA, Швейцария.

#### ФЕНИСТИЛ RETARD (FENISTIL RETARD)

Международное наименование — *dimetinden*.



Состав и форма выпуска. Активное вещество - диметидена малеат. Таблетки 2,5 мг по 20, 100 и 500 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Антигистаминный препарат, обладает противозудным, противоаллергическим действием.

Показания. Эндogenous зуд, зуд при кори, крапивке, ветряной оспе, старческий зуд, зуд в области половых органов, дерматомы и экземы аллергического и неаллергического происхождения. Аллергии разной этиологии (пищевые, медикаментозные в ответ на укусы насекомых и др.), проявляющиеся в виде разных клинических синдромов (ринит, крапивница, отеки).

Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке внутрь, утром и вечером, запивая водой. Таблетки нельзя дробить и разжевывать.

Побочное действие. Сонливость.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Препарат может замедлять скорость реакций (учитывать в отношении лиц соответствующих профессий и занятий). Не комбинировать с алкоголем, снотворными и успокаивающими средствами.

Производитель. ZUMA, Швейцария.

## ФЕНОРО (PHENORO)

Состав и форма выпуска. Капсулы, содержащие бета-каротин 0,01 г и контаксантин 0,015 г, по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает защитный эффект в отношении кожи, уменьшая последствия воздействия солнечных лучей на кожу при фотодерматозах различной этиологии. Особенно выраженный эффект отмечается при эритропозических формах порфирии.

Показания. Эритропозические, печеночные и симптоматические формы порфирии (эритропозическая протопорфирия, врожденная эритропозическая порфирия, полиморфная порфирия и др.). Другие фотодерматозы (экзантизма, вызванная системным облучением, фотодерматическое состояние, фототоксические реакции, солнечная крапивница).

Режим дозирования. Обычно назначают индивидуально. Средние дозы для взрослых 3-4 капсулы в день (при необходимости доза может быть увеличена), для детей - 1-3 капсулы в день. Суточная доза принимается в один прием или разделения на несколько приемов. Рекомендуется прием препарата во время еды. При лечении маленьких детей капсулы можно открывать и смешивать их содержимое с пищей.

Побочное действие. Возможна пигментация кожи, послабляющий эффект.

Противопоказания. Гиперчувствительность к бета-каротину или контаксантину.

Особые указания. Защитный эффект препарата развивается постепенно на протяжении 2-6 недель, поэтому в течение указанного времени необходимо соблюдать осторожность и не подвергаться, по возможности, действию солнечных лучей до появления заметной каротинодермии (пигментации). После прекращения приема препарата каротинодермия и соответствующее защитное действие сохраняется еще 2-4 недели.

Производитель. ROCHE, Швейцария.

## ФЕНОТЕРОЛ (FENOTEROL)

Международное наименование — *fenoterol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фенотерола гидробромид. Таблетки, раствор для инъекций.

Фармакологическое действие. Фенотерол подавляет преждевременно наступившую или слишком интенсивную родовую деятельность за счет стимуляции бета-адренорецепторов. Препарат оказывает выраженное токолитическое действие.

Показания. Преждевременные роды, самопроизвольный выкидыш, начиная с 16 недели беременности, после операций

наложения кисетного шва при недостаточности шейки матки, осложненные роды в период открытия шейки матки и изгнания плода, при связывании с родовой деятельностью снижении частоты сердечного ритма плода, например, при обвитии пуповиной.

Режим дозирования. Лечение фенотеролом проводится путем внутривенного капельного вливания. Доза препарата устанавливается индивидуально в каждом конкретном случае. Оптимальная доза препарата находится в области от 0,5 до 3 мг в минуту. За последующего лечения можно назначать фенотерол перорально. Доза препарата в начале перорального лечения составляет 1 таблетку каждые 3-6 часов - от 4 до 8 таблеток в сутки. Целесообразно принимать первую таблетку препарата за 15-30 минут перед окончанием последующего внутривенного вливания. При достаточно спокойном состоянии матки дозу препарата можно уменьшить до 3-4 таблеток. Побочное действие. Беспокойство, потливость, тремор, сердцебиение, головокружение, тошнота, рвота, реж - падение диастолического артериального давления, повышение концентрации сахара в крови, подавление перистальтики кишечника.

Противопоказания. Тиреотоксикоз, тахикардии, миокардит, стеноз митрального клапана, идиопатический гипертрифосфатический субгальвальный стеноз, синдром компрессионной полости вены, глаукома, тяжелые генитальные кровотечения, внутриматочные инфекции, преждевременное отслоение нормально расположенной плаценты.

Особые указания. Во время применения фенотерола частота сердечных сокращений и артериальное давление матери, а также частота сердечных сокращений плода должны подвергаться непрерывному наблюдению. При применении препарата необходимо контролировать водный баланс организма. При возникновении одышки, стенокардии, сердечной недостаточности препарат отменяют. У больных сахарным диабетом во время лечения препаратом необходимо проводить регулярный контроль за содержанием уровня сахара в плазме крови. Фторотан сенсибилизирует миокард к действию фенотерола. С осторожностью препарат применяют пациентам с артериальной гипо- или гипертензией, атонией кишечника, гипокальциемией. Не рекомендуется назначать препарат одновременно со средствами, содержащими кальций и витамин D, с дигидратом хлоридом или с минералокортикоидами. Требуется осторожность при сочетании препарата с глюкокортикоидами.

Производитель. Партусистен (Partusisten) *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия; Партусистен интрапартал (Partusisten intrapartum) *BOEHRINGER INGELHEIM*, Германия; Партусистен (Partusisten) *ZDRAVLE*, Югославия (по лицензиям *Boehringer Ingelheim*, Германия); Фенотерол (Fenoterol) *POLFA*, Польша.

## ФЕНОТЕРОЛ (FENOTEROL)

Международное наименование — *fenoterol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фенотерола гидробромид. Таблетки 0,005 г по 20 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. *POLFA*, Польша.

(см. ФЕНОТЕРОЛ)

## ФЕНТАНИЛ (FENTANYL)

Международное наименование — *fentanyl*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фентанила цитрат. Раствор для инъекций в ампулах по 0,5 мг, в упаковке - 5 ампул.

Фармакологическое действие. Наркотический анальгетик. По анальгетическому действию в 80 раз превосходит морфин. Оказывает угнетающее действие на дыхательный центр, замедляет сердечный ритм, на артериальное давление не оказывает влияния. Максимальный анальгетический эффект при в/в введении развивается через 1-3 минуты, а при в/м - через

10-15 минут; продолжительность действия препарата при однократном введении не более 30 минут.

**Показания.** Фентанил применяют при подготовке к операции; для премедикации при разных видах наркоза в комбинации с проперидолом; при нейролептанальгезии во время операций на органах грудной и брюшной полости, крупных сосудах, в нейрохирургии, при гинекологических, ортопедических и других операциях.

**Режим дозирования.** Взрослым при подготовке к операции за 10-15 минут до начала вводят в/в 0,05-0,1 мг фентанила с 2,5-5 мг проперидола. Для хирургического наркоза вводится в/в 0,4-0,6 мг фентанила, для поддержания хирургического наркоза вводят в/в 0,05-0,2 мг препарата через каждые 20-30 минут. Детям при подготовке к хирургической операции препарат вводят в дозе 0,002 мг/кг массы тела; для хирургического наркоза - 0,01-0,15 мг/кг в/в или 0,15-0,25 мг/кг массы тела в/м; для поддержания хирургического наркоза 0,001-0,002 мг/кг в/в или 0,002 мг/кг в/м.

**Побочное действие.** При применении больших доз фентанила возникает выраженное угнетение дыхания. Возможны брадикардия, ригидность, бронхоспазм.

**Особые указания.** При отсутствии врача-анестезиолога и соответствующего анестезиологического оборудования применение препарата связано с большим риском.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика; POLFA, Польша.

## ФЕНОЛЬС (FENULS)

**Состав и форма выпуска.** 1 капсула содержит: сульфата железа 0.15 г, витамина С 0.05 г, рибофлавина 0.002 г, никотинамида 0.015 г, пиридоксина 0.001 г, пантотената кальция 0.0025 г.

**Фармакологическое действие.** Препарат железа с комплексом витаминов. Аскорбиновая кислота способствует утилизации железа, формированию комплексов железа и переходу трехвалентного железа в двухвалентное. Комплекс витаминов В активизирует метаболизм углеводов и белков. Ниацин действует в качестве кофактора ферментов. Никотинамид участвует в клеточном дыхании.

**Показания.** Анемия в период беременности, железодефицитная анемия, анкилозостомоз, недостаток поступления железа с пищей.

**Режим дозирования.** Назначается индивидуально (в зависимости от выраженности дефицита железа в организме и переносимости препарата) от 1 капсулы в день до 2 капсул 2 раза в день, а при необходимости и хорошей переносимости 3 раза в день.

**Побочное действие.** Головокружение, рвота, диарея, запор, боль в области эпигастрия.

**Противопоказания.** Гемохроматоз, гемохроматоз, повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** Железо уменьшает абсорбцию тетрациклинов. Пиридоксин входящий в состав препарата уменьшает терапевтический эффект леводопы.

**Производитель.** NATCO, Индия.

## ФЕРОН (FERON)

**Международное наименование** — *interferon beta*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - интерферон - бета. Порошок для инъекций (1000000 МЕ или 3000000 МЕ активного вещества и соответственно 0.003 г или 0.009 г сырого белка человека) во флаконе в комплекте с раствором (2 мл физиологического раствора).

**Фармакологическое действие.** Препарат обладает противовирусным и противовоспалительным действием.

**Показания.** Волосатоклеточный лейкоз, метастазирующая злокачественная меланома, папилломатоз гортани, почечная карцинома, хронический миелолейкоз, саркома Капоши,

карцинома мочевого пузыря, хронический активный гепатит, герпес Zoster.

**Режим дозирования.** При глиобластоме препарат вводится внутривенно капельно непосредственно в опухоль. При внутривенном капельном введении препарат растворяют в физиологическом растворе хлорида натрия или 5% растворе глюкозы и вводят по 1-6 миллионов МЕ в сутки в течение 2 месяцев. Для введения непосредственно в опухоль ферон растворяют в соответствующем количестве приложенного растворителя и вводят в опухоль по 1-6 миллионов МЕ в сутки. При злокачественной меланоме кожи препарат применяют местно: 1-3 миллиона МЕ ферона растворяют в соответствующем количестве приложенного растворителя и вводят внутрь опухоли или по ее окружности 1 раз в сутки в течение месяца.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи и зуда, лейкопения, тромбоцитопения, эритроцитопения, гипохромия, повышение уровня щелочной фосфатазы и ЛДГ, альбуминурия, повышение температуры тела, озноб, головная боль, тяжесть в голове, бессонница, головокружение, при местном введении в опухоль головного мозга - судороги. Редко - тошнота, рвота, анорексия, боль в суставах, малялия, повышение потливости. При местном введении в злокачественную меланому кожи - боль, гиперемия, припухлость, пигментация в месте инъекции.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату, наличие сведений о непереносимости вакцин.

**Особые указания.** Перед началом курсового применения ферона рекомендуется проводить пробу на его переносимость путем введения небольшого количества препарата. С осторожностью применять препарат у больных, которым уже проводилось лечение фероном, у больных с предрасположенностью к аллергическим реакциям, у больных с серьезными нарушениями функций печени и почек, у больных с лейкопенией, тромбоцитопенией, у беременных женщин и детей.

**Производитель.** TORAY, Япония.

## ФЕРРЕЛЦИТ (FERRELECT)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - итрий-железооплоказный комплекс. 1 ампула содержит: железо (в виде итрий-железооплоказного комплекса) - 0.0625 г, бензилпенициллин-натрий спирт - 45 мг в качестве стабилизатора. Раствор в ампулах по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Железо, входящее в состав препарата, восполняет нехватку этого элемента в организме (в частности, при железодефицитных анемиях), стимулирует эритропоэз. При курсовом лечении препаратом происходит постепенная регрессия клинических (слабость, утомляемость, головокружение, тахикардия, болезненность и сухость кожных покровов) и лабораторных симптомов анемии.

**Показания.** Железодефицитные анемии различного генеза.

**Профилактика железодефицитной анемии,** при повышенной потребности организма в железе (в частности при беременности, лактации, донострстве, активном росте), нарушениях его всасывания из ЖКТ.

**Режим дозирования.** Препарат вводят внутривенно медленно в средней разовой дозе 1 амл.; кратность 1-2 раза в день. Курсовая доза препарата может быть вычислена для конкретного больного по формуле: масса тела больного (кг)  $\times$  концентрация гемоглобина в крови (г/100 мл)  $\times$  2,5. При необходимости препарат можно разводить в 0.9% растворе натрия хлорида.

**Побочное действие.** Гиперемия кожных покровов, головокружение, тошнота, боль в спине или животе, затруднение дыхания, преходящее снижение АД, реакции гиперчувствительности на бензилловый спирт.

**Противопоказания.** Феррелцит не назначают пациентам с гемохроматозом, при хроническом гемолизе, сидероахрестической анемии, талассемии, синдроме анемии.

**Особые указания.** Феррелцит необходимо вводить медленно

а положении пациента лежать. Препарат нельзя ни с чем смешивать в одном шприце. Нельзя одновременно с ферроградументом применять восстанавливающие агенты: витамин С, рутин, глюкозу, цистеин или другие препараты, содержащие SH группу. Производитель. RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

#### ФЕРРО-ГРАДУМЕНТ (FERRO-GRADUMENT)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сульфат железа. Таблетки с пленочным покрытием (1 таблетка содержит 0.525 г активного вещества) по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат содержит высокий процент элементарного железа в виде сульфата железа, которое находится в пластической матрице - градументе. Постепенное высвобождение железа происходит в основном в двенадцатиперстной кишке и верхних отделах тонкой кишки. Процесс высвобождения активной субстанции зависит от присутствия жидкости. Пластическая матрица удаляется из организма с фекалиями.

Показания. Терапия и профилактика железодефицитной анемии.

Режим дозирования. Взрослые и дети: по 1 таблетке натощак за 1 час до еды. При необходимости принимают 2 таблетки в день, в виде однократной дозы или разделенной на 2 приема. После нормализации уровня гемоглобина, следует продолжить прием препарата в течение 2 месяцев с целью восполнения израсходованных запасов железа в организме. Таблетки проглатывают целыми, запивая большим количеством жидкости.

Побочное действие. Редко - потеря аппетита, тошнота, рвота, диарея, запор.

Противопоказания. Абсолютные: нарушение функции костного мозга, гемохроматоз. Относительные: пептическая язва, регионарный энтерит, язвенный колит.

Особые указания. Препарат не следует применять одновременно с антибиотиками тетрациклинового ряда в связи с возможным нарушением всасывания. Аскорбиновая кислота потенцирует всасывание железа.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.

#### ФЕРРОПЛЕКС (FERROPLEX)

Состав и форма выпуска. Драже (1 драже содержит 0.05 г сульфата железа и 0.03 г аскорбиновой кислоты) по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Железо, входящее в состав препарата, восполняет нехватку этого нона в организме (в частности, при железодефицитных анемиях), стимулирует эритропоэз. Аскорбиновая кислота способствует всасыванию железа в случае ахилии или других расстройств желудочно-кишечного тракта. При курсовом лечении препаратом происходит постепенная регрессия клинических (слабость, утомляемость, головокружение, тахикардия, болезненность и сухость кожных покровов) и лабораторных симптомов анемии.

Показания. Железодефицитные анемии различного генеза, когда назначение препаратов железа парентерально противопоказано, нецелесообразно или очень плохо переносится пациентом.

Режим дозирования. Взрослым назначают по 1-2 драже 3 раза, детям по 1 драже 3 раза в сутки. Для улучшения всасывания препарат целесообразно принимать до еды.

Побочное действие. Тошнота, рвота, диарея, кожные аллергические реакции.

Противопоказания. Ферроплекс не назначают при заболеваниях, сопровождающихся накоплением железа в организме: апластическая анемия, гемолитическая анемия, трансфузионный сидероз, гемохроматоз.

Особые указания. Ферроплекс не следует назначать одновременно с тетрациклинами.

Производитель. BIOGAL, Венгерская республика.

#### ФЕРРУМ ЛЕК (FERRUM LEK)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - железо трехвалентное (0.1 г) в комплексе с мальтозой (для в/м введения) и железа сахарат (для в/в введения). Раствор 2.0 мл для в/м введения в ампулах по 50 шт. в упаковке. Раствор 5.0 мл для в/в введения в ампулах по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Железо, входящее в состав препарата, быстро восполняет нехватку этого элемента в организме (в частности, при железодефицитных анемиях), стимулирует эритропоэз. При курсовом лечении препаратом происходит постепенная регрессия клинических (слабость, утомляемость, головокружение, тахикардия, болезненность и сухость кожных покровов) и лабораторных симптомов анемии.

Показания. Железодефицитные анемии различного генеза. Профилактика железодефицитной анемии, при повышенной потребности организма в железе (в частности при беременности, лактации, донорстве, активном росте), нарушениях его всасывания из ЖКТ.

Режим дозирования. Внутримышечно препарат вводят через день в средней разовой дозе 2 мл (1 ампула). Максимальная суточная доза для взрослых - 4 мл. Внутривенно вводят обычно в 1-й день 1/2 ампулы, во 2-й день 1 ампулу, в 3-й день 2 ампулы, затем 2 раза в неделю по 2 ампулы.

Побочное действие. Возможны повышение температуры, гиперемия кожных покровов, аллергические кожные реакции (пузы, сыпь). Очень редко - тошнота, рвота.

Противопоказания. Феррум Лек не назначают пациентам с гемохроматозом, при анемиях нежелезодефицитного генеза, при склонности пациента к дерматиту и аллергическим реакциям.

Особые указания. Рекомендуются пробное введение препарата в дозе 1/2 ампулы перед началом терапии для выявления чувствительности пациента к препарату.

Производитель. LEK, Словения.

#### ФЕСТАЛ (FESTAL)

Состав и форма выпуска. Драже (1 драже содержит липазы 10 ЕД, амилазы 10 ЕД, протеазы 17 ЕД, компонентов желчи 25 мг, гemicеллолазы 50 мг) по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат. Входящие в его состав пищеварительные ферменты облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат также стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника, а также желчи. Экстракт желчи действует холеретически, способствует эмульгированию жиров, увеличивает активность липазы, улучшает всасывание жиров и жирорастворимых витаминов А, Е, К. Фермент гemicеллолаза способствует расщеплению растительной клетчатки. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения.

Показания. Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительно-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости.

Режим дозирования. Назначают по 1 драже с небольшим количеством жидкости во время или сразу после еды. Драже следует проглатывать целиком. При необходимости разовую дозу можно увеличить до 2 драже. Продолжительность лечения может варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

Побочное действие. При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. В редких случаях возможна диарея, тошнота.

Противопоказания. Гепатит, механическая желтуха, кишечная непроходимость, повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. *HOECHST*, Германия.

## ФЕТИМИН (FETIMIN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - нафтидина гидрохлорид. Крем по 15 г в упаковке (в 1 г крема содержится 0,01 г активного вещества).

Фармакологическое действие. Фунгицидное действие в отношении дерматофитов и фунгистатическое действие в отношении условнопатогенных грибов, противовоспалительное действие.

Показания. Поверхностные и более глубокие грибковые поражения кожи, волосистой части головы и ногтей, вызванные дерматофитами или грибами молочницы.

Режим дозирования. Наносится 1 раз в день, предпочтительно перед сном, тонким слоем, а затем осторожно втирается в пораженный участок кожи и в здоровые пограничные участки кожи. При лечении онихомикоза рекомендуется наносить препарат 2 раза в день, закрывая затем пораженный ноготь густой повязкой, терапия длится ещё 2 недели после исчезновения симптомов заболевания. Обычный курс при дерматофитозе - 2-4 недели, в тяжелых случаях - до 8 недель. При инфекциях кожи, вызванных *Candida*, курс - 4 недели, при педириазе - 2 недели, при онихомикозе - до 6 месяцев.

Побочное действие. Очень редко: незначительное жжение, сухость обрабатываемых участков кожи.

Противопоказания. Гиперчувствительность к препарату.

Особые указания. Препарат не обладает системным действием.

Производитель. *KRKA*, Словения.

## ФИБРОЛАН (FIBROLAN)

Состав и форма выпуска. Мазь по 30, 50 и 100 г в тубах. В 1 г

мази содержится: инсулин - 1 ЕД, дезоксирибонуклеиновая кислота - 666 ЕД; хлорамфеникол - 10 мг. Порошок для инъекций во флаконах (в 1 флаконе содержится: плазмин 25 ЕД, дезоксирибонуклеиновая кислота - 15000 ЕД).

Фармакологическое действие. Плазмин - протеолитический фермент, выделенный из плазмы крупного рогатого скота, дезоксирибонуклеаза - протеолитический фермент, выделенный из поджелудочной железы крупного рогатого скота, хлорамфеникол - антибиотик широкого спектра действия, обладающий бактериостатическим действием.

Показания. Инфицированные и плохо заживающие раны, пролежни, изъязвления, ожоги, язвы, абсцессы, карбункулы, панариции, эрозии шейки матки, вагиниты, цервициты, состояние после электрокоагуляции шейки матки.

Режим дозирования. Местное применение каждые 6-8 часов до полного очищения раны. При легком и средней тяжести цервиците или вагините 2 г фибролана вводится во влагалище каждый вечер. При тяжелом цервиците лечение может быть начато с введения раствора фибролана на 24 часа, на следующий день применяется фибролан мазь.

Побочное действие. Аллергические реакции. При превышении дозировок - местная гиперемия. Хлорамфеникол может

привести к изменению картины крови (вплоть до развития апластической анемии).

Противопоказания. Непереносимость плазматина, дезоксирибонуклеиновой кислоты, хлорамфеникола. Заболевания системы крови.

Особые указания. Так как в состав мази входит хлорамфеникол, при длительном (или обширном по площади) применении препарата необходимо проводить контроль за системой крови.

Производитель. *GODECKE/PARKE-DAVIS*, Германия.

## ФИЗИОЛОГИЧЕСКИЙ РАСТВОР (NATRII CHLORIDUM)

Международное наименование — *натрий chloridum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - натрия хлорид. Раствор для инфузий.

Фармакологическое действие. Изотонический раствор натрия хлорида изотоничен плазме крови человека; его часто называют "физиологическим"; это название является условным, так как раствор не содержит других веществ (солей калия, кальция и др.), необходимых для сохранения физиологических условий жизнедеятельности тканей организма. Быстро выводится из сосудистой системы и лишь временно увеличивает объем жидкости, циркулирующей в сосудах, поэтому при кровопотерях и шоке он недостаточно эффективен. При дефиците натрия хлорида наблюдается сгущение крови в связи с переходом воды из сосудистого русла в ткани; при значительном дефиците могут развиваться спазмы гладкой мускулатуры, судорожные сокращения скелетных мышц, нарушения функции нервной системы и кровообращения.

Показания. Назначают при обезвоживании организма и как дезинтоксикационное средство.

Режим дозирования. Обычно раствор вводят капельным методом - до 3 л в сутки.

Побочное действие. При применении в больших количествах может наблюдаться хлоридный ацидоз, гипергидратация, увеличение выведения калия из организма.

Противопоказания. Гипернатриемия, циркуляторные нарушения, угрожающие отеком мозга или легких, лечение большими дозами кортикостероидов.

Особые указания. Большие объемы раствора следует применять с осторожностью у больных с нарушенной выделительной функцией почек.

Производитель. *PROMEXEXPORTS*, Индия.

## ФИНАЛГОН (FINALGON)

Состав и форма выпуска. 1 г мази содержит 0,004 г иониамида, 0,025 г никобоксила. Мазь в упаковке по 20 г в тубе.

Фармакологическое действие. Финалгон - средство для местного применения представляет собой комбинацию из двух сосудорасширяющих веществ. Иониамид вызывает стимуляцию чувствительных рецепторов кожи с последующей гиперемией. Никобоксил приводит к непосредственному расширению капилляров и создает ощущение тепла. Под действием финалгона увеличивается скорость ферментных реакций, активизируется обмен веществ, расширяются кровеносные сосуды, развивается гиперемия, усиливаются кровоток, увеличивается растяжимость соединительной ткани и мышц, понижается тонус мышц.

Показания. Боли в мышцах и суставах, невралгии, радикулит, травмы мышц и связок, артриты, бурситы, тендовагиниты, нарушения периферического кровообращения.

Режим дозирования. Для участка кожи размером с ладонь рекомендуется доза финалгона, соответствующая столбiku выделенного из тубика препарата длиной 0,5 см. Препарат втирают в пораженную часть тела и окружающую ее ткань. Для предварительного разогревания мышц перед физическими



ми упражнениями, спортивными соревнованиями препарат рекомендуется втирать примерно за 30 минут до их начала. Побочное действие. Финалгон обычно хорошо переносится. В редких случаях могут иметь место реакции гиперчувствительности со стороны кожных покровов.

Противопоказания. Финалгон не наносит на раны и участки кожи с нарушенной проницаемостью, на шею, низ живота и внутреннюю сторону бедер.

Особые указания. Финалгон не должен попадать в глаза, нос или рот. Нанесенные по неосторожности или в избыточном количестве мази, линимент можно удалить с поверхности кожи с помощью питательного крема или растительного масла, из глаза - с помощью вазелина.

Производитель. **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия, **ZDRAVLE**, Югославия (по лицензии *Boehringer Ingelheim*, Германия).

## ФИНЛЕПСИН (FINLEPSIN)

Международное наименование — *carbamazepin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбамазепин. Таблетки 0.2 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. **AWD**, Германия. (см. **КАРБАМАЗЕПИН**)

## ФИНЛЕПСИН 200 РЕТАРД (FINLEPSIN 200 RETARD)

## ФИНЛЕПСИН 400 РЕТАРД (FINLEPSIN 400 RETARD)

Международное наименование — *carbamazepin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбамазепин. Таблетки 0.2 г и 0.4 г по 50, 100 и 200 шт. в упаковке.

Производитель. **AWD**, Германия. (см. **КАРБАМАЗЕПИН**)

## ФИНОПТИН (FINOPTIN)

Международное наименование — *wrapamril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - верапамила гидрохлорид. Таблетки 0.04, 0.08, 0.12 г по 100 шт. в упаковке. Дипо-таблетки 0.2 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (0.0025 г активного вещества).

Производитель. **ORION**, Финляндия. (см. **ВЕРАПАМИЛ**)

## ФИТЕКС (ФНУТЕХ)

Состав и форма выпуска. В 100 г раствора содержится: борный эфир 3,4,5-триоксисбензойной кислоты - 8.4 г; уксусная кислота - 1.6 г; бензилпараоксисбензоат - 0.4 г; салициловая кислота - 0.9 г; этилацетат - 1.5 г; метилсалицилат - 0.7 г; спирт 96° - 58.6 г. Раствор для наружного применения 60 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Противогрибковый препарат, обладает фунгицидным и фунгистатическим эффектом.

Показания. Грибковые заболевания кожи, ногтей, вызванные чувствительными к препарату возбудителями.

Режим дозирования. Раствор наносится на пораженные участки кожи 2 раза в сутки (утром и вечером). На участки, подвергающиеся трению (ладони, пятки), препарат следует наносить несколько раз. После исчезновения острых симптомов заболевания лечение продолжают еще в течение 2-х недель. Общая продолжительность курса лечения составляет в среднем 4 недели.

Побочное действие. Повышенная чувствительность к препарату. При резорбции препарата возможно системное действие.

Противопоказания. Детский возраст (младше 2.5 лет), повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Следует избегать попадания препарата на слизистые оболочки. С осторожностью назначают препарат детям. Для профилактики чрезмерной сухости кожи рекомендуют дополнительно применять цинковую мазь.

Производитель. **UCB**, Бельгия.

## ФИТОЛИЗИН (PHYTOLYSIN)

Состав и форма выпуска. В 100 г пасты содержится: экстракта *Squala Ailii* серас - 10.0 г; экстракта *Rhizoma Agropyri* - 12.5 г; экстракта *Folium Betulae* - 5.0 г; экстракта *Semen Foenugraeci* - 17.5 г; экстракта *Fructus Petroselin* - 17.5 г; экстракта *Herba Solidaginis* - 5.0 г; экстракта *Herba Herniarie* - 7.5 г; экстракта *Herba Equiseti* - 10.0 г; экстракта *Herba Polygoni avicularis* - 15.0 г; *Olea aeglea* - до 100 г. Пасты по 50 и 100 г в тубе.

Фармакологическое действие. Препарат, состоящий из комплекса растительных компонентов, проявляющий мочегонное и противовоспалительное действие, способствующий вымыванию песка и мелких конкрементов из почечных лоханок и мочеточников.

Показания. Нефриты, особенно в случае невозможности оперативного лечения, инфекция мочевых путей, уrolитиаз и профилактика его рецидивов, хронический калькулезный пиелонефрит.

Режим дозирования. Взрослые: 1 чайную ложку пасты разводят в 1/2 стакана теплой воды и принимают 3-4 раза в сутки после еды. Дети: 1/4-1/2 чайной ложки пасты 3 раза в сутки в зависимости от возраста. Препарат разводится в теплой воде. Побочное действие. Аллергические реакции со стороны кожных покровов.

Противопоказания. Острые нефриты, нефрозы, фосфатный литиаз.

Производитель. **POLFA**, Польша.

## ФИТОМЕНАДИОН (PHYTOMENADION)

Международное наименование — *phytomenadion*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фитоменадион (витамин К<sub>1</sub>). Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (1 ампула содержит 0.01 г витамина К<sub>1</sub>). Кроме того, в раствор добавлена гликолевая кислота).

Фармакологическое действие. Синтетический водорастворимый аналог витамина К. Участвует в образовании протромбина. Способствует нормализации свертывания крови.

Показания. Кровотечения или опасность их возникновения в связи с недостатком протромбина в крови.

Режим дозирования. Лечебная доза препарата 1 мл. При состояниях, угрожающих жизни больного в связи с недостатком витамина К<sub>1</sub>, можно вводить от 10 до 20 мг препарата очень медленно внутривенно.

Побочное действие. Явления гиперкоагуляции при несоблюдении режима дозирования.

Противопоказания. Холестическая желтуха, период новорожденности. Не исключена возможность мутагенного действия.

Особые указания. При лечении фитоменадином с целью профилактики развития кровотечения у больных с заболеванием печени предпочтительнее употребление оральных форм препарата.

Производитель. **WEIMER PHARMA**, Германия.

## ФЛАГИЛ (FLAGYL)

Международное наименование — *metronidazol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - метронидазол. Таблетки 0.25 г (по 20 шт. в упаковке) и 0.5 г (по 4 и 14 шт. в упаковке). Вагинальные таблетки 0.5 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для внутривенного введения во флаконе по 100 мл (1 мл раствора содержит 0.005 г активного вещества).

Производитель. **RHONE-POULENC RORER**, США-Франция.

(см. **МЕТРОНИДАЗОЛ**)

## ФЛАММАЗИН (FLAMMASIN)

Международное наименование — *argenti sulfain*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сульфазин серебра. Крем по 20 и 40 г (содержит 1% сульфазина серебра). Фармакологическое действие. При местном применении



оказывает антибактериальный эффект в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов.

Показания. Инфицированные ожоги и другие поражения кожи.

Режим дозирования. Препарат наносят непосредственно на участок поражения слоем 2-3 мм. Можно использовать стерильную марлевую повязку. Каждые 24 часа крем следует наносить повторно после удаления старого слоя крема.

Побочное действие. Редко - лейкопения, кожная сыпь.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к сульфаниламидам, тяжелые нарушения функции почек, печени.

Особые указания. Части тела, обработанные флемазином, рекомендуется предохранять от действия прямых солнечных лучей. С осторожностью следует применять у беременных.

Производитель. *SOLVAY PHARMA-DUPHAR*, Нидерланды.

## ФЛЕГАМИН (FLEGAMIN)

Международное наименование — *bromhexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бромгексин гидрохлорид. Таблетки 0.008 г по 20 шт. в упаковке. Сироп (1 мл препарата содержит 0.008 г активного вещества) по 120 мл в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (1 мл препарата содержит 0.002 г активного вещества), в упаковке 5 ампул.

Производитель. *POLFA*, Польша.  
(см. БРОМГЕКСИН)

## ФЛЕКСИТАЛ (FLEXITAL)

Международное наименование — *pentoxifylline*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пентоксифиллин. Таблетки 0.1 г по 10 шт. в упаковке. Пролонгированные таблетки 0.4 г по 6 шт. в упаковке.

Производитель. *SUN PHARMACEUTICAL*, Индия.  
(см. ПЕНТОКСИФИЛЛИН)

## ФЛИКСОНАЗЕ (FLIXONASE)

Международное наименование — *fluticason propionat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флютиказона пропионат. Спрей (100 г препарата содержит 50 мкг активного вещества) во флаконе.

Фармакологическое действие. Глюкокортикостероидное средство для интраназального применения. Оказывает противовоспалительное, антиаллергическое и противоотечное действие.

Показания. Профилактика и лечение аллергического ринита. Режим дозирования. Взрослые и дети старше 12 лет: 2 дозы в каждую ноздрю однократно в день предпочтительно утром. При необходимости 2 дозы 2 раза в день. Максимальная суточная дозировка 4 дозы в каждую ноздрю.

Побочное действие. Редко - сухость слизистой, неприятный вкус во рту.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов, входящих в состав препарата, беременность, возраст до 12 лет.

Особые указания. В редких случаях при отягощенном анамнезе возможна назальная перфорация.

Производитель. *GLAXO*, Великобритания.

## ФЛОРИДАЛ (FLORMIDAL)

Международное наименование — *midazolam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - мидазолам. Таблетки 0.015 г по 30 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 3 мл (1 мл содержит 0.005 г активного вещества), в упаковке 30 ампул.

Производитель. *ICN GALENIKA*, Югославия.  
(см. МИДАЗОЛАМ)

## ФЛОСТЕРОН (FLOSTERON)

Состав и форма выпуска. Инъекционный раствор, содержа-

щий в 1 мл 0.002 г бетаметазона династрил фосфата и 0.005 г бетаметазона дипропионата. Инъекционный раствор по 1 мл в ампулах в количестве 5 шт. в упаковке.

Производитель. *KRKA*, Словения, (по лицензии *SCHERING-PLOUGH*, США).  
(см. ДИПРОСПАН)

## ФЛУВОКСАМИН (FLUVOXAMIN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флувоксамин малеат. Таблетки.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает антидепрессивное действие, механизм которого связан со специфическим ингибированием обратного захвата серотонина нейронами головного мозга. Не обладает стимулирующим или седативным эффектом, не влияет на холинергические и адренергические процессы.

Показания. Депрессии различного генеза, аффективные расстройства, сопровождающиеся стойким ухудшением настроения, психомоторными нарушениями и психоэмоциональными симптомами.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально, с учетом реакции больного на лечение. Начальная суточная доза составляет 0.1 г (можно назначать однократно вечером). При недостаточной эффективности суточная доза может быть увеличена до 0.15-0.2 г. Максимальная суточная доза - 0.3 г. Если суточная доза выше 0.1 г, то ее следует разделить на 2-3 приема. Таблетки проглатывают целиком, заливая небольшим количеством жидкости.

Побочное действие. Тошнота, рвота, анорексия, сухость во рту, запоры, повышение активности печеночных трансаминаз, сонливость, нарушение зрения, тремор, чувство тревоги и беспокойства.

Противопоказания. Детский возраст, лактация, тяжелые нарушения функции печени.

Особые указания. С осторожностью следует назначать препарат больным эпилепсией, беременным женщинам, лицам, работа которых требует быстрых психических реакций. Флувоксамин не комбинируют с ингибиторами МАО; лечение последним следует прекратить за 2 нед. до назначения флувоксамина. Препарат потенцирует действие алкоголя, может вызвать повышение концентрации в крови пропранолола, варфарина, теофиллина.

Производители. Авоксин (*Avoxin*) *KRKA*, Словения; Феварин (*Fevarin*) *PEJA CHEMIE*, Нидерланды.

## ФЛУГАЛИН (FLUGALIN)

Международное наименование — *flurbiprofen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флурбипрофен. Таблетки 0.05, 0.1 г. Капсулы 0.2 г. Ректальные суппозитории 0.1 г.

Фармакологическое действие. Оказывает анальгетическое, жаропонижающее и противовоспалительное действие, механизм которого связан с ингибированием синтеза простагландинов.

Показания. Ревматоидные заболевания, остеоартроз, анкилозирующий спондилит.

Режим дозирования. Назначают внутрь в капсулах по 200 мг 1 раз в день (вечером после еды) или в таблетках по 50 мг 3 раза в день. При необходимости суточную дозу можно увеличить до 300 мг. Применяют также флугаллин в форме ректальных суппозиторий в аналогичных дозах.

Побочное действие. Диспепсия, изжога, головная боль. Реже - желудочно-кишечные кровотечения, диарея, изъязвления полости рта, петтические язвы, кожная сыпь. Крайне редко - холеstaticческая желтуха, патологические изменения крови.

Противопоказания. Петтические язвы, воспалительные заболевания толстой кишки, бронхиальная астма или бронхоспазм в анамнезе, лекарственная аллергия. Суппозитории не применяют при воспалительных заболеваниях прямой кишки и пе-

риальной области. Беременность, лактация. Осторожно - при нарушении функций почек.

Особые указания. При комбинированном применении флутилу усиливает эффект антикоагулянтов и ослабляет действие пероральных диуретических средств. В случае передозировки препарата проводят промывание желудка и коррекцию сывороточных электролитов.

Производитель. **BOOTS**, Великобритания.

### **ФЛУОКСЕТИН (FLUOXETIN)**

Международное наименование — *fluoxetine*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флюоксетина гидрохлорид. Капсулы, таблетки.

Фармакологическое действие. Антидепрессант. Способствует повышению настроения, снижает чувство страха и напряжения, устранив дисфорию. Не оказывает седативного влияния. Механизм действия связан со специфическим ингибированием обратного захвата серотонина. Стойкий клинический эффект развивается через 2 нед. постоянного приема препарата.

Показания. Депрессии различного генеза.

Режим дозирования. Начальная доза - 0,02 г/сут. Препарат принимают утром. При необходимости доза препарата может быть увеличена через 3-4 нед. Максимальная суточная доза - 0,08 г, принимается в 2-3 приема.

Побочное действие. Головная боль, нервозность, бессонница, усиление тревоги, головокружение, повышенная утомляемость, ослабление полового влечения, ослабление или исчезновение оргазма, чувство жара, тошнота, понос, сухость во рту, рвота, снижение аппетита, дисфония, фарингит. Редко - аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуда, гипонатриемия.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, беременность, лактация, функция мочевого пузыря, выраженные нарушения выделительной функции почек, глаукома, аденома предстательной железы, декомпенсированная эпилепсия.

Особые указания. Препарат не следует комбинировать с ингибиторами МАО. Лечение флуоксетином можно начинать не ранее, чем через 14 дней после отмены последних. Флуоксетин усиливает действие сахаропонижающих препаратов, способствуя увеличению концентрации в крови циклических антидепрессантов, изменить концентрацию в крови лития. С осторожностью применяют препарат у больных с острыми сердечно-сосудистыми заболеваниями.

Производитель. Пролеп (Prodep) **SUN PHARMACEUTICAL**, Индия; Прозак (Prozac) **LILLY**, США; Флюдак (Fludak) **CADILA**, Индия.

### **ФЛУОРО-УРАЦИЛ "РОШ" (FLUORO-URACIL**

**"ROCHE")**

Международное наименование — *fluorouracil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флуороурацил. Капсулы. Раствор для инъекций в ампулах по 5 мл (0,25 г активного вещества), в упаковке 10 ампул.

Производитель. **ROCHE**, Швейцария.

(см. ФТОРУРАЦИЛ)

### **ФЛУФЕНАЗИН (FLUPHENAZIN)**

Международное наименование — *fluphenazin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флуфеназин гидрохлорид. Таблетки, драже, драже ретард, раствор для инъекций.

Фармакологическое действие. Нейролептик. Обладает сильным антипсихотическим действием, сочетающимся с умеренным активирующим эффектом. Оказывает противорвотное и умеренное седативное влияние. Механизм действия связан с блокадой центральных дофаминовых рецепторов при умеренном влиянии на адренорецепторы.

Показания. Острые и хронические психозы, протекающие с симптомами беспокойства, психического и двигательного возбуждения, шизофренические психозы с заторможенностью, повышенным напряжением, беспокойством и страхом, смешанные формы шизофрении, особенно с кататонической и безразличной, старческие психозы, мани, ажитированные депрессии, невротические состояния, сопровождающиеся страхом.

Режим дозирования. Взрослым обычно назначают 1-5 мг/сут., при необходимости дозу препарата в стационарных условиях повышают до 10 мг/сут., суточную дозу делят на 3-4 приема. У пожилых применяют половинную дозу. У детей препарат применяют лишь в исключительных случаях, в дозе 0,25-0,5 мг/сут.

Побочное действие. Экстрапирамидные нарушения, дискинезии, миокимические гиперкинезы, потливость, утомляемость, головокружение, сухость во рту, тошнота, рвота, запоры, холестаза, повышение артериального давления, нарушения сердечного ритма, агранулоцитоз, аллергические реакции, фотосенсибилизация, нарушения менструального цикла, галакторея, переходящие воспалительные процессы слизистых оболочек.

Противопоказания. Острая алкогольная интоксикация, отравления снотворными, анальгетиками, психотропными препаратами, повышенная чувствительность к препаратам фенотиазина, беременность, тяжелые нарушения функции печени и почек, атеросклероз церебральных сосудов, гипертония предстательной железой, феохромоцитомы, кома, острые депрессивные состояния, сердечно-сосудистая недостаточность.

Особые указания. При наличии в анамнезе судорожного синдрома флуфеназин назначают в комбинации с противосудорожными средствами. С осторожностью назначают флуфеназин с препаратами, оказывающими угнетающее влияние на функции ЦНС.

Производитель. Лиюген (Lyogen) **BYK GULDEN**, Германия; Миренли (Mirenli) **POLFA**, Польша; Модитен (Moditen) **BRISTOL-MYERS SQUIBB**, США.

### **ФЛУФЕНАЗИН ДЕКАНОАТ (FLUPHENAZIN DECANOAT)**

Международное наименование — *fluphenazin decanoat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флуфеназин деканат. Раствор для инъекций в ампулах.

Фармакологическое действие. Препарат является высокоактивным нейролептиком пролонгированного действия. Оказывает сильный антипсихотический и противорвотный эффект. Эффективно устраняет беспокойство и раздражительность, галлюцинации и бред. Механизм действия связан с блокадой дофаминовых рецепторов и в некоторой степени адренорецепторов, особенно в стри-паллидарной системе.

Показания. Купирование параноидных симптомов и галлюцинаций, страха, агрессивных состояний. Хронические формы шизофрении, хронические психозы, депрессивно-ипохондрические состояния, невротические состояния, сопровождающиеся страхом, напряжением.

Режим дозирования. Доза подбирается индивидуально в соответствии с состоянием больного. Начальная доза обычно составляет 12,5-25 мг. Инъекции делают с интервалом 2-3 недели. Препарат вводят глубоко в/м.

Побочное действие. Дискинезии (включая поздние дискинезии), предрасположенность к эпилептиформным припадкам, злокачественный нейролептический синдром (повышение температуры тела, акнезия, вегетативная декомпенсация, помутнение сознания вплоть до коматозного состояния), тахикардия, гипотония, нарушение мочеиспускания, запоры, нарушение секреторной активности экзокринных желез, провокация глаукомы, фотосенсибилизация, аллергические

реакции, галакторея, нарушения менструального цикла, побочных функций, ухудшение психических функций.

Противопоказания. Судорожные состояния, тяжелые заболевания печени, почек, сердечно-сосудистой системы, феохромоцитома, повышенная чувствительность к фенотиаминам, эпилепсия, органические поражения головного мозга, атеросклероз церебральных сосудов, гипертрофия предстательной железы, острые интоксикации алкоголем, а также препараты, угнетающими функции ЦНС.

Особые указания. С особой осторожностью следует применять препарат при беременности, в период лактации. Флуфеназин декановат усиливает действие снотворных, седативных средств, алкоголя, повышает эффективность гипотензивных средств. Не следует комбинировать препарат с лекарственными средствами, в состав которых входит резерпин. На фоне приема препарата не рекомендуется заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания и быстроты психических и двигательных реакций. При значительном снижении артериального давления во время применения препарата следует немедленно ввести 10 мг норэпинефрина.

Производители. Лидорид-Дено (Llorldid-depot) JENAPHARM, Германия; Модитен-Дено (Moditen-depot) BRISTOL-MYERS SQUIBB, США; Модитен-Дено (Moditen-depot) KRKA, Словения.

## ФЛУЦИНАР (FLUCINAR)

Международное наименование — *flucinolol acetonid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — флуцинолона ацетонид. 1 г препарата содержит 0.25 мг активного вещества. Гель 15 г в тубах. Мазь 15 г в тубах.

Фармакологическое действие. Глюкокортикостероид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное и противоэдематозное действие.

Показания. Псориаз, красный плоский лишай, лихенизированный экзема, себорейный дерматит. Мазь используют при лечении заболеваний, резистентных к терапии другими глюкокортикостероидами. Гель используют при локализации поражения на волосистой поверхности тела.

Режим дозирования. Мазь 2-3 раза в сутки наносят на пораженные участки слегка втирая. Гель применяют 1 раз в сутки. При псориазе используют окклюзионные повязки. Продолжительность лечения определяется клинической эффективностью.

Побочное действие. Атрофия подкожно-жировой клетчатки, симптомы красной волчанки с легким течением, проявление или обострение красного плоского лишая, телеангиоэктазии, постстероидная сосудистая пурпура, атрофия кожи, растрескивание кожи, гирсутизм, гипертрихоз, лобная алопеция у женщин. При длительном применении и/или при нанесении на большие поверхности возможны системные побочные эффекты.

Противопоказания. Бактериальные, вирусные, грибковые кожные заболевания, туберкулез кожи. кожные проявления сифилиса, опухоли кожи, беременность.

Особые указания. В случае применения препарата при обыкновенных или розовых угрях возможно обострение заболевания.

Производитель. POLFA, Польша.

## ФЛУЦИНОМ (FLUCINOM)

Международное наименование — *flutamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — флутамид. Таблетки 0.25 г по 20 или 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Нестероидный препарат, обладающий антиандрогенным действием. Тормозит метаболизм андрогенов и/или предотвращает связывание андрогенов клетками тканей-мишеней. Препарат способствует уменьшению размеров и плотности предстательной желе-

зы, уменьшает количество и размеры метастазов в тканях при раке предстательной железы, ослабляет боли в костях.

Показания. Паллиативное лечение рака предстательной железы с метастазами у больных, которым ранее не назначалось какого-либо лечения, или для лечения больных, которые не дают адекватного ответа на гормонотерапию или у которых развилась к ней резистентность. Применяют в виде монотерапии (с или без орхиэктомии) или в комбинации с LH-RH агонистом.

Режим дозирования. Назначают по 1 таблетке 3 раза в день как при монотерапии, так и при комбинированной терапии. Побочное действие. Гинекомастия и/или галакторея, задержка жидкости. Редко — тромбоэмболия, нарушение функции желудочно-кишечного тракта, печени, почек, бессонница, подкожные кровоизлияния, волчаночно-подобный синдром, головная боль.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к флутамиду или ацетанилиду.

Особые указания. Во время лечения препаратом необходимо проводить контроль за функцией печени и почек.

Производитель. SCHERING-PLOUGH, США.

## ФЛЮДАК (FLUDAK)

Международное наименование — *flouxetin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — флуоксетина гидрохлорид. Капсулы 0.02 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. CADILA, Индия.

(см. ФЛУОКСЕТИН)

## ФЛЮОРОУРАЦИЛ (FLUOROURACIL)

Международное наименование — *flourouracil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фторурацил. Раствор для инъекций (1 мл препарата содержит 0.05 г активного вещества) 5 мл в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Производитель. BOSNALijek, Босния и Герцеговина.

(см. ФТОРУРАЦИЛ)

## ФОЙ (FOY)

Международное наименование — *gabexat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — габексат мезилат. Порошок для инъекций во флаконах по 0.1 г активного вещества.

Фармакологическое действие. Препарат является синтетическим ингибитором протеолитических ферментов. Ингибирует трипсин, каликреин, плазмин, тромбин, С1-эстеразу, подавляет агрегацию тромбоцитов, оказывает тормозящее действие на стимуляцию фибринолитической системы и системы коагуляции, подавляет диссеминированную внутрисосудистую коагуляцию и купирует валие шока.

Показания. Острый панкреатит, обострение хронического панкреатита, послеоперационный острый панкреатит, синдром диссеминированного внутрисосудистого свертывания.

Режим дозирования. Препарат вводится внутривенно капельно в растворе 5%, глюкозы или растворе Рингера (по 500 мл на 1 флакон). При панкреатите назначают 1-3 флакона в сутки (500-1500 мл раствора) со скоростью не более 8 мл в минуту. Для лечения синдрома диссеминированного внутрисосудистого свертывания препарат назначают в суточной дозе 20-40 мг/кг габексаты мезилата, которая вводится внутривенно капельно в течение 24 часов.

Побочное действие. Шок, симптомы повышенной чувствительности к препарату (сыпь, зуд, покраснение лица), повышенная кровоточивость, снижение артериального давления, тошнота, флебиты по ходу введения препарата (особенно при введении больших доз препарата с большой скоростью).

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату, с осторожностью применять у беременных и у лиц, склонных к аллергическим реакциям.

Особые указания. Избегать попадания препарата под кожу.

Раствор препарата остается стабильным в течение 7 дней при хранении его в холодильнике.  
Производитель. *ONO*, Япония.

**ФОЛИРУБА (FOLIRUBRA)**

Состав и форма выпуска. 1 мл содержит L-лизина моногидрохлорида 300 мг, фолиевой кислоты 2 мг, витамина B12 20 мг, желудочного экстракта 1 мг, цитрата двухводородного фтора 20 мг, глюкоктат железа 20 мг. Раствор по 15 мл во флаконах с калибровочной пипеткой.

Фармакологическое действие. Входящие в состав препарата компоненты при комбинированном применении способствуют росту, улучшению аппетита, стимулируют обменные процессы, восстанавливают запасы железа в организме, способствуют его усвоению.

Показания. Потеря аппетита, нарушение роста у детей, спру, мегалобластическая анемия у младенцев и детей, пищевая макроцитария анемия, гипохромная анемия.

Режим дозирования. Фолируба используется в педиатрической практике. Детям младшего возраста препарат назначают по 5 капель 2 раза в день с материнским молоком или водой. Детям старшего и среднего возраста препарат назначают по 10-15 капель 2 раза в день с молоком или водой.

Побочное действие. При применении в указанной дозировке по показаниям побочного действия не выявлено. В редких случаях возможны аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к отдельным компонентам препарата.

Особые указания. Препарат используется в педиатрии.  
Производитель. *CADILA*, Индия.

**ФОРАДИЛ (FORADIL)**

Международное наименование — *formoterol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — формотерола фумарат микроинкапсулированный. Аэрозоль в дозированном ингаляторе содержит 100 доз по 12 мкг каждая (на 100 вдохов).

Фармакологическое действие. Бета-адреномиметик, обладает избирательной чувствительностью к бета-2-адренорецепторам, гладкой мускулатуры бронхов, оказывает бронхолитическое действие. Ингибирует высвобождение гистамина и лейкотриенов из сенситилизированной легочной ткани. Начало действия препарата через 5 мин., максимум — через 2 часа, продолжительность действия при обратимой бронхообструкции до 10 час.

Показания. Профилактика и лечение бронхоспазма у больных с обструктивным бронхитом, бронхиальной астмой, бронхоспазма, вызванного аллергеном или физической нагрузкой.

Режим дозирования. Препарат вводится ингалятором. Для купирования острого бронхоспазма следует произвести однократный вдох (12 мкг) препарата, при необходимости через минуту произвести повторный вдох. Максимальная суточная доза — 96 мкг (8 вдохов). Для профилактики приступов удушья вводит по 12 мкг (1 вдох) 2 раза в день через 12 часов, в тяжелых случаях — по 24 мкг 2 раза в день минимум через 8 часов.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, сухость во рту, нервозность, мелкоамплитудное дрожание мышц, тахикардия, тошнота.

Противопоказания. Беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату или другим бета-адреномиметикам.

Особые указания. При применении препарата пациентам не рекомендуется заниматься деятельностью, требующей повышенного внимания или координации движений. Не следует комбинировать форадил с адренергическими средствами, ингибиторами МАО, трициклическими антидепрессантами. С осторожностью препарат назначают пациентам страдающим сахарным диабетом, при миоме матки.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

**ФОРАПИН (FORAPIN)**

Состав и форма выпуска. 100 г мази содержит стандартизированного пчелиного яда 300 биологических единиц, сложного эфира бензилникотиновой кислоты 1,0 г, ванилиламид ноилоновой кислоты 0,2 г, сложного эфира борнодсалициловой кислоты 3,0 г. 100 г линимента содержит стандартизированного пчелиного яда 90 биологических единиц, 0,1 г сложного эфира бензилникотиновой кислоты 0,1 г, сложного эфира борнодсалициловой кислоты 1,5 г, камфора 0,3 г, хлороформа 25,0 г. Мазь 50 г в тубах по 10 шт. в упаковке. Линимент 100 г во флаконе по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат благодаря входящему в его состав пчелиному яду улучшает обмен веществ в месте нанесения, способствует быстрому удалению продуктов обмена веществ из воспалительного очага, обладает обезболивающим действием. Пчелиный яд оказывает также общее резорбтивное действие, которое заключается в стимуляции гипотиза, усилении выделения адренокортикотропного гормона и, следовательно, глюкокортикостероидов коры надпочечников. Камфора, хлороформ, ванилиламид ноилоновой кислоты, сложный эфир бензилникотиновой кислоты и сложный эфир борнодсалициловой кислоты, вызывая местное расширение сосудов, способствуют лучшему всасыванию пчелиного яда. Сложный эфир борнодсалициловой кислоты обладает противовоспалительным действием. Применение препарата при воспалительных поражениях суставов способствует уменьшению припухлости и утренней скованности, увеличению объема движений.

Показания. Артрит, периартрит, остеоартроз, тендинит, тендовагинит, бурсит, боли в позвоночнике, миалгии (в том числе и после перенапряжения), мышечный ревматизм, кривошея, ревматическая, травматическая воспаление опорно-двигательного аппарата, профилактика или терапия повреждений при занятиях спортом, нарушения периферического кровообращения.

Режим дозирования. Мазь и линимент наносят на пораженные участки и биласположенные ткани. В зависимости от площади поверхности столбик мази имеет длину 1-3 см; мазь равномерно растирают. Линимент наносит слоем в 1-3 мм. Через 2-10 минут появляется сильное жжение, после чего препарат втирают полностью, массируя при этом пораженную область до появления ощущения тепла. В последующие дни дозу мази удваивают. Нанесение препарата проводят 1-2 раза в день. После 4-х дней лечения можно сделать однодневный перерыв.

Побочное действие. Аллергические реакции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. После нанесения препарата необходимо тщательно вымыть руки. Следует избегать попадания препарата в глаза и на слизистые оболочки.  
Производитель. *HEINRICH MACK*, Германия.

**ФОРТАЛГИН С (FORTALGIN C)**

Состав и форма выпуска. Активные вещества — ацетилсалициловая кислота и аскорбиновая кислота. 1 "шипучка" таблетка содержит 0,4 г и 0,24 г активных веществ соответственно. Таблетки по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный препарат. Ацетилсалициловая кислота обладает жаропонижающим, противовоспалительным и болеутоляющим эффектами, а также антиагрегантным действием.

Показания. Лихорадка при инфекционно-воспалительных заболеваниях; болевой синдром слабой и средней интенсивности различного генеза (невралгия, миалгия, артралгия, головная боль); профилактика тромбозов и эмболий, профилактика инфаркта миокарда.



Режим дозирования. Взрослым назначают по 1-2 таблетки до 3-х раз в сутки. Максимальная суточная доза составляет 10 таблеток. Детям в возрасте от 1 года до 12 лет назначают по 1/4-1/2 таблетки 3-4 раза в сутки. Перед применением препарат следует растворить в стакане воды.

Побочное действие. При длительном применении возможны головокружение, головная боль, шум в ушах, слабость, тошнота, анорексия, боли в эпигастрии, диарея. В отдельных случаях при длительном применении высоких доз возможно возникновение эрозивно-язвенных поражений ЖКТ, кровотечений из ЖКТ; аллергические реакции (кожная сыпь, отек Квинке, бронхоспазм); нарушение функции печени и почек; тромбоцитопения.

Противопоказания. Эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения; "аспиринная" астма; наличие анамnestических указаний на крапивницу, ринит, вызванные приемом ацетилсалициловой кислоты и других нестероидных противовоспалительных препаратов; гемофилия, геморрагический диатез, гипопротромбинемия; авитаминоз К; выраженные нарушения функции почек; беременность (первый и последний триместр), ранний детский возраст (до 1 года), повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат детям в возрасте до 14 лет, больным подагрой, с заболеваниями печени; больным с анамnestическими данными об эрозивно-язвенных поражениях и кровотечениях из ЖКТ, больным с диспепсическими симптомами. Ацетилсалициловая кислота выделяется с грудным молоком, что повышает риск возникновения кровотечений у ребенка вследствие нарушения функции тромбоцитов. Ацетилсалициловая кислота усиливает действие гепарина, пероральных антикоагулянтов и противоагgregационных средств. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, метотрексатом. Производитель. *LEK*, Словения.

## ФОРТРАЛ (FORTRAL)

Международное наименование — *pentazocin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пентазоцин. Таблетки 0,05 г пентазоцина гидрохлорида по 20 и 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 1 мл (0,03 г пентазоцина лактата) по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Наркотический анальгетик. Показания. Боли, независимо от их этиологии и интенсивности; для премедикации перед оперативным вмешательством. Режим дозирования. Парентеральное введение: 30 мг п/к, в/м или в/в. При сильных болях — 45-60 мг п/к или в/м. Внутривенная однократная доза не должна превышать 30 мг, в общая суточная доза не должна превышать 360 мг. Для обезболивания родов вводят 20 мг в/в или 30-60 мг в/м. Прием внутрь: 1-2 таблетки каждые 3-4 часа после еды. Детям 6-12 лет назначают 1/2 таблетки каждые 3-4 часа.

Побочное действие. Иногда: седативный эффект, тошнота, рвота, головокружение. Редко: заложенность, задержка мочи, нарушения со стороны ЦНС. При высоких дозах возможно угнетение дыхания.

Противопоказания. Повышенное внутричерепное давление, черепно-мозговые травмы, спутанность сознания, склонность к судорожным реакциям, первый триместр беременности, детский возраст до 6 лет.

Особые указания. Фортрал не следует применять одновременно с ингибиторами МАО. С осторожностью назначают при недостаточности функции печени и почек, функции дыхания, а также при гипертонии и сужении периферических сосудов. Не следует назначать препарат лицам с наркотическим пристрастием. Больным во время лечения фортралом не рекомендуется управлять транспортными средствами.

Производитель. *KRKA*, Словения (в сотрудничестве с *Sterling*

*Winthrop*, Великобритания); *SANOFI-WINTHROP*, Франция.

## ФОРТУМ (FORTUM)

Международное наименование — *cefazidim*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефтазидим. Порошок для инъекций 0,5, 1,0, 2,0 г во флаконах по 1 шт. в упаковке.

Производитель. *GLAXO*, Великобритания, (см. ЦЕФТАЗИДИМ)

## ФОСФОБИОН (FOSFOBION)

Международное наименование — *adenosinotriphosphat sodum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — натрия аденозинтрифосфат. Раствор для инъекций в ампулах (1% - 1 мл) по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Благодаря своему расщеплению на АДФ и неорганический фосфат, АТФ высвобождает большое количество энергии, используемой мышцами для сокращения. Вследствие действия на АТФ-азную систему способствует передаче валажных стимулов на уровне сердца. Стимулирует коронарное и церебральное кровообращение (т.к. является сильным сосудоудерживающим препаратом), благодаря непосредственному воздействию на предкапиллярные артериолы. Обладает антиаритмическим действием.

Показания. Обязателен в терапии мышечных дистрофических и атрофических процессов. Обладает специфическим воздействием при лечении хронической коронарной недостаточности и постинфарктных миокардиострофий. Дает хорошие результаты при лечении наджелудочковой пароксизмальной тахикардии, которая трудно поддается обычному лечению. Полезен при лечении периферического ишемического синдрома.

Режим дозирования. 1-3 ампулы в день внутримышечно, внутривенно или внутриапноально в течение 10-15 дней.

Побочное действие. Аллергические реакции (зуд, гиперемия кожных покровов), обострение подагры.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Препараты АТФ и, в частности фосфобиион, при в/в введении обладают вазодилатационным эффектом в отношении наджелудочковых ритмов.

Производитель. *SICOMED*, Румыния.

## ФРАГМИН (FRAGMIN)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — низкомолекулярный гепарин. Раствор 1 мл (10000 МЕ) в ампулах по 10 шт. в упаковке. Раствор 4 мл (1 мл - 2500 МЕ) в ампулах по 10 шт. в упаковке. Раствор 0,2 мл (2500 МЕ и 5000 МЕ) в шприц-тюбиках по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Прямой антикоагулянт, содержит низкомолекулярный гепарин (средняя молекулярная масса 4000-6000 дальтон), выделенный из слизистой тонкой кишки свиньи. Связывает антигепарин плазмы, вследствие чего подавляет некоторые факторы свертывания, в первую очередь, фактор X-в; незначительно подавляет тромбин и время свертывания крови. Оказывает слабое влияние на адгезию тромбоцитов. Возможно, действует также на сосудистую стенку и систему фибринолиза.

Показания. Профилактика свертывания крови в экстракорпоральной системе при гемодиализе и гемодильтрации при лечении острой или хронической почечной недостаточности. Острые тромбозы глубоких вен, тромбозы легочной артерии. Фрагмин (шприц-тюбик) показан для профилактики тромботических осложнений в пред- и послеоперационном периоде.

Режим дозирования. При хронической почечной недостаточности у больных с невысоким риском кровотечения при ди-



тельном (более 4 ч) проведении гемодиализа или гемофильтрации вводят в/в струйно в дозе 30-40 МЕ/кг массы тела, затем капельно со скоростью 10-15 МЕ/кг/ч. При длительности гемодиализа менее 4 ч можно вводить препарат однократно в/в струйно в дозе 5000 ЕД или применять вышеуказанную схему. Уровень активности подавления фактора X-a в плазме должен быть в пределах 0.5-1.0 МЕ/мл. При острой почечной недостаточности у больных с высоким риском кровотечения вводят в/в струйно в дозе 5-10 МЕ/кг, затем капельно со скоростью 4-5 МЕ/кг/ч; при этом уровень активности подавления фактора X-a в плазме должен быть в пределах 0.2-0.4 МЕ/мл. При остром тромбозе глубоких вен и/или тромбозах легочной артерии применяют либо в/в капельное введение в 0.9 % растворе натрия хлорида или 5 % растворе глюкозы, либо подкожные инъекции 2 раза в сутки в начальной дозе 100 МЕ/кг/12 ч; при необходимости дозу увеличивают до 120 МЕ/кг/12 ч. Активность подавления фактора X-a в плазме при п/к введении должна быть выше 0.3 МЕ/мл до инъекции и менее 1.5 МЕ/мл через 3-4 ч после инъекции. При в/в инфузии значения этого показателя должны быть в пределах 0.5-1.0 МЕ/мл. Продолжительность лечения составляет в среднем 5 дней. Для профилактики тромбоэмболических осложнений при хирургических операциях вводят п/к в дозе 2500 МЕ (шприц-тюбик) за 1-2 ч до операции; затем ежедневно утром в течение 5-7 дней в той же дозе до нормализации состояния больного. При наличии других факторов риска тромбоэмболии и при операциях на бедре вводят п/к за 1-2 ч до операции 2500 МЕ; через 12 ч после операции в той же дозе; затем ежедневно утром в дозе 5000 МЕ в течение 5-7 дней. Активность подавления фактора X-a должна быть в пределах 0.2-0.4 МЕ/мл. У пожилых больных дозу следует уменьшить. Побочное действие. Кровотечение (при применении высоких доз), тромбоцитопения, аллергические реакции (крапивница, зуд, редко - анафилактический шок); повышение активности печеночных трансаминаз. Возможны - выпадение волос, некроз кожи.

Противопоказания. Понижение свертывания крови различного генеза, эрозивно-язвенные поражения ЖКТ в фазе обострения, особенно с тенденцией к кровотечениям, септический эндокардит, травмы ЦНС, органов зрения, слуха, а также операции на этих органах, спинальная и эпидуральная пункции, повышенная чувствительность к гепарину. Безопасность применения фраксипарина при беременности и лактации не установлена.

Особые указания. С осторожностью применяют при тромбоцитопении и дефектах тромбоцитов. Применение препарата возможно только при условии мониторинга активности подавления фактора X-a с помощью анти-X-a-анализа с использованием хромогенного белкового субстрата. (Время свертывания крови препарат изменяет незначительно). При остром активном подавлении фактора X-a более 1.5 МЕ/мл резко увеличивается риск кровотечения. Антиагреггирующее действие фраксипарина может усилиться при одновременном применении прямых антикоагулянтов, ацетилсалициловой кислоты, декстрана, сульфаниламидов и других препаратов. При передозировке фраксипарина следует применять протамин (1 мг протамина ингибирует 100 МЕ фраксипарина). Производитель. KABI PHARMACIA, Швеция.

#### ФРАКСИПАРИН (FRAXIPARINE)

Состав и форма выпуска. 1 мл раствора содержит фрагментарные элементы гликозоаминогликана гепарина в количестве 25000 U антиХаIC, что соответствует 10250 U антиХа (международные единицы). Раствор для подкожных введений: в предварительно заполненных шприцах с разовой дозой 0.2 мл по 10 штук в упаковке; в предварительно заполненных шприцах с разовой дозой 0.3 мл по 2 и по 10 штук в упаковке; в предварительно заполненных шприцах с разовой дозой 0.4 мл по 10 штук в упаковке; в предварительно заполненных

шприцах (градуированных) с дозой 0.6 мл или 0.8 мл по 2 и по 10 штук в упаковке; в предварительно заполненных шприцах - (градуированных) с дозой 1 мл по 10 штук в упаковке. Фармакологическое действие. Немедленное и длительное антиагреггационное действие. Увеличивает степень ингибции циркулирующего фактора X-a, не вызывая заметных изменений свертываемости крови.

Показания. Профилактика тромбоэмболической болезни, лечение уже сформировавшихся глубоких венозных тромбозов. Режим дозирования. Введение подкожное: 1 единица (U) антиХа фраксипарина соответствует 0.41 междувидной единицы (U) антиХа; инъекция осуществляется в подкожную клетчатку живота, игла вводится перпендикулярно. Профилактические цели: в общей хирургии вводится 1 ежедневная доза, равная 0.3 мл (7500 U антиХа IC, соответствующая 3075 U антиХа); эта доза вводится за 2-3 часа до начала хирургического вмешательства; общий курс составляет, как минимум, 7 дней. Предпочтительно осуществлять профилактику в течение всего периода риска до момента полного восстановления длительной активности больного. В ортопедической хирургии ежедневно осуществляется единственное введение в дозе, равной 100 U антиХа IC/кг, что соответствует 41 U антиХа/кг, за 12 часов до операции и в послеоперационный период, начиная с 12-го часа после вмешательства и затем ежедневно в течение 3 дней. Начиная с 4-го послеоперационного дня ежедневно вводится доза 150 U антиХа/кг, что соответствует 61.5 U антиХа/кг. Курс не менее 10 дней. Лечебные цели: применение фраксипарина заменяет традиционную гепаринотерапию, проводимую до получения результатов фибриногена. Введение осуществляется 1 раз в 12 часов в течение 10 дней в дозе 225 U антиХа IC/кг, что соответствует приблизительно 100 U антиХа.

Побочное действие. Геморрагии, аллергические реакции; редко - тромбоцитопения, небольшие гематомы и некроз кожи в точке введения.

Противопоказания. Гиперчувствительность к препарату, острые бактериальные эндокардиты, тромбоцитопения при положительном тесте агрегации in vitro в присутствии фраксипарина, склонность к кровотечениям, кроме коагулопатии потребления, острый период язвенной болезни, сосудистые кровоизлияния головного мозга, кроме системной эмболии, беременность.

Особые указания. Осторожность требуется при недостаточности функции печени и почек, артериальной гипертензии, язве пищеварительного тракта в анамнезе, хориоретинопатии. Необходимо до начала лечения, а затем 2 раза в неделю осуществлять количественный анализ тромбоцитов.

Производитель. SANOFI, Франция.

#### ФРЕАМИН III (PREAMINE III)

Состав и форма выпуска. Препарат содержит незаменимые аминокислоты (изолейцин, лейцин, метионин, валин и др.) и заменимые аминокислоты (аланин, аргинин, гистидин, серин и др.) в виде водного раствора (8.5%). Раствор во флаконах по 500 мл в упаковке.

Фармакологическое действие. Источник незаменимых и заменимых аминокислот.

Показания. Парентеральное питание.

Режим дозирования. Индивидуальный. Ежедневные дозы аминокислот приблизительно 1.0-1.7 г/кг веса для взрослых и 2-3 г/кг веса для детей являются достаточными. Для оптимальной утилизации азота 8.5% Фреамин III (500 мл) вводится с концентрированной декстрозой, электролитами и витаминами каждые 8 часов.

Побочное действие. Реакции гиперчувствительности.

Противопоказания. Анурия, печеночная кома, врожденные нарушения аминокислотного обмена, гиперчувствительность к компонентам препарата.

Производитель. *ECZACIBASI*, Турция (по лицензии *Muc Gal*, Германия).

### ФРЕНОЛОН (FRENOLON)

Международное наименование — *metofenazat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метофеназат. Драже 0.005 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 0.005 г, в упаковке 5 ампул.

Фармакологическое действие. Нейролептик. Обладает седативным, транквилизирующим и антидепрессивным действием. Френолон не купирует психомоторное возбуждение. Показания. Острые и хронические формы психозов, мани, состояния возбуждения при олигофрении, тяжелые формы неврозов, сопровождающихся возбуждением, страхом, психомоторной гиперреактивностью, самостоятельно или в качестве вспомогательного средства для купирования рвоты, для предоперационной подготовки больных.

Режим дозирования. По 5–10 мг 3 раза в день. В психиатрической практике максимальная суточная доза 75 мг. При необходимости препарат можно вводить парентерально по 1–2 мг 3 раза в день. В случаях, сопровождающихся острым психомоторным возбуждением или агрессией, препарат назначают в комбинации с аминазином в течение 3–4 дней. Детям препарат назначают из расчета 1 мг/кг массы тела.

Побочное действие. Синдром паркинсонизма, головная боль, головокружение, сухость во рту, утомляемость, запоры, сонливость, снижение артериального давления, тахикардия. Противопоказания. Нарушения функции кроветворных органов, выраженные нарушения функции печени и почек, коматозное состояние, вызванное барбитуратами, алкоголем, наркотиками, беременностью, лактацией.

Особые указания. Следует избегать совместного назначения френолона с гипотензивными препаратами, бензодиазепинами, анальгетиками, анестетиками, холиноблокаторами, трициклическими антидепрессантами.

Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.

### ФРИЗИУМ (FRIZIUM)

Международное наименование — *klobazam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — клобазам. Таблетки 0.005, 0.01 и 0.02 г по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Транквилизатор из группы производных бензодиазепина. Вызывает уменьшение напряженности, раздражения, возбуждения, агрессивности, способствует нормализации сна.

Показания. Неврозы, психопатия, сопровождающиеся тревогой, возбуждением, напряженностью, повышенной раздражительностью, бессонницей; органические неврозы, мигрень, климатерические расстройства; эпилепсия (как дополнительное средство в комбинации с противосудорожными препаратами).

Режим дозирования. Начальная суточная доза составляет 20 мг. При хорошей переносимости дозу препарата увеличивают до 30 мг/сут. В условиях стационара возможно дальнейшее увеличение дозы до 100 мг/сут. Дозу до 30 мг можно принимать однократно вечером. Дозу более 30 мг следует разделить на несколько приемов, причем большую часть дозы нужно принимать вечером. Оптимальный эффект достигается через 2–4 нед. курсовой терапии. Длительных периодов непрерывного лечения (более 4 нед.) следует избегать. Детям до 3 лет назначают половину суточной дозы, рекомендованной для взрослых. Пожилым больным рекомендуются начальные дозы 10–15 мг. Для лечения эпилепсии применяют в начальной дозе 5–15 мг/сут, затем постепенно увеличивают дозу до 80 мг/сут, после чего переходят на поддерживающую дозу 20 мг/сут, которую применяют курсами.

Побочное действие. Чувство усталости, нарушение концентрации внимания, замедление психических и двигательных реакций, сонливость. Возможны развитие привыкания и ле-

карственной зависимости, сухость во рту, запор, вялость, тошнота, легкий тремор, атаксия, спутанность сознания, головокружение, головная боль, бронхоспазм, нарушения функции дыхания у больных с поражением центральной нервной системы, аллергические реакции. При применении высоких доз возможны нарушения артикуляции речи, диплопия, нистагм, увеличение массы тела, снижение либидо, нарушения менструального цикла. При лечении эпилепсии — беспокойство, мышечная слабость.

Противопоказания. Миастения, беременность (первый триместр), лактация, детский возраст (до 3 лет), выявленные нарушения функции печени, нарушения дыхания во время сна, дыхательная недостаточность, спинальная и мозжечковая атаксия; острые отравления алкоголем, снотворными, обезболивающими, нейролептическими, антидепрессантами, солями лития; повышенная чувствительность к бензодиазепинам.

Особые указания. Пациенты, принимающие фризium, должны воздерживаться от всех потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрой психической и двигательной реакции. При приеме препарата возможны парадоксальные реакции: чувство беспокойства, раздражительность, тенденция к суицидальным попыткам, нарушения засыпания, прерывистый сон. Препарату нужно отменять постепенно под врачебным контролем (может появиться чувство беспокойства, тревога, бессонница). У больных с нарушениями функции печени и почек препарат применяют в меньших дозировках. При лечении эпилепсии в ходе лечения возможно снижение эффективности. Препарату потенцирует действие других лекарств, действующих на центральную нервную систему (анальгетиков, снотворных, седативных). При применении у больных с эпилепсией следует комбинировать с противосудорожными препаратами под контролем ЭЭГ. При одновременном назначении фризияму и вальпроевой кислоты возможно увеличение ее концентрации в сыворотке крови. Карвамазепин и фенитоин ускоряют, а циметидин замедляет метаболизм фризияму.

Производитель. *HOECHST*, Германия.

### ФТОРОКОРТ (FTOROCORT)

Международное наименование — *triamcinolon acetonid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — триамцинолон ацетонид. Мазь (1 г препарата содержит 0.01 г активного вещества) 15 г в тубах. Крем (1 г препарата содержит 0.01 г активного вещества) 15 г в тубах. Аэрозоль (1 г препарата содержит 0.01 г активного вещества) по 40 в баллонах.

Фармакологическое действие. Глюкокортикостероид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное и противоэдематозное действие.

Показания. Острая и хроническая экзема, зуд заднего прохода, зуд половых органов, нейродермит, дерматит, пузырчатка, герпетический дерматит Дюринга, многоформная экссудативная эритема, фоточувствительность, солнечный ожог, кожная реакция после укуса насекомых, кожная гранулема, экфолиативная эритродермия, болезнь Риттера, болезнь Лейнера, кожные симптомы в гиперчувствительности к химическим веществам.

Режим дозирования. Наносят тонким слоем 2–3 раза в день на пораженную кожную поверхность (не более 15 г в сутки), или применяют в виде окклюзионной повязки (не более 10 г в сутки). Аэрозоль распыляют 2–4 раза в сутки с расстояния 20 см в течение 2–3 секунд.

Побочное действие. Пиодермия, микоз, редко (под окклюзионной повязкой) возможны кровоизлияния, очень редко (у молодых людей при длительном применении) — атрофия кожи. При длительном применении и/или нанесении на обширные участки возможны системные побочные эффекты.

Противопоказания. Бактериальные, вирусные, грибковые

кожные заболевания, туберкулез кожи, кожные проявления сифилиса, опухоли кожи, повышенная чувствительность к препарату. Примененные фторокорта в офтальмологии противопоказано.

**Особые указания.** Фторокорт нельзя наносить на кожу лица на длительное время. При использовании аэрозоля необходимо избегать его попадания в глаза.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## ФТОРУРАЦИЛ (FTORURACIL)

Международное наименование — *floururacil*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — фторурацил. Лиофилизированный порошок, раствор для инъекций, эмульсия.

**Фармакологическое действие.** Блокирует синтез ДНК (путем угнетения активности фермента) и вызывает образование структурно несовершенной РНК (путем внедрения фторурацила в ее синтез). Таким образом угнетает деление клеток. Исследования объема распределения показали, что концентрация препарата в опухолевой ткани через несколько часов после введения выше, чем в здоровой ткани.

**Показания.** Паллиативное лечение злокачественных опухолей различной локализации. Лекарственная форма препарата в виде мазь — солнечный и старческий кератоз, болезнь Боуэна, одиночные и множественные поверхностные базиломы. **Режим дозирования.** Назначают внутривенно, апликацию производят в течение 4 часов в дозе 15 мг/кг массы тела. Препарат вводят ежедневно до появления побочных эффектов (стоматит, диарея, лейкопения или тромбоцитопения). Лечение прекращают до исчезновения этих побочных эффектов и подъема уровня лейкоцитов до 3000–4000 мм<sup>3</sup> и уровня тромбоцитов до 80000–100000 мм<sup>3</sup>. Затем переходят к поддерживающей терапии. При введении препарата в начале лечения в виде внутривенных инъекций применяют дозу 12 мг/кг веса в течение 3 дней ежедневно. При отсутствии признаков токсичности вводят препарат в дозе 6 мг/кг веса на 5, 7, 9 день лечения, а затем при отсутствии побочных эффектов следует перейти к поддерживающей терапии. Поддерживающая терапия проводится дозой 5–10 мг/кг веса внутривенно 1 раз в неделю. При старческом или солнечном кератозе препарат в виде эмульсии наносят 1 или 2 раза в день тонким слоем на поврежденные участки кожи, обычно без повязки. При других кожных заболеваниях каждый день накладывают окклюзионную повязку. При базиломах лечение продолжают до стадии появления язв, при других новообразованиях — до стадии эрозий. Лечение продолжается в среднем 3–4 недели.

**Побочное действие.** Диарея, стоматит, рвота, геморрагия, алоpecia, дерматит, гиперпигментация, крапивница, бронхоспазм, аталексия, неврит зрительного нерва, анемия, лейкопения и нейтропения, тромбоцитопения.

**Противопоказания.** Беременность, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, геморрагия любой локализации, опасность кровотечения из ЖКТ, патологические изменения со стороны крови.

**Особые указания.** При появлении стоматита или диареи лечение препаратом необходимо прекратить до исчезновения этих симптомов. При совместном применении с другими цитостатиками или с лучевой терапией доза препарата должна быть уменьшена.

**Производитель.** Флуороурацил (Flourouracil) BOSNALIJEK Босния и Герцеговина; Флуоро-Урацил "Roche" (Fluoro-Uracil "Roche") ROCHE, Швейцария; Эфудикс (Efudix) ROCHE, Швейцария.

## ФУЛЬПЕН-А (FULPEN-A)

Международное наименование — *bromhexin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — бромгексин

гидрохлорид. Таблетки 0.004 г по 100, 500, и 1000 шт. в упаковке.

**Производитель.** SAWAI, Япония. (см. БРОМГЕКСИН)

## ФУНГИЗОН (FUNGIZON)

Международное наименование — *amphotericin B*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — амфотерицин В. Раствор для инъекций во флаконах по 24 мл (1 флакон содержит амфотерицина В 50 мг, дезоксиоксида натрия 41 мг), в упаковке 10 флаконов.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает фунгицидное действие.

**Показания.** Генерализованные грибковые инфекции: кандидоз, аспергиллез, гистоплазмоз, криптококкоз, кокцидиомикоз, бластомикоз, легочные микозы (применение в форме аэрозоля), циститы (инстилляции).

**Режим дозирования.** Для аликвизации: исходная доза 0.1 мг/кг. Возможно увеличение до 1 мг/кг в день. Соблюдать меры предосторожности, не использовать после истечения срока годности.

**Побочное действие.** Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта, нефротоксичность, падение гемоглобина, тромбоцитопения, гипокальциемия, неврологические симптомы, повреждение печени, тромбофлебит (для аликвизации). **Противопоказания.** Тяжелые нарушения функции печени и почек (для аликвизации).

**Особые указания.** Фунгизон способен усиливать эффекты сердечных гликозидов (особенно на фоне дефицита калия в организме) и курареподобных миорелаксантов.

**Производитель.** BRISTOL-MYERS SQUIBB, США.

## ФУРЕЗИС КОМП. (FURESIS COMP.)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит фуросемида 0.04 г, триамтерена 0.05 г. Таблетки по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный диуретический препарат. Входящий в его состав "петлевой" диуретик фуросемид оказывает сильное диуретическое действие, повышая экскрецию со мочой ионов натрия, хлора. Благодаря действию калийсберегающего диуретика триамтерена фуросемид компонентом не вызывает увеличения экскреции ионов калия и гипокальциемии. При длительном назначении не вызывает изменений кислотно-щелочного равновесия. Вызывает снижение АД.

**Показания.** Отечный синдром различного генеза (хроническая сердечная недостаточность, заболевания почек, синдром портальной гипертензии при циррозе печени).

**Режим дозирования.** Дозу препарата подбирают индивидуально, с учетом выраженности нарушений водно-электролитного баланса и величины диуретического ответа. Средняя разовая доза составляет 1–2 таб. При недостаточной выраженности диуретического эффекта дозу можно увеличить до 4 таб. (однократно утром или по 2 таб. утром и днем). После уменьшения отеочного синдрома переходят на поддерживающую терапию, назначая по 1–2 таб. препарата через 1–2–3 дня.

**Побочное действие.** Возможны — тошнота, диарея, слабость, утомляемость, головная боль, сухость во рту, кожная сыпь. У пациентов с нарушениями выделительной функции почек возможно повышение концентрации в сыворотке крови мочевины, креатинина. Отмечены отдельные случаи лейкопении. **Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата, судорогами.

**Противопоказания.** Почечная недостаточность, печеночная недостаточность, гиперкальциемия (уровень калия в плазме более 5.5 ммоль/л).

**Особые указания.** Применение препарата у беременных показано лишь в том случае, когда ожидаемая польза превышает возможное отрицательное воздействие на плод. Не следует

дополнительно назначать препараты калия в процессе лечения фуроземидом.

Производитель. *FARMOS*, Финляндия.

#### ФУРИН-М (FURIN-M)

Состав и форма выпуска. Раствор, содержащий 1% метрон-долола, 2% бензоата натрия, водную вытяжку из 3 г *Radix Symphyli off.*, 2 г *Herba Hyperici perforati*, 2 г *Folium Uvae ursi*, 2 г *Folium Urticae dioici*, 2 г *Radix Urticae dioici*, 1 г *Radix Saponariae off.*, корригенты и консерванты, по 100 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Противовоспалительное, антигипертензивное, кровоостанавливающее, антиэкзудативное, антипротозойное, олигодинамическое, эпителиальноотоническое действие.

Показания. Геморрагические формы парадонитов, острые и хронические гингивиты и стоматиты.

Режим дозирования. При первом посещении стоматологического кабинета больному производится нитевидный душ, в полости рта накладывается ватный или марлевый компресс с Фурином-М так, чтобы были покрыты десны и шейки зубов. Компресс рекомендуется держать 2-3 часа. Затем больной сам снимает компресс и полоскает рот 1 чайной ложкой Фурина-М. Через 3 часа полоскание повторяется. При повторном посещении стоматологического кабинета через 1-2 дня снова делается нитевидный душ, удаляются налеты из поверхности карманов и снова накладывается компресс с Фурином-М, как при первом посещении. В последующие дни больной делает самостоятельно компрессы и полоскания вплоть до выздоровления, которое наступает к шестому дню.

Побочное действие. Реакции гиперчувствительности.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Перед применением капсулу открыть и ее содержимое высыпать во флакон с раствором; взбалтывать до полного растворения коагулята. Каждый раз перед применением раствор необходимо взбалтывать. Во время лечения больной не должен есть кислую пищу, пить газированную воду; ю, если он все же их употребил, то после этого необходимо обильно прополоскать рот водой. Рекомендуется принимать витамин А и Д и употреблять в пищу хорошо обесоленную брынзу. Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

#### ФУРОЗЕМИКС (FUROZEMIX)

Международное наименование — *furosemid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фуроземид. Таблетки 0,02, 0,04 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. *BIOGALENIQUE*, Франция.

(см. ФУРОСЕМИД)

#### ФУРОН (FURON)

Международное наименование — *furosemid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фуроземид. Таблетки 0,04 г. Раствор для инъекций в ампулах по 0,02 г.

Раствор для инфузий по 0,25 г во флаконах.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.

(см. ФУРОСЕМИД)

#### ФУРОСЕМИД (FUROSEMID) объединенный препарат

Международное наименование — *furosemid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — фуроземид. Таблетки 0,005, 0,02, 0,04, 0,5 г. Раствор 1% 2,0 мл и 25 мл в ампулах.

Фармакологическое действие. Вызывает сильный диуретический, натрийуретический, хлоруретический эффект. Увеличивает также экскрецию ионов калия, кальция, магния. Механизм действия связан с блокадой активной реабсорбции ионов в восходящем колоне петли Генле, а также в проксимальном и дистальном извитых канальцах. При внутривенном

введении вызывает расширение периферических вен, уменьшает преднагрузку, снижает давление заполнения левого желудочка и давление в легочной артерии. Снижает системное АД.

Показания. Отечный синдром различного генеза (при хронической сердечной недостаточности II Б-III стадий, циррозе печени /синдром портальной гипертензии/, нефротическом синдроме). Отек легких, сердечная астма, отек мозга, хроническая почечная недостаточность, некоторые формы гипертонического криза, эклампсия, форсированный диурез.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом выраженности нарушений водно-электролитного баланса, величины клубочковой фильтрации, тяжести состояния больного. В процессе лечения режим дозирования фуросемидом корректируют в зависимости от величины диуретического ответа и динамики состояния пациента. При нетяжелом отеком синдроме назначают фуроземид внутрь в разовой дозе 40-80 мг (обычно назначают утром натощак). При выраженном отеком синдроме назначают внутрь в разовой дозе 120-160 мг; при недостаточной выраженности диуретического эффекта дозу увеличивают до 500 мг. Больным со сниженной клубочковой фильтрацией и низким диуретическим ответом на средние дозы фуросемидом назначают препарат в высоких дозах - 1,0-1,5 г. Максимальная разовая доза - 2,0 г. В urgentных клинических ситуациях (отек легких, мозга, отравление барбитуратами), а также в случаях сниженной абсорбции препарата в тонком кишечнике фуроземид следует вводить в/в струйно или в/м в разовой дозе 40-80-120 мг 1 раз в сутки (в отдельных случаях - 2 раза в сутки). При острой почечной недостаточности применяют в/в капельное введение фуросемидом: в ампулу 25 мл разводят в 250 мл изотонического раствора натрия хлорида или глюкозы; длительность инфузии - около 1 часа. При низком диуретическом ответе (40-50 мл/час) вводят повторно через 1 час двойную дозу фуроземидом (50 мл в 300 мл растворителя) в течение 2 часов. При необходимости осуществляют и 3-ю инфузию (100 мл фуроземидом в 400 мл растворителя) в течение 4 часов. Максимальная скорость инфузии - 4 мл/мин. Дозы для детей: средняя суточная доза для приема внутрь 1-2 мг/кг массы тела; максимальная суточная доза 3 мг/кг; суточная доза для парентерального применения составляет 1 мг/кг.

Побочное действие. При длительном применении фуроземидом или назначении высоких доз могут развиваться гиповолемия, гипокальциемия, гипонатриемия, гипохлоремия, алкалоз, и как следствие этих нарушений - артериальная гипотония, головокружение, сухость во рту, жажда, аритмия, мышечная слабость, судороги. Также возможны тошнота, рвота, диарея, дерматит, гиперурикемия (с возможным обострением подагры), гипергликемия. При применении высоких доз фуроземидом у больных с выраженными нарушениями выделительной функции почек в отдельных случаях отмечено развитие глухоты, нарушений зрения, парестезий.

Противопоказания. Острый гломерулонефрит, острая почечная недостаточность с анурией, гипокальциемия, алкалоз, прекоматозные состояния, печеночная кома, диабетическая кома. Особые указания. При беременности (особенно в первом триместре) фуроземидом назначают только по жизненным показаниям. Не рекомендуется смешивать раствор фуроземидом в одном шприце с любыми другими препаратами. Для профилактики гипокальциемии целесообразно комбинировать фуроземид с калийсберегающими диуретиками. При одновременном применении фуроземидом и глюкокортикостероидов повышается риск возникновения гипокальциемии. Фуроземид усиливает действие кураеподобных средств. При одновременном применении фуроземидом и виаголикозидов или цефалоспоринов возможно повышение концентрации антибиотика в крови, что может способствовать развитию нефро- и ототоксических побочных эффектов. При одновременном назначении фуроземидом и нестероидных про-



тивоспалительных препаратов возможно уменьшение диуретического эффекта.

**Производители.** Апо-Фуросемид (Апо-Furosemid) *APOTEX*, Канада; Лазикс (Lasix) *HOECHST*, Германия; Фуросемикс (Furosemix) *BIOGALENIQUE*, Франция; Фурон (Furon) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия; Фуросемид (Furosemid) *ALKALOID*, Македония; Фуросемид (Furosemid) *FARMOS*, Финляндия; Фуросемид (Furosemid) *HAFLSLUND NYCOMED*, Австрия; Фуросемид (Furosemid) *POLFA*, Польша; Фуросемид (Furosemid) *PHARMACHIM*, Болгария; Фуросемид (Furosemid) *WATSON LABORATORIES*, США; Фуросемид (Furosemid) *WEIMER PHARMA*, Германия.

**ФУРОСЕМИД (FUROSEMIД)**

Международное наименование — *furosemid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - фуросемид. Таблетки 0.04 г. Производитель. *ALKALOID*, Македония. (см. ФУРОСЕМИД)

**ФУРОСЕМИД (FUROSEMIД)**

Международное наименование — *furosemid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - фуросемид. Таблетки 0.04 г по 50, 100 и 500 шт. в упаковке. Производитель. *FARMOS*, Финляндия. (см. ФУРОСЕМИД)

**ФУРОСЕМИД (FUROSEMIД)**

Международное наименование — *furosemid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - фуросемид. Таблетки 0.005 г, 0.02 г, 0.04 г, 0.5 г по 50, 100, 250 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (1 мл раствора содержит 0.01 г активного вещества), в упаковке 10 ампул.

**Производитель.** *HAFLSLUND NYCOMED*, Австрия. (см. ФУРОСЕМИД)

**ФУРОСЕМИД (FUROSEMIД)**

Международное наименование — *furosemid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - фуросемид. Таблетки 0.04 г по 50 шт. в упаковке. Таблетки 0.5 г по 12 шт. в упаковке.

**Производитель.** *PHARMACHIM*, Болгария. (см. ФУРОСЕМИД)

**ФУРОСЕМИД (FUROSEMIД)**

Международное наименование — *furosemid*. Состав и формы выпуска. Активное вещество - фуросемид. Таблетки 0.04 г по 20 и 250 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (0.02 г активного вещества), в упаковке 5 или 50 ампул. Производитель. *POLFA*, Польша. (см. ФУРОСЕМИД)

**ФУРОСЕМИД (FUROSEMIД)**

Международное наименование — *furosemid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - фуросемид. Таблетки 0.02, 0.04 и 0.08 г. Производитель. *WATSON LABORATORIES*, США. (см. ФУРОСЕМИД)

**ФУРОСЕМИД (FUROSEMIД)**

Международное наименование — *furosemid*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - фуросемид. Таблетки 0.25 и 0.5 г. Раствор для инъекций (160 мг/мл). Производитель. *WEIMER PHARMA*, Германия. (см. ФУРОСЕМИД)

**X**

**HAES-СТЕРИЛ (HAES-STERIL)**

Состав и форма выпуска. 1 л раствора HAES-стерила 6% содержит 60 г поли-(О-2 гидроксипропил)-крахмала и 9 г хлорида натрия. 1 л раствора HAES-стерила 10% содержит 100 г поли-(О-2 гидроксипропил)-крахмала и 9 г хлорида натрия. Флаконы 250 или 500 мл по 10 штук в упаковке. Производитель. *FRESENIUS*, Германия. (см. ОКСИЭТИЛИРОВАННЫЙ КРАХМАЛ)

**ХАЛЬЦИОН (HALCION)**

Международное наименование — *triazolam*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - триазолам. Таблетки 0.125 и 0.25 мг по 10, 30, 100 и 500 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Относится к группе производных бензодиазепина. Сильное снотворное средство короткого действия. Увеличивает продолжительность сна, уменьшает период засыпания и снижает количество ночных пробуждений. Препарат существенно не влияет на III, IV и фазу быстрого движения глаз (БДГ), но уменьшает латентный период возникновения быстрой фазы. Длительное применение не вызывает толерантности к препарату, кумуляции его в организме или синдрома отмены после окончания срока его приема. В терапевтических дозах не угнетает сердечно-сосудистую и дыхательную системы. Показания. Кратковременные и проходящие расстройства сна; длительные нарушения сна (как дополнительное средство, кратким курсом). Режим дозирования. Устанавливается индивидуально. Средняя доза для взрослых - 0.25 мг перед сном, некоторым пациентам достаточно 0.125 мг. Максимальная доза - 1.0 мг. Для

пожилых и ослабленных пациентов средняя доза - 0.125 мг, максимальная доза - 0.25-0.5 мг.

**Побочное действие.** Сонливость, оглушенность, головокружение, головная боль, депрессия, атаксия, кожная сыпь, зуд, икота, чувство давления в эпигастрии, диарея, сердцебиение. Реже - нарушение концентрации внимания, замедление психических и двигательных реакций, расстройство сознания, нарушения зрения, вкуса. Возможны агрессивность, повышенная возбудимость, проходящая бессонница после отмены препарата, галлюцинации, сомнамбулизм, anterograde amnesia, формирование лекарственной зависимости. **Противопоказания.** Беременность, лактация, детский возраст (младше 18 лет), повышенная чувствительность к бензодиазепинам.

**Особые указания.** Длительное лечение препаратом не рекомендуется. При одновременном назначении хальциона и средств, угнетающих центральную нервную систему (нейролептиков, транквилизаторов и др.), возможно взаимное потенцирование их эффектов. Необходимо предупреждать пациента об опасности приема алкоголя или препаратов, угнетающих центральную нервную систему, на фоне лечения хальцином. С осторожностью назначают препарат больным, страдающим депрессией, имеющим суицидальные наклонности, а также больным с нарушениями функции печени, выраженной легочной недостаточностью; лицам, предрасположенным к формированию лекарственной зависимости. Желательно ограничить повторные назначения препарата лицам, не находящимся под наблюдением врача. Если препарат не вызывает дневной сонливости, он может быть назначен лицам, профессия которых требует быстрой



психической и физической реакции, однако пациенты должны быть предупреждены о возможности снижения скорости реакции.

Производитель. UPJOHN, США.

#### ХЕМОДЕКС (HEMODEX)

Состав и форма выпуска. Хемодекс с NaCl - раствор для инъекций во флаконах по 500 мл. В 100 мл содержится: декстрана с молекулярной массой 70000 - 6,0 г, NaCl - 0,9 г, бидистиллированной воды - до 100 мл. Хемодекс с глюкозой - раствор для инъекций во флаконах по 500 мл. В 100 мл содержится: декстрана - 6,0 г, глюкозы - 5,0 г, бидистиллированной воды - до 100 мл.

Фармакологическое действие. Раствор декстрана с глюкозой или с хлоридом натрия, оказывает действие на гемодинамику, увеличивая объем жидкости в кровяном русле.

Показания. Выраженная постгеморрагическая гиповолемия, гиповолемический шок вследствие травмы, потери крови при родах или в результате анематочной беременности, мелены и т.п. Гиповолемия, обусловленная потерей плазмы (ожоги, синдром сдавливания). Предоперационная и ранняя послеоперационная профилактика эмболии, лечение тромбозов.

Режим дозирования. Потеря крови до 2 литров может быть возмещена только с помощью хемодекса; потеря крови свыше 2 литров - введением хемодекса не более 2,5 л в день и дополнительным введением крови. Внутривенные инфузии препарата проводятся со скоростью 60-80 капле в минуту.

Противопоказания. Нарушения коагуляции и гемостаза. Сердечная декомпенсация. Олигурия или анурия, обусловленные органическим поражением почек. Травма черепа с повышенным внутричерепным давлением, кровоизлияния в мозг и другие случаи, при которых не показано введение большого количества жидкости. Наклонность к аллергическим реакциям.

Производитель. ZDRAVLE, Югославия.

#### ХЕНОДЕЗОКСИХОЛЕВАЯ КИСЛОТА (ACIDUM CHENODEZOXYCHOLICUM)

Международное наименование — *acidum chenodeoxycholicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хенодезоксихолевая кислота. Капсулы.

Фармакологическое действие. Тормозит синтез холестерина в печени, что ведет к снижению содержания холестерина в желчи и постепенному растворению холестериновых камней, находящихся в желчном пузыре и протоках.

Показания. Холестериновые камни желчевыводящих путей и желчного пузыря диаметром меньше 20 мм при сохранении функции желчного пузыря.

Режим дозирования. Суточная доза препарата составляет 15-18 мг/кг, разделенных на 3 приема: утром и днем 1 капсула, вечером - 2 капсулы. Продолжительность лечения составляет не менее 6 месяцев, а иногда до 1-2 лет. Если после 6 месяцев лечения не отмечается уменьшения размера желчных камней, следует прекратить прием препарата. После успешного лечения у больных с выраженной предрасположенностью к желчекаменной болезни, рекомендуется в профилактических целях в течение одного месяца принимать по 1 капсуле в день или каждый третий месяц по 1 капсуле в день в течение месяца.

Побочное действие. Редко - диарея, приступы желчной колики, повышение уровня трансаминаз в сыворотке крови.

Противопоказания. Наличие кальцификатов камней, острый холецистит, холангит, острый и хронический гепатит, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, воспалительные заболевания пищевода, желудка, кишечника; синдром малабсорбции; выраженные нарушения функции печени, почек; беременность.

Особые указания. Во время лечения препаратом женщины детородного возраста должны принимать меры по предупреждению беременности. Во время лечения препаратом необходимо контролировать функциональное состояние печени. У больных с ожирением эффективность препарата ниже, поэтому в период терапии следует стремиться к уменьшению массы тела. Не рекомендуется принимать препарат одновременно с холестирамином и антацидами в связи с возможностью связывания в желудочно-кишечном тракте.

Производитель. Хенофальк (Chenofalk) ZDRAVLE, Югославия; Хенохол (Chenochol) ICN GALENIKA, Югославия.

#### ХЕНОФАЛЬК (CHENOFALK)

Международное наименование — *acidum chenodeoxycholicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хенодезоксихолевая кислота. Капсулы по 0,25 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. ZDRAVLE, Югославия.  
(см. ХЕНОДЕЗОКСИХОЛЕВАЯ КИСЛОТА)

#### ХЕНОХОЛ (CHENOSCHOL)

Международное наименование — *acidum chenodeoxycholicum*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хенодезоксихолевая кислота. Капсулы 0,25 г по 56 шт. в упаковке.

Производитель. ICN GALENIKA, Югославия.  
(см. ХЕНОДЕЗОКСИХОЛЕВАЯ КИСЛОТА)

#### ХЕФЕРОЛ (CHEFEROL)

Международное наименование — *ferrofumarat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - феррофумарат. Капсулы 0,35 г.

Фармакологическое действие. Хеферол содержит высокий процент элементарного железа в виде феррофумарата. Железо высвобождается постепенно в кишечнике, и выполняет функцию биокатализатора в организме, а также являясь составной частью гемоглобина и некоторых ферментов, стимулирует эритропоэз в костном мозге.

Показания. Терапия и профилактика железодефицитной анемии, повышенная потребность организма в железе (беременность, лактация и др.), недостаточность поступления железа с пищей, нарушение всасывания железа из ЖКТ (хроническая диарея).

Режим дозирования. Взрослые и дети: по 1 капсуле натощак за 0,5 часа перед завтраком. При необходимости: 2 капсулы в день за один или два приема. Продолжительность курса лечения 6-12 недель. Прием препарата необходимо продолжать и после нормализации картины крови в организме, для того чтобы восполнить депо железа в организме.

Побочное действие. Снижение аппетита, тошнота, рвота, диарея, запор - встречается реже чем при приеме других препаратов железа.

Противопоказания. Гемохроматоз, все разновидности анемии, не вызванные дефицитом железа. Относительные противопоказания: пептическая язва, регионарный энтерит, язвенный колит.

Особые указания. Препарат не следует принимать одновременно с антибиотиками тетрациклинового ряда.

Производитель. ALKALOID, Македония.

#### ХИВИД (HIVID)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - зальцитабин. Таблетки, покрытые оболочкой, 0,375 и 0,75 мг активного вещества по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Зальцитабин - синтетический нуклеозидный аналог естественного нуклеозида 2-дезокситидина, обладающий противовирусным действием. Под влиянием клеточных ферментов зальцитабин внутри клетки превращается в активный метаболит дидеокситидин-5-

трифосфат, который проявляет конкурентное действие в отношении транскриптазы вируса иммунодефицита человека (ВИЧ) и угнетает репликацию вирусной ДНК. При приеме внутрь биодоступность составляет более 86%. Прием пищи уменьшает всасывание препарата. Препарат проникает через гемато-энцефалический барьер.

**Показания.** Монотерапия инфекций ВИЧ, при отсутствии эффекта от применения зидовудина. Комбинированная терапия с зидовудином у ранее инфицированных ВИЧ.

**Режим дозирования.** Для монотерапии назначают взрослым по 0.75 мг каждые 8 часов. При проведении комбинированной терапии назначают по 0.75 мг хинидина и 200 мг зидовудина 3 раза в сутки. При появлении побочных эффектов необходимо отменить один из препаратов и снизить наполовину дозу другого препарата.

**Побочное действие.** При лечении хинидином может развиваться периферическая нейропатия, панкреатит, требующие отмены препарата. Из других побочных эффектов чаще встречаются тошнота, диспепсия, анорексия, диспептические расстройства, образование язв в слизистой пищевода и полости рта, ulcerогенное действие. Могут появиться кожные высыпания, миалгия, артралгия, фарингит, общее недомогание и лихорадка. В редких случаях под влиянием хинидина наблюдаются изменения со стороны сердечно-сосудистой системы (тахикардия, аритмии, повышение АД и др.), нарушения функции печени и почек, подагра, нарушения со стороны ЦНС, изменения психики, изменения вкуса, нарушения зрения.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к хиниду. Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с панкреатитом, хронической сердечной недостаточностью, кардиомиопатией, нарушениями функции почек, печени. При развитии симптомов периферической нейропатии лечение следует прекратить до их устранения и при необходимости в последующем назначать хинид в половинной дозе. В процессе лечения необходимо осуществлять контроль неврологического статуса, биохимических показателей крови (в частности, амилазы), общего анализа крови. Не рекомендуется одновременно назначать хинид и препараты, способные вызвать периферическую нейропатию: левомицетин, ципрофлоксацин, дапсоном, дисульфирамом, этионамидом, изониазидом, гидралазином, глутетимидом, препаратами золота, йодохинолом, метронидазолом, нитрофурановыми препаратами, дифенином, рибавирином, винкристином, амфотерицином.

**Прозводитель.** ROCHE, Швейцария.

## ХИКОНЦИЛ (HICONCIL)

Международное наименование — amoxicillin.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - амоксициллин. Капсулы 0.25 г, 0.5 г по 16 или 100 шт. в упаковке. Капли (1 мл препарата содержит 0.1 г активного вещества) по 10 мл в упаковке. Суспензия для перорального применения (1 мл препарата содержит 0.025 г активного вещества) по 60 мл во флаконах.

**Прозводитель.** KRKA, Словения.

(см. АМОКСИЦИЛЛИН)

## ХИЛАК (HILAK)

**Состав и форма выпуска.** Активные вещества - стерильный концентрат продуктов обмена молочной кислоты, биосинтетическая молочная кислота в высокой концентрации, молочнокислый буфер, лактоза, аминокислоты, концентрированные продукты обмена грамположительных и грамотрицательных симбиотических продуктов толстого и тонкого кишечника, а так же жирные кислоты начального ряда. Капли форте по 30 и 100 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Способствует созданию pH желудка в границах физиологической нормы. Без хинидина или без добавки живых микроорганизмов способствует

санации кишечной флоры биологическим путем: с помощью биосинтетической молочной кислоты на обогащенной буферной системе достигается сдвиг pH к физиологическим значениям для данного отрезка кишечника, что создает неблагоприятные условия для чуждых бактерий, таких как патогенные и условнопатогенные. Значительная добавка биосинтетических бактериальных продуктов способствует поддержанию физиологической функции слизистой кишечника в плане поддерживающей терапии. Через антагонистическое действие против патологических бактерий и ускорение реализации нормальных симбиотом кишечника осуществляется регенерация ослабленной кишечной флоры. Этот симбиоз между слизистой оболочкой и постоянной флорой определенного отрезка кишечника, от которого зависит физиологическая функция, осуществляется благодаря содержанию в хилаке продуктов обмена грамположительных или грамотрицательных облигатных кишечных микробов. Это способствует быстрому восстановлению оптимальной флоры кишечника, нарушенной во время применения сульфонамидов, антибиотиков и других бактерицидных веществ. Поскольку капли хилаке форте содержат биосинтетическую молочную кислоту с ее буфером и продукты микробного обмена микробов-антагонистов, это способствует действительной стерильности желудка и верхних отделов тонкого кишечника. Избирательная резорбция в кишечный кровоток, особенно в тонком кишечнике, обычно влияет на организм благоприятно.

**Показания.** Бройдильная или гипослизная диспепсия; диарея; запоры, гастрокардинальный синдромомкомплекс; гастронтерит, восходящие болезни печени и желчного пузыря, нарушения всасывания, изогенно обусловленная хроническая экзема; период во время или после антибактериальной, сульфонамидной или лучевой терапии для восстановления физиологической кишечной флоры. При сниженной кислотности или анацидном состоянии и даже для поддержания и стабилизации кислотности.

**Режим дозирования.** Взрослым: в первые дни 3 раза в день перед или во время еды по 40 капель в небольшом количестве жидкости (не в молоке). Позднее доза может быть наполовину уменьшена. Грудные дети и дети: 3 раза в день по 15-20 капель в небольшом количестве жидкости.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуда, крапивницы, запор, диарея. Препарат хорошо переносится как детьми, так и взрослыми и даже при длительном применении не дает побочных действий.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Прозводитель.** LUDWIG MERCKLE, Австрия.

## ХИНИДИН (CHINIDIN)

Международное наименование — chinidin.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - хинидина сульфат. Таблетки-дело 0.2 и 0.25 г.

**Фармакологическое действие.** Антиаритмический препарат I класса пролонгированного действия. Оказывает мембраностабилизирующее действие, увеличивает эффективный рефрактерный период и продолжительность потенциала действия в предсердиях и желудочках. Вызывает снижение сократимости и возбудимости миокарда, замедление АВ проводимости, подавление автоматизма синусового узла. Обладает антихолинэргическим действием.

**Показания.** Лечение и профилактика наджелудочковой и желудочковой экстрасистол; профилактика пароксизмальных аритмий (мерцание предсердий, наджелудочковая и желудочковая тахикардия).

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально. Для исключения идиосинкразии к хинидину лечение начинают с пробной дозы 0.1 г. Средняя доза составляет по 0.2-0.25 г 2 раза в сутки (утром и вечером). Максимальная суточная доза 1.0 г

(в 2 приема). Таблетки принимают целиком, не разжевывая и запивая 1/2 стакана воды.

Побочное действие. Возможны: диарея, тошнота, рвота, нарушения зрения, головная боль, слабость. В отдельных случаях возможно возникновение желудочно-кишечной экстрасистолии, желудочно-кишечной тахикардии, фибрилляции желудочков. При длительном назначении могут иметь место нарушения функции печени, тромбоцитопения, крапивница, фотосенсибилизация, лихорадка.

Противопоказания. АВ блокада II и III степени (за исключением случаев наличия искусственного водителя ритма), кардиогенный шок, тяжелые формы хронической сердечной недостаточности, тромбоцитопения, гликозидная интоксикация, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с аденотомией предстательной железы, глаукомой, синдромом слабости синусового узла, склонностью к артериальной гипотонии, нарушениями функции почек и/или печени; в случаях предшествующего лечения препаратами, вызывающими урежение ЧСС и замедление АВ проводимости. Производители. Киндин Дурулес (Kinidin Durules) ASTRA, Швеция; Кинилентин (Kinilentin) LEIRAS, Финляндия.

### ХИНОДИС (QUINODIS)

Международное наименование — *fleloxacina*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — флехлоксацин. Таблетки белого цвета 0.2 г и таблетки розового цвета 0.4 г по 7 и 10 шт. в упаковке. Сухое вещество 0.1 и 0.4 г для внутривенных инфузий во флаконах.

Фармакологическое действие. Антибиотики группы фторхинолонов бактерицидного действия. Высоко активны в отношении большинства грамотрицательных микроорганизмов: гемофильной и кишечной палочки, шигелл, сальмонелл, протей, серицелл, актинобактерий, менингококка, гонококка. Низкую чувствительность к хинолиду имеют *Pseudomonas spp.*, *Xanthomonas maltophilia*, *Staphylococcus*. К препарату резистентны *Pseudomonas aeruginosa*, *Peptostreptococcus*, *Streptococcus*, *Enterococcus* (при системных инфекциях). Препарат быстро и полностью всасывается из ЖКТ.

Показания. Бактериальные инфекции мочевыводящих, дыхательных путей, органов малого таза, ЖКТ, гонорея неосложненная и др., вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Средняя суточная доза — 0.4 г. Пациентам старше 75 лет назначают в суточной дозе 0.2 г. Курс лечения составляет от 7 до 14 дней. При бактериальных энтеритах продолжительность лечения — 3 дня. Для лечения неспецифической неосложненной инфекции мочевыводящих путей и неосложненной гонореи назначают 0.4 г в один прием, либо в дозе 0.2 г 1 раз в день в течение 7 дней. Таблетки принимают во время или после еды, запивая достаточным количеством воды. При тяжелом течении инфекций препарат вводят в/в капельно в течение 1 часа.

Побочное действие. Возможны: тошнота, рвота, диарея, кожная сыпь, фотосенсибилизация, головная боль, головокружение, бессонница, фотосенсибилизация, артралгии, артериальная гипотония. При в/в введении — боль, зуд, покраснение в месте введения, флебит. В редких случаях — озноб, лейкопения, увеличение количества тромбоцитов; повышение концентрации в крови билирубина, печеночных трансаминаз, щелочной фосфатазы, глюкозы, мочевины, остаточного азота; протениурия.

Противопоказания. Беременность, лактация, возраст до 18 лет, повышенная чувствительность к флехлоксацину и другим препаратам хинолонового ряда.

Особые указания. Хинодиис следует с осторожностью применять у больных с неврологическими расстройствами, при наличии нарушений функции почек. Одновременный прием с

антиагрегантами, содержащими алюминий и магний, приводит к уменьшению всасывания хинолида. В период лечения следует избегать ультрафиолетового облучения.

Производитель. ROCHE, Швейцария.

### ХИНОФУНГИН (CHINOFUNGIN)

Международное наименование — *tolnaftat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — толнафат. Аэрозоль (1 г активного вещества в 125 г масляного раствора) во флаконах. Присыпки (1 г активного вещества в 50 г присыпки) по 50 г в расфасованной коробке.

Фармакологическое действие. Противогрибковое средство. Показания. Поверхностные микозы, вызванные дерматофитами: межпальцевые эрозии, поверхностные трихофитии, паховая эпидермофития, микогенная экзема, руброфития, интритиги, вспомогательная терапия онихомикоза, пролиакиа и долевание грибового поражения складчатых поверхностей у лиц, страдающих гипергидрозом.

Режим дозирования. Перед обработкой пораженную поверхность необходимо вымыть теплой водой и вытереть насухо. Аэрозоль наносит 2 раза в день с расстояния 15–20 см, держа баллон в вертикальном положении. Порошок: 2 раза в день присыпают пораженную поверхность.

Побочное действие. Редко — аллергическая реакция в виде кожной сыпи, крапивницы, зуда, ангионевротического отека. Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Не следует наносить препарат на открытые раны. Порошок не эффективен при лечении онихомикоза.

Производитель. CHINOFIN, Венгерская республика.

### ХИОСЦИН-Н (HYOSCINE-N)

Международное наименование — *hyoscinbutylbromid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — гиосцинбутилбромид. Раствор (1 мл содержит 0.02 г активного вещества) 1 мл в ампулах.

Производитель. WEIMER PHARMA, Германия.

(см. ГИОСЦИНБУТИЛБРОМИД)

### ХИПУРИК (HIPURIK)

Международное наименование — *benzbromaron*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — бензбромарон. Таблетки 0.08 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. KRKA, Словения (в сотрудничестве с Sanofi Франция).

(см. БЕНЗБРОМАРОН)

### ХЛОРЕКСИДИН (CHLORHEXIDINE)

Состав и форма выпуска. 4% раствор хлоргексидина глюконата во флаконах по 500 мл и 1% крем хлоргексидина глюконата по 50 г в упаковке.

Фармакологическое действие. Местнодезинфицирующее средство, проявляющее сильные бактерицидные свойства по отношению к грамположительным и грамотрицательным штаммам микроорганизмов, обладает антисептическими способностями. Оказывает фунгицидное действие. Очищает и дезинфицирует кожу, не повреждая ее. Не действует на микобактерии и споры бактерий.

Показания. Мытье и дезинфекция рук медицинского персонала и кожи больного перед оперативным вмешательством. Общая дезинфекция больничных помещений.

Режим дозирования. Дезинфекция рук перед операцией: стерильной щеткой мыть руки водой с мылом, тщательно ополоснуть руки водой, затем в течение 3 минут мыть руки с 3 мл препарата, смыть пену и в течение 1 минуты мыть руки следующей порцией препарата, вытереть стерильным полотенцем. Гигиена рук: вымыть руки водой и мылом, затем ополоснуть водой и в течение 2 минут мыть с 3 мл препарата. повторно хорошо смыть водой и высушить. Крем наносится на

кожу рук или на кожу в месте предстоящего вмешательства или около места повреждения при травмах.

Побочное действие. Редко - появление аллергического дерматита, иногда сочетающегося с фотосенсибилизацией.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к хлордизепоксиду.

Особые указания. Нельзя допускать попадания препарата в глаза.

Производители. Гибискраб (Hybiscrab) JCI, Великобритания; Себидин (Sebidin) POLFA, Польша.

## ХЛОРДИАЗЕПОКСИД (CHLORDIAZEPOXID)

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хлордизепоксид. Драже.

Фармакологическое действие. Транквилизатор из группы бензодиазепинов. Оказывает успокаивающее действие на центральную нервную систему, уменьшает тревогу, чувство страха, раздражительность, улучшает настроение, вызывает мышечную релаксацию, облегчает засыпание, обладает противосудорожной активностью.

Показания. Состояния страха, тревоги, повышенного нервного напряжения, депрессивные неврозы, кардионеврозы, реактивные депрессии, абстинентный синдром, судорожное состояние или его угроза, климактерические и пременструальные неврозы, аллергические кожные болезни, протекающие с зудом. Препарат также используется для подготовки к операциям и родам.

Режим дозирования. Взрослым препарат обычно назначают по 5-10 мг 2-4 раза в сутки. При состоянии напряжения и беспокойства, сочетающемся с бессонницей, - по 10-20 мг 1 раз за 1-2 ч до сна. В психиатрической практике - первоначально 50-100 мг/сут., затем доза препарата постепенно повышается до 300 мг/сут., которую разделяют на 3-4 приема. При алкогольном возбуждении возможно применение дозы более 300 мг/сут. Детям в возрасте 4-7 лет обычно назначают 5-10 мг/сут., 8-14 лет - 10-20 мг/сут., 15-18 лет - 20-30 мг/сут. Суточная доза всегда делится на 3-4 равные дозы.

Побочное действие. Сонливость, нарушение концентрации внимания, замедление психических и двигательных реакций, легкое нарушение походки, спутанность сознания, затруднение дыхания, головокружение, кожная сыпь. При длительном лечении в больших дозах возможно возникновение привыкания и лекарственной зависимости.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к бензодиазепинам, миастения, беременность, лактация.

Особые указания. При применении препарата не следует заниматься видами деятельности, требующими повышенного внимания. Резкая отмена хлордизепоксидов может вызвать возбуждение, бессонницу, снижение аппетита. Препарат усиливает действие алкоголя и препаратов, угнетающих функцию ЦНС.

Производители. Либриум (Librium) ROCHE, Швейцария; Эленимум (Elenium) POLFA, Польша.

## ХЛОРПРОТИКСЕН (CHLORPROTHIXEN)

Международное наименование - *chlorprothixen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хлорпротиксен - гидрохлорид. Таблетки, покрытые оболочкой - 0.015 и 0.5 г по 30 шт. в упаковке; раствор для инъекций - хлорпротиксен мезилат в ампулах по 2 мл (0.05 г), в упаковке 10 и 100 ампул. Капли.

Фармакологическое действие. Нейролептик, производное тиоксантена, тормозящий деятельность ЦНС, обладающий анксиолитическим и антидепрессивным действием, а, кроме того, антигистаминной, антисеротониновой, адренолитической и парасимпатолитической активностью.

Показания. Реактивные и невротические депрессии с преобладающей тревожной симптоматикой, состояние возбуждения, связанное со страхом и напряжением, спутанность

сознания при мозговом склерозе, травмы мозга, алкогольный делирий, вспомогательное средство при психотерапии, тревожное состояние, обуславливающее затрудненное засыпание, необходимость долгосрочной терапии состояний возбуждения и тревоги, в детской психиатрии - психосоматические и невротические расстройства, поведенческие расстройства; премедикация, состояние после операций, беспокойство у ожоговых больных, дерматозы с упорным зудом, климактерические депрессии и беспокойство, в педиатрии и терапии - при бессонницах, аллергии, судорожном кашле, спазмах желудочно-кишечного тракта, рвоте.

Режим дозирования. Индивидуальный. Неврозы: 10-15 мг перед сном, при необходимости - 30 мг перед сном, и в исключительных случаях также 15 мг перед сном. Психозы: обычно назначают 1 разовую дозу перед сном (100-600 мг), при необходимости введения дополнительной дозы в течение дня, а также высокую дозу назначают вечером. Зуд: 15-100 мг в 4 приема. Детям назначают при неврозах 5-30 мг в день, при психозах - 100-200 мг в день или больше. Инъекции применяются при отказе больного от перорального приема, а также в начале курса при необходимости быстрого действия препарата. Вводят 1-3 ампулы при необходимости до 4 раз в день глубоко внутримышечно. При признаках угрожающего аборта или преждевременных родов дают 15 мг перорально 2-3 раза в день или 1/2 ампулы (25 мг) внутримышечно в течение 2-3 дней, а затем вводят сниженные дозы еще в течение 7-10 дней. Для пожилых больных дозы следует снижать.

Побочное действие. Психомоторное торможение, легкий экстрапиримидальный гипокинетическо-гиперкинетический синдром, ортостатическая гипотензия, усталость, головокружение, при гиперчувствительности возможны фотосенсибилизация, тяжелый дерматит; кортикальное и лентиккулярное помутнение с возможным нарушением зрения, констипация, желтуха, агранулоцитоз, лейкоцитоз, лейкопения, гемолитическая анемия, антихолинэргические проявления: сухость во рту, тахикардия, повышенное потоотделение, частые приливы, нарушение аккомодации, расстройства зрения, мочеиспускания, эндокринных функций (амеория, галакторея, гинекомастия, сахарный диабет, ослабленная потенция и либидо), повышенный аппетит с увеличением массы тела, возможно развитие привыкания к употреблению препарата.

Противопоказания. Абсолютные: отравление алкоголем, барбитуратами, другими средствами с тормозящим действием, гиперчувствительность к хлорпротиксену. Относительные: эпилепсия, склонность к коллапсам, паркинсонизм, расстройства кровообращения, серьезные заболевания печеночной и почечной паренхимы, тяжелые декомпенсированные пороки, тахикардия, тяжелое соматическое истощение, тяжелый церебральный склероз и пожилой возраст.

Особые указания. Алкоголь, анестетики, наркотические, седативные, снотворные и нейролептические средства при одновременном введении усиливают общее действие на ЦНС. Приемлемыми являются только сочетания с тимолептиками (амитриптилином, нортриптилином, имипрамином, дозулепином). Атропиноподобные вещества усиливают антихолинэргическое действие хлорпротиксена. Хлорпротиксен усиливает действие гипотензивных средств. В очень редких случаях при применении препарата возможно парадоксальное повышение беспокойства, при этом рекомендуется переход на нейролептик с инцизивным действием (хлоротепин, галоперидол). Так как препарат вызывает сонливость, то его нельзя применять амбулаторно у лиц, чья деятельность требует быстрой психофизической реакции, если их реакция не проверена длительным применением поддерживающих доз. Производители. LECHIVA, Чехия.

## ХОЛАГОГОМ (HOLAGOGOM)

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит экстракта чис-



тоела спиртового сухого 0.04 г, экстракта куркумы спиртового сухого 0.02 г, экстракта листьев шпината водного 0.05 г, эссенциальных фосфолипидов 0.1 г, масла мяты перечной 0.005 г, масла куркумы 0.005 г. Капсулы по 30 или 50 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Холаголум - комбинированный препарат растительного происхождения. Входящие в его состав биологически активные вещества усиливают выработку желчи гепатоцитами, стимулируют ее отток, стимулируют опорожнение желчного пузыря, стимулируют панкреатическую секрецию. Препарат улучшает обменные процессы в поврежденных гепатоцитах, способствует растворению холестерина, входящего в состав камней желчного пузыря.

**Показания.** Гипомоторная дискинезия желчевыводящих путей и желчного пузыря, хронический холецистит и холангит в фазе ремиссии, постхолецистэктомический синдром, недостаточность внешнесекреторной функции поджелудочной железы (в частности, при хроническом панкреатите).

**Режим дозирования.** Назначают внутрь по 2 капсулы 3 раза в день в первую неделю; в дальнейшем по 1 капсуле 3 раза в день во время или после еды, запивая небольшим количеством жидкости. При необходимости дозу препарата можно увеличить до 6 капсул в день.

**Побочное действие.** При применении препарата в указанной дозировке по показаниям побочного действия не выявлено.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени, печеночная кома, обтурация желчевыводящих путей, эмпиема желчного пузыря.

**Особые указания.** Прием холаголума необходимо сочетать с диетой.

**Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

#### ХОЛАГОЛ (CHOLAGOL)

**Состав и форма выпуска.** Раствор содержит красящего вещества корня куркумы 0.0225 г, эмодина из крушины 0.009 г, мятыя салицилата 0.18 г, эфирных масел 5.535 г, спирта этилового 0.8 г, оливкового масла до 10 г. Флаконы по 10 мл. **Фармакологическое действие.** Входящие в состав препарата вещества, преимущественно растительного происхождения, оказывают холеретическое и умеренное спазмолитическое действие.

**Показания.** Хронический холецистит и холангит в фазе ремиссии, диспептический синдром после операции на желчевыводящих путях, гипомоторная дискинезия желчного пузыря и желчевыводящих путей, хронический холестатический гепатоз.

**Режим дозирования.** Назначают по 5-10 капель препарата 3 раза в день на сахар за 30 мин до еды. При выраженных расстройствах (начинающиеся колики) дозу можно увеличить до 20 капель однократно. При необходимости препарат можно принимать во время или после еды.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, рвота, изжога.

**Противопоказания.** Острые воспалительные заболевания гепато-билиарной системы.

**Производитель.** GALENA, Чехия.

#### ХОЛАФЛУКС (CHOLAFUX)

**Состав и форма выпуска.** В 100 г чая содержится 37.5 г обезвоженного экстракта следующего состава: листья шпината 10.5 г, плод черноплоха 4.5 г, трава черноплоха 12.5 г, трава чистотела 40.5 г, трава тысячелистника 12.0 г, корень лакричника 43.5 г, корневище ревеня 15.0 г, корень и трава одуванчика 12.0 г, сухой спиртовый экстракт корневика куркумы 0.4 г, экстракт алоэ 1.2 г, масло куркумы 0.076 г. Порошок 37.5 г во флаконе 150 мл. Порошок 75 г во флаконе 300 мл.

**Фармакологическое действие.** Холафлукс - комбинированный сбор растительного происхождения, обладающий выра-

женным желчегонным действием. Препарат быстро и полностью растворяется в воде.

**Показания.** Гипомоторная дискинезия желчевыводящих путей и желчного пузыря, хронический холецистит и холангит в фазе ремиссии, постхолецистэктомический синдром.

**Режим дозирования.** 1 чайную ложку чая заливают горячей водой и размешивают. Назначают по 1 чашке 3 раза в день (утром натощак или перед едой).

**Побочное действие.** При применении холафлуksа по показаниям в указанной дозировке побочного действия препарата не выявлено.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени, печеночная кома, обтурация желчевыводящих путей, эмпиема желчного пузыря, кишечная непроходимость.

**Особые указания.** После взятия дозы чая флакон следует немедленно закрыть.

**Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

#### ХОЛЕСТИД (COLESTID)

**Международное наименование — colestipol.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - холестипола гидрохлорид. Гранулы по 5 г в пакете. В упаковке 50 пакетов. Таблетки.

**Фармакологическое действие.** Гипохолестеринемическое средство. Понижает уровень общего холестерина и холестерин-содержащих липопротеидов низкой плотности в плазме крови, не изменяя уровня липопротеидов высокой плотности. Являясь линонормобонной смолкой, препарат связывает желчные кислоты в кишечнике с образованием комплекса, который выводится из организма.

**Показания.** Гиперхолестеринемия (в том числе при атеросклерозе, артериальной гипертензии).

**Режим дозирования.** Взрослым назначают в начальной дозе 5 г в сутки; в дальнейшем дозу повышают на 5 г каждые 4-8 недель до максимальной суточной дозы, равной 30 г. Перед применением гранулы препарата растворяют в воде или другой жидкости.

**Побочное действие.** Возможны: тошнота, рвота, икота, диарея, запор, метеоризм. Редко - крапивница и дерматит. Длительное применение холестида может привести к дефициту витаминов А, Д, Е и К.

**Противопоказания.** Стенокардия, детский возраст (младше 6 лет), повышенная чувствительность к препарату. Безопасность применения у беременных не установлена.

**Особые указания.** Холестид может вызвать нарушение абсорбции других лекарственных препаратов, поэтому их следует назначать за 1 ч до или через 4 часа после приема холестида. Особую осторожность следует соблюдать при одновременном применении с препаратами диализата.

**Производитель.** UPJOHN, США.

#### ХОМОЛОНГ 40 (HOMOLONG 40)

**Международное наименование — insulin.**

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - инсулин-цинк суспензия, содержащая 30% аморфного и 70% кристаллического инсулина идентичного инсулину человека. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Препарат инсулина идентичного инсулину человека средней продолжительности действия. Гипогликемизирующее действие препарата наступает приблизительно через 2.5 часа после введения, максимум эффекта проявляется между 7 и 15 часами, действие препарата продолжается 22 часа после инъекции.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет; пригоден для применения при осложненных инсулинотерапии, вызванных применением традиционных препаратов инсулина (инсулинорезистентность, аллергические реакции,



посттипе-секционные липидостероиды, в период беременности, при сахарном диабете в детском возрасте. Режим дозирования. Применяется 1 или 2 раза в сутки. Дозы и время введения устанавливаются индивидуально. Перед употреблением флакон необходимо встряхивать. Препарат нельзя использовать в инфузионных помпах. Возможна смесь препарата в одном шприце с хоморамом 40 с целью получения более сильного начального эффекта. Смесь инсулинов следует вводить непосредственно после приготовления. При приготовлении смеси в шприц сначала набирают инсулин короткого действия, а затем инсулин пролонгированного действия.

Побочное действие. Гипогликемия, которая обычно является следствием погрешностей в назначенной диете, нерегулярного приема или передозировки инсулина, неправильного распределения как рационов, так и физической нагрузки. Состояние купируется приемом сахара или сладостей. При более тяжелых случаях возникает необходимость внутривенного введения раствора глюкозы наряду с другими мероприятиями. Противопоказания. Гипогликемия. Препарат непригоден для лечения диабетической комы.

Особые указания. Одновременный прием кортикостероидов, бета-адреноблокаторов, ингибиторов МАО, противозачаточных средств может обусловить потребность в изменении дозировки инсулина.

Производитель, PLIVA, Хорватия.

#### ХОМОРАП 100 (HOMORAP 100)

Международное наименование — *Insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — вещество идентичное человеческому инсулину. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл препарата содержит 100 ЕД) 1.5 мл в пенфиллах по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Препарат нейтрального инсулина идентичного человеческому короткого действия. Гипогликемизирующее действие препарата наступает через 30 минут после инъекции, максимум эффекта проявляется между 2.5 и 5 часами, при общей продолжительности действия около 8 часов.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет с использованием шприц-ручки или пивацев в других приборах для введения инсулина; особенно пригоден для интенсифицированной инсулинотерапии, при хирургических вмешательствах у больных диабетом, в период беременности, при сахарном диабете у детей.

Режим дозирования. Применяется 3 и более раз в день. Дозы и время введения устанавливаются индивидуально. Терапия препаратом может быть дополнена применением препарата инсулина с пролонгированным действием. Препарат вводит подкожно. Прием пищи следует производить не позже 30 минут после инъекции препарата.

Побочное действие. Гипогликемия, которая обычно является следствием погрешностей в назначенной диете, нерегулярного приема или передозировки инсулина, неправильного распределения как рационов, так и физической нагрузки. Состояние купируется приемом сахара или сладостей. При более тяжелых случаях возникает необходимость внутривенного введения раствора глюкозы.

Противопоказания. Гипогликемия.

Особые указания. При беременности, острых болезненных состояниях, приеме кортикостероидов, бета-адреноблокаторов, ингибиторов МАО, противозачаточных средств необходима коррекция дозы препарата. Флаконы следует хранить при температуре от +2° до +8°. Не допускать замораживания.

Производитель, PLIVA, Хорватия.

#### ХОМОРАП 40 (HOMORAP 40)

Международное наименование — *Insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — вещество идентичное человеческому инсулину. Раствор нейтрального инсу-

лина для инъекций (1 мл раствора содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Представляет собой нейтральный раствор инсулина идентичного человеческому. Препарат короткого действия. Гипогликемизирующее действие препарата наступает через 30 минут после инъекции, максимум эффекта проявляется между 2.5 и 5 часами, а прекращается приблизительно через 8 часов после инъекции.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет. Особенно пригоден в случаях, требующих неотложного вмешательства (диабетическая кома и прекома, в период хирургических вмешательств у больных диабетом), а также при сахарном диабете в детском и юношеском возрасте, при беременности.

Режим дозирования. Применяется 2 и более раз в сутки. Дозы и время введения устанавливаются индивидуально. Препарат вводят подкожно, внутривенно, внутримышечно. Прием пищи больному следует производить не позднее, чем через 30 минут после инъекции препарата при подкожном введении. Препарат можно применять с использованием большинства видов инсулиновых помп. Однако, некоторые виды инсулиновых перистальтических помп непригодны для введения препарата из-за опасности образования осадка. Препарат можно смешивать в одном шприце с другими препаратами человеческого инсулина. Смесь инсулинов следует вводить непосредственно после ее приготовления. При приготовлении смеси в шприц сначала набирают инсулин короткого действия, а затем препарат инсулина пролонгированного действия.

Побочное действие. Гипогликемия, обычно является следствием погрешностей в назначенной диете, нерегулярного приема или передозировки инсулина, неправильного распределения как рационов, так и физической нагрузки. Состояние купируется приемом сахара или сладостей. При более тяжелых случаях возникает необходимость внутривенного введения раствора глюкозы наряду с другими мероприятиями. Противопоказания. Гипогликемия.

Особые указания. Одновременный прием кортикостероидов, бета-адреноблокаторов, ингибиторов МАО, противозачаточных средств может обусловить потребность в изменении дозировки инсулина.

Производитель, PLIVA, Хорватия.

#### ХОМОФАН 100 (HOMOFAN 100)

Международное наименование — *Insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — изофан протамин инсулина идентичного человеческому. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 100 ЕД) 1.5 мл в пенфиллах по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Применяется для лечения инсулинозависимого диабета, с использованием пивацев или других подобных приборов для введения инсулина. Препарат средней продолжительности действия: гипогликемизирующее действие наступает через 1.5 часа после инъекции, максимум эффекта проявляется между 4 и 12 часами, при общей продолжительности действия 24 часа.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет у детей, в период беременности, при интенсифицированной инсулинотерапии.

Режим дозирования. Препарат применяется 1 или 2 раза в день. Дозы и время введения устанавливаются индивидуально. Терапия препаратом может быть дополнена с помощью отдельного введения препарата инсулина короткого действия. Препарат вводит подкожно.

Побочное действие. Гипогликемия, которая обычно является следствием погрешностей в назначенной диете, нерегулярного приема или передозировки инсулина, неправильного распределения как рационов, так и физической нагрузки. Состояние купируется приемом сахара или сладостей. При более тяжелых случаях возникает необходимость внутривенного введения раствора глюкозы.

**Противопоказания.** Гипогликемия. Не пригоден для лечения диабетической комы.

**Особые указания.** При беременности, острых болезненных состояниях, приеме кортикостероидов, бета-адреноблокаторов, ингибиторов МАО, противозачаточных средств необходима коррекция дозы препарата. Следует строго придерживаться инструкции по использованию приборов для применения препарата. Флаконы следует хранить при температуре от +2° до +8°. Не допускать замораживания. Производитель. *PLIVA*, Хорватия.

## ХОНВАН (HONVAN)

Международное наименование — *phosphostrol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фосфострола тетранатриевая соль. Таблетки 0.12 г по 30 шт. в упаковке. Ампулы 0.25 г по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Оказывает противоопухолевое действие при раке предстательной железы. При проникновении в ткани опухоли препарат под действием кислой фосфатазы распадается с образованием дигитилистола, который оказывает цитостатическое действие.

**Показания.** Рак предстательной железы с метастазами.

**Режим дозирования.** Вводят внутривенно в дозе 1.2 г один раз в день в течение 10 дней. (Больным с тяжелым общим состоянием, нарушениями функции сердечно-сосудистой системы и печени назначают в дозе 0.6 г/сут). Затем в течение 10-20 дней вводят в дозе 0.3 г/сут. Затем переходят на поддерживающую терапию: в первые 2 месяца вводят внутривенно по 0.3-0.6 г 3-4 раза в неделю; в следующие 2 месяца - по 0.3-0.6 г 2 раза в неделю; далее по 0.3 г каждые 2 недели. Лечение можно проводить таблетками: для основного курса назначают по 3-4 таблетки в день; для поддерживающего лечения назначают по 2 таблетки 3 раза в день в течение 2-3 месяцев; затем по 1-2 таблетки в день.

**Побочное действие.** В начале лечения - тошнота, рвота, ухудшение общего состояния. Возможны неприятные ощущения (жуд, боль) в анальной и генитальной областях, реже в области лица и шеи; боли в области метастатических узлов, понижение свертываемости крови, геморрагический диатез, незначительная феминизация.

**Противопоказания.** Нарушение свертывающей системы крови.

**Особые указания.** С целью уменьшения частоты и выраженности побочных эффектов желателен ввод внутривенно медленно в растворе глюкозы с одновременным назначением антигистаминного препарата.

Производители. *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина.

## ХОТЕМИН (HOTEMIN)

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пироксикам. Капсулы 0.01 г по 20 шт. в упаковке.

Производитель. *EGIS*, Венгерская республика. (см. ПИРОКСИКАМ)

## ХРОМОГЛИКАТ НАТРИЯ (NATRII CROMOGLYCATE)

Международное наименование — *sodium cromoglycate*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - хромогликат натрия. Капсулы 0.02 г для ингаляций с помощью спинайлера. Дозированные аэрозольные ингаляторы (0.02 г в дозе).

**Фармакологическое действие.** Блокирует вход ионов кальция в тучную клетку, предотвращая ее дегрануляцию и высвобождение медиаторов клеточного и мембранного происхождения. Препарат наиболее эффективен при аллергических реакциях немедленного типа у больных относительно молодого возраста, у которых еще не развились хронические необратимые изменения в легких. Препарат купирует развившийся бронхоспазм.

**Показания.** Бронхиальная астма: атопическая форма, астматическая триада, астма физического усилия; хронический астматический бронхит, аллергические риниты и конъюнктивиты, аллергические заболевания желудочно-кишечного тракта.

**Режим дозирования.** Лечение начинают с ингаляций 1 капсулы 4 раза в день с промежутком 4-6 часов. При необходимости промежутков между ингаляциями можно сокращать, но больной не должен принимать более 8 капсул в сутки. Действие препарата развивается постепенно. Полный эффект наступает обычно через 2-4 недели после начала лечения препаратом. Лечение должно быть длительным. При достижении максимального терапевтического эффекта возможен переход на поддерживающую дозу. В случае необходимости прекращения лечения препаратом доза снижается постепенно в течение минимум 1 недели.

**Побочное действие.** В редких случаях сухой порошок может раздражать бронхи и тем самым вызывать их сужение, что можно избежать предварительной ингаляцией бета-2-адреностимулятора. Очень редко наблюдается раздражение слизистой носа и носовые кровотечения, аллергические реакции.

**Противопоказания.** Аллергия к препарату, беременность, детский возраст (до 5 лет).

**Особые указания.** Совместное назначение со стероидными гормонами позволяет уменьшить дозу гормонального препарата. Осторожность требуется у больных с поражением печени и почек. Надежное действие препарата обеспечивается только при правильном проведении ингаляций с помощью специального турбуоингалятора "Спинайлер".

Производители. Бихромат (Bichromat) *PHARMACHIM*, Болгария; Интал (Intal) *LEK*, Словения (совместно с *Pitons*, Великобритания); Кромолин (Cromolyn) *ORION*, Финляндия; Талеум (Taleum) *EGIS*, Венгерская республика; Хромоглин (Cromoglin) *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.

## ХРОМОГЛИН (CROMOGLIN)

Международное наименование — *sodium cromoglycate*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - натрия хромогликат. Дозированный аэрозоль (0.001 г/0.05 мл). Раствор для инъеций (0.02 г/2мл), назальный спрей.

Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия. (см. ХРОМОГЛИКАТ НАТРИЯ)

## ХУМАКАРПИН (HUMACARPIN)

Международное наименование — *pilocarpin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - пилокарпина гидрохлорид. Глазные капли: 1% или 2% раствор (1 мл капель содержит 0.01 г или 0.02 г активного вещества) по 10 мл во флаконе.

Производители. *HUMAN*, Венгерская республика. (см. ПИЛОКАРПИНА ГИДРОХЛОРИД)

## ХУМАТРОП (HUMATROP)

Международное наименование — *somatotropin*.

Состав и форма выпуска. 1 ампула хуматроп 4 М.Е. содержит сухой порошок, соответствующий при растворении 4 международным единицам активности. 1 ампула хуматроп 16 М.Е. содержит сухой порошок, соответствующий при растворении 16 международным единицам активности. 1 ампула хуматроп 5 мг содержит сухой порошок, соответствующий при растворении 13.5 международным единицам активности. 1 ампула Редн-Виял содержит 5 мг соматотропина для растворения в прилагаемом пробирке с двумя отделениями.

**Фармакологическое действие.** Хуматроп - гормональный препарат, содержащий в качестве активного ингредиента гормон роста.

**Показания.** Продолжительная заместительная терапия в детском возрасте у пациентов с недостаточностью эндогенного гормона роста.

Режим дозирования. Хуматроп применяют в дозе 0.16 М.Е./кг веса пациента. Инъекции делают 3 раза в неделю внутримышечно или подкожно.

Побочное действие. Головная боль, боль в месте инъекции, слабость, незначительная гипергликемия, редко - глюкозурия и отеки. Длительное применение препарата в высокой дозе может привести к развитию акромегалии. Противопоказания. Злокачественные новообразования. Особые указания. Хуматроп можно растворять водой для инъекции. Приготовленный раствор должен быть использован в течение 24 часов. При проведении длительной терапии препаратом необходимо контролировать у пациентов уровень глюкозы в крови, концентрацию тиреоидных гормонов. Производитель. LILLY, США.

#### ХУМЕГОН (HUMEGON)

Международное наименование — *menotropin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - человеческий менопаузальный гонадотропин, содержащий фолликулостимулирующий гормон и человеческий лютеинизирующий гормон. Порошок для инъекций (1 ампула сухого вещества содержит 75 МЕ фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) и 75 МЕ лютеинизирующего гормона (ЛГ) или 150 МЕ ФСГ и 150 МЕ ЛГ) в ампулах по 10 шт. в упаковке в комплекте с 10 ампулами растворителя.

Фармакологическое действие. Стимулирует синтез половых гормонов в яичниках и яичках. Стимулирует овуляцию и супероовуляцию в программах экстракорпорального оплодотворения и переноса эмбрионов в маточные трубы. Стимулирует сперматогенез.

Показания. У женщин: бесплодие, связанное с нарушением созревания фолликула в результате неадекватной гонадотропной стимуляции или недостаточности лютеиновой фазы менструального цикла; стимуляция супероовуляции. У мужчин: отдельные случаи нарушения сперматогенеза.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально и зависит от результатов ультразвукового исследования фолликулов в яичниках и концентрации эстрогенов в крови и суточной моче. Назначают препарат со 2-4 дня цикла по 1 ампуле, содержащей 150 МЕ ФСГ и 150 МЕ ЛГ, внутримышечно 1 раз в день. По достижении преовуляторных уровней эстрогенов и размеров фолликула 18-20 мм введение хумегона прекращают и начинают введение овуляторной дозы аналога хорионического гонадотропина (ХГ) (5.000-10.000 МЕ). Мужчинам назначают 75 МЕ хумегона внутримышечно 2-3 раза в неделю или ежедневно, обычно в комбинации с ХГ в дозе 1000-2000 МЕ внутримышечно 2-3 раза в неделю. Длительность лечения - 3 месяца.

Побочное действие. Сыпь; синдром гиперстимуляции яичников (крупные ретенционные кисты яичников, асцит, иногда гидроторакс); тромбоэмболические осложнения.

Противопоказания. Опухоли яичников, яичек, гипофиза.

Особые указания. Перед началом лечения необходимо исключить синдром истощения или резистентности яичников. Результатом лечения может явиться наступление многоплодной беременности. В случае возникновения признаков гиперстимуляции яичников введение препарата следует прекратить. Развитие синдрома гиперстимуляции яичников чаще можно ожидать у пациенток с поликистозными яичниками.

Производитель. ORGANON, Нидерланды.

#### ХУМУЛИН Л ЛЕНТЕ (HUMULIN L LENTE)

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - инсулин-цинк-сuspension, содержащая 30% аморфного и 70% кристаллического инсулина идентичного инсулину человека. Suspension для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Хумулин Л представляет собой препарат инсулина идентичного инсулину человека, созданный на основе рекомбинантного ДНК. Является препаратом средней продолжительности действия. Начало действия приблизительно через 2 часа после введения препарата. Максимум действия между 3 и 18-м часом. Длительность действия около 24 часов.

Показания. Инсулинозависимые формы сахарного диабета; гипергликемическая кома; подготовка пациента, страдающего сахарным диабетом, к операции, при травме или острой инфекции.

Режим дозирования. Доза определяется врачом в каждом конкретном случае в зависимости от состояния пациента. При использовании хумулина Л в чистом виде, препарат вводится подкожно 1-2 раза в сутки.

Побочное действие. Липодистрофия, инсулинорезистентность, реакции гиперчувствительности выражены минимально. Редко - аллергическая реакция на рекомбинантный инсулин.

Противопоказания. Гипогликемия, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Ампулу с хумулином Л следует покрывать в ладонях перед использованием. Встряхивать перед применением нельзя. В случаях совместного применения хумулина Л с каким-либо другим хумулином, инъекция должна быть сделана немедленно. Вскрытая ампула может храниться в течение 1 месяца при комнатной температуре. Потребности в хумулине могут увеличиться во время заболеваний или стрессов, или при одновременном приеме с оральными контрацептивами, кортикостероидами, тиреоидными гормонами. Потребности в хумулине могут уменьшиться при почечной или печеночной недостаточности, при одновременном назначении с ингибиторами МАО, бета-адреноблокаторами. Производитель. LILLY, США.

#### ХУМУЛИН М (HUMULIN M)

Международное наименование — *insulin*.

Состав и форма выпуска. Активные вещества - нейтральный растворимый инсулин идентичный инсулину человека и изофан протамин инсулина идентичного инсулину человека. Хумулин М-1 - стерильная suspension человеческого инсулина в пропорции: 10% растворимого инсулина и 90% изофан инсулина. Хумулин М-2 - стерильная suspension человеческого инсулина в пропорции: 20% растворимого инсулина и 80% изофан инсулина. Хумулин М-3 - стерильная suspension человеческого инсулина в пропорции: 30% растворимого инсулина и 70% изофан инсулина. Хумулин М-4 - стерильная suspension человеческого инсулина в пропорции: 40% растворимого инсулина и 60% изофан инсулина. Suspension для инъекций 10 мл во флаконах. Пенцилл.

Фармакологическое действие. Представляет собой комбинацию нейтрального растворимого инсулина идентичного инсулину человека и изофан протамин инсулина идентичного инсулину человека. Препарат средней продолжительности действия. Хумулин М-1: начало действия препарата через 30 мин. Максимум действия между 2-ым и 9-ым часом. Длительность действия от 12 до 16 часов. Хумулин М-2: начало действия препарата через 30 мин. Максимум действия между 2-ым и 8-ым часом. Длительность действия от 14 до 16 часов. Хумулин М-3: начало действия препарата через 30 мин. Максимум действия между 2-ым и 8-ым часом. Длительность действия от 14 до 15 часов. Хумулин М-4: начало действия препарата через 30 мин. Максимум действия между 2-ым и 8-ым часом. Длительность действия от 14 до 15 часов.

Показания. Инсулинозависимый сахарный диабет. Может быть использован для лечения гипергликемической комы, при подготовке пациента, страдающего сахарным диабетом, к операции, при травме или острой инфекции.

Режим дозирования. Доза препарата определяется врачом в

каждом конкретном случае в зависимости от состояния пациента. Обычно хумулин М вводят 2 раза в день, из них 2/3 ежедневной потребности — утром, остальное — вечером.

**Побочное действие.** Липодистрофия, инсулинорезистентность, реакции гиперчувствительности выражены минимально. Редко — аллергическая реакция.

**Противопоказания.** Гипогликемия, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Ампулу с хумулином М перед использованием следует покрыть в ладонях. Встряхивать перед применением нельзя. Для любого введения доза хумулина М не должна превышать 50 ЕД однократно. Вскрытая ампула может храниться в течение 1 месяца при комнатной температуре. Потребности в хумулине могут увеличиться во время заболеваний или стрессов или при одновременном приеме с оральными контрацептивами, кортикостероидами, тиреоидными гормонами. Потребности в хумулине могут уменьшиться при почечной или печеночной недостаточности, при одновременном назначении с ингибиторами МАО, бета-адреноблокаторами.

Производитель. LILLY, США.

#### ХУМУЛИН Н НРХ (HUMULIN N NPH)

Международное наименование — *Insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — изофан протамин инсулина идентичного человеческого. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) в пенфиллах. Флаконы по 10 мл.

**Фармакологическое действие.** Препарат инсулина идентичного человеческого средней продолжительности действия. Начало действия препарата через 30 минут после введения. Максимум действия между 3-м и 10-м часом. Длительность действия от 18 до 20 часов.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет; гипогликемическая кома; при подготовке пациента, страдающего сахарным диабетом, к операции, при травме или острой инфекции.

**Режим дозирования.** Доза препарата определяется врачом в каждом конкретном случае в зависимости от состояния пациента. При использовании хумулина Н НРХ в чистом виде препарат вводится 1–2 раза в сутки. Хумулин вводится подкожно.

**Побочное действие.** Липодистрофия, инсулинорезистентность, реакции гиперчувствительности выражены минимально. Редко — аллергическая реакция на рекомбинантный инсулин.

**Противопоказания.** Гипогликемия, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Потребности в хумулине могут увеличиваться во время заболеваний или стрессов, или во время приема лекарств с гликемической активностью: оральными контрацептивами, кортикостероидами, тиреоидными гормонами. Потребности в хумулине могут уменьшиться при почечной или печеночной недостаточности, при совместном приеме с ингибиторами МАО, бета-адреноблокаторами.

Производитель. LILLY, США.

#### ХУМУЛИН Р РЕГУЛЯР (HUMULIN R REGULAR)

Международное наименование — *Insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — вещество идентичное человеческому инсулину. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах. Раствор нейтрального инсулина для инъекций (1 мл препарата содержит 100 ЕД) в пенфиллах.

**Фармакологическое действие.** Представляет собой препарат инсулина, идентичного человеческого. Создан на основе рекомбинантного ДНК. Хумулин имеет точный аминокислотный ряд человеческого инсулина. Препарат короткого действия.

Начало действия препарата через 10 минут после введения. Максимум действия между 1-м и 3-м часом. Длительность действия от 6 до 8 часов.

**Показания.** Инсулинозависимая форма сахарного диабета; гипергликемическая кома; при подготовке пациента, страдающего сахарным диабетом, к операции; при травмах или острых инфекциях у больного сахарным диабетом.

**Режим дозирования.** Доза препарата определяется врачом в каждом конкретном случае в зависимости от состояния пациента. При использовании хумулина Р в чистом виде, препарат вводится 3–4 раза в сутки. Возможно подкожное и внутривенное введение препарата.

**Побочное действие.** Редко — липодистрофия, инсулинорезистентность, реакции гиперчувствительности.

**Противопоказания.** Гипогликемия, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** В целях усиления эффекта и пролонгирования времени действия можно применять хумулин Р в смеси с хумулином Н, Л или У. При этом первым в шприц должен быть набран инсулин короткого действия. Потребности в хумулине могут увеличиться во время заболеваний или стрессов, или во время приема лекарств с гликемической активностью: оральными контрацептивами, кортикостероидами, тиреоидными гормонами. Потребности в хумулине могут уменьшиться при почечной или печеночной недостаточности, при совместном приеме с ингибиторами МАО, бета-адреноблокаторами.

Производитель. LILLY, США.

#### ХУМУЛИН У УЛЬТРАЛЕНТЕ (HUMULIN U ULTRALENTE)

Международное наименование — *Insulin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — инсулин идентичный инсулину человека в виде кристаллической суспензии цинка. Суспензия для инъекций (1 мл препарата содержит 40 ЕД) по 10 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Представляет собой препарат инсулина, созданный на основе рекомбинантного ДНК. Хумулин имеет точный аминокислотный ряд человеческого инсулина. Относится к препаратам инсулина длительного действия. Начало действия препарата через 3 часа после введения. Максимум действия между 3-м и 18-м часом. Длительность действия от 24 до 28 часов.

**Показания.** Инсулинозависимый сахарный диабет.

**Режим дозирования.** Доза препарата определяется врачом в каждом конкретном случае в зависимости от состояния пациента. При использовании в чистом виде препарат вводится 1–2 раза в сутки.

**Побочное действие.** Липодистрофия, инсулинорезистентность, реакции гиперчувствительности выражены минимально. Редко — аллергическая реакция на рекомбинантный инсулин.

**Противопоказания.** Гипогликемия, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Ампулу с хумулином У Ультраленте следует покрыть в ладонях перед использованием. Встряхивать перед применением нельзя. В случае совместного применения хумулина У Ультраленте с каким-либо другим хумулином инъекция должна быть сделана немедленно. Вскрытая ампула может храниться в течение 1 месяца при комнатной температуре. Потребности в хумулине могут увеличиться во время заболеваний, стрессов, при одновременном приеме с оральными контрацептивами, кортикостероидами, тиреоидными гормонами. Потребности в хумулине могут уменьшиться при почечной или печеночной недостаточности, при совместном приеме с ингибиторами МАО, бета-адреноблокаторами.

Производитель. LILLY, США.



# **ЦЕЗОЛИН (CEZOLIN)**

Международное наименование — *cefazolin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефазолин. Сухое вещество для инъекций во флаконах по 0.5 и 1.0 г.  
Производитель. *LUPIN*, Индия.  
(см. ЦЕФАЗОЛИН)

# **ЦЕКЛОР (CEKLOR)**

Международное наименование — *cefaklor*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефаклор. Капсулы 0.25 г, 0.5 г. Таблетки 0.125 г, 0.25 г. Суспензия (1 мл препарата содержит 0.025 г, 0.0374 г, 0.05 г, 0.075 г активного вещества).  
Производитель. *LILLY*, США.  
(см. ЦЕФАКЛОР)

# **ЦЕЛАСКОН РАСТВОРИМЫЙ (CELASKON EFFERVESKENS)**

Международное наименование — *acidum ascorbicum*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - аскорбиновая кислота (витамин С). "Шипучие" таблетки 0.5 г по 15 шт. в упаковке.  
Производитель. *SLOVAKOFARMA*, Словакия.  
(см. АСКОРБИНОВАЯ КИСЛОТА)

# **ЦЕЛЕСТОДЕРМ (CELESTODERM)**

Международное наименование — *betamethason*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - бетаметазона валерат. Мазь (1 г препарата содержит 0.001 г активного вещества) в тубе.  
Фармакологическое действие. Глюкокортикостероид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, антиаллергическое, антиэкссудативное и противоэдематозное действие. Показания. Дерматозы, различные типы экзем, простой дерматит, экссудативный дерматит, нейродермит, солнечный дерматит, себорейный дерматит, радиационный дерматит, опрелость, псориаз, зуд.  
Режим дозирования. Наносят тонким слоем на пораженный участок кожи от 3 до 6 раз в день.

Побочное действие. При применении повязок редко - зуд, гиперемия, жжение, сухость, фолликулит, угревая сыпь, гипопигментация, окolorотовой дерматит, аллергический дерматит, мадерация кожи, вторичная инфекция, атрофия кожи, стрии, потница. При применении длительно и/или на обширных участках кожи могут иметь место системные побочные эффекты, характерные для глюкокортикостероидов.  
Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. В случае раздражения или повышенной чувствительности к препарату лечение необходимо прекратить и провести корригирующую терапию. При присоединении вторичной инфекции проводят лечение соответствующими антибактериальными средствами.  
Производитель. *ECZACIBASI*, Турция (по лицензии Schering Plough, США).

# **ЦЕЛЕСТОДЕРМ-В (CELESTODERM-V)**

Международное наименование — *betamethason valerat*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество - бетаметазона валерат. 1 г препарата содержит 0.001 г активного вещества. Крем 15, 30 г в тубах. Мазь 15, 30 г в тубах.  
Фармакологическое действие. Глюкокортикостероид для местного применения. Оказывает противовоспалительное, противоаллергическое, антиэкссудативное и противоэдематозное действие.

Показания. Крапивница, нейродермит, чесотка, экзема, дерматит, псориаз.

Режим дозирования. На болезненно измененные участки кожи 1-2 раза в сутки наносят необходимое количество мази или крема. При сухой экземе или псориазе предпочтительнее применение мази. При псориазе, трудно поддающемся лечению и при глубоких дерматитах препарат может применяться в виде окклюзионных повязок.

Побочное действие. Стерильные угри, пурпура, телеангиоэктазия, жжение, зуд, раздражение, сухость кожи, гипопигментация, атрофия кожи, стрии. При длительном применении и/или при нанесении на большие поверхности возможны системные побочные эффекты.

Противопоказания. Сенсибилизация к кортикостероидам. Бактериальные, вирусные, грибковые поражения кожи, туберкулез кожи, кожные проявления сифилиса, опухоль кожи.

Особые указания. Следует избегать попадания препарата в глаза, в случае применения препарата при обыкновенных или розовых угрях возможно обострение заболевания.  
Производитель. *SHERING-PLOUGH*, США.

# **ЦЕЛЕСТОДЕРМ-В С ГАРИМИЦИНОМ (CELESTODERM-V WITH GARAMYCIN)**

Состав и форма выпуска. В 1 г препарата содержится 0.001 г бетаметазона валерата и 0.001 г гентамицина в виде сульфата. Крем или мазь по 15 или 30 г в тубе.

Фармакологическое действие. Препарат обладает местным противовоспалительным, противоаллергическим и противоэдематозным действием за счет бетаметазона валерата, а также противомикробным действием за счет гентамицина сульфата. Показания. Местное лечение вторично инфицированных аллергических или воспалительных дерматозов: экзема (атопическая, детская, монетовидная), аутогенитальный и старческий зуд, простой дерматит, себорейный дерматит, нейродермит, интертригинозный дерматит, солнечный дерматит, экссудативный дерматит, радиационный дерматит, стаз дерматит, псориаз.

Режим дозирования. Достаточным количеством крема или мази смазывают пораженные участки кожи 2 раза в сутки, в легких случаях возможно однократное применение препарата, в более серьезных случаях - более частое применение. При сухой экземе или псориазе предпочтительнее применение мази, так как она сохраняет влажность кожи. В случае псориаза, трудно поддающемся лечению, и при глубоких дерматитах препарат может применяться в виде окклюзионных повязок.

Побочное действие. При длительном применении препарата на больших поверхностях и особенно в виде окклюзионных повязок возможна абсорбция бетаметазона валерата через кожу в кровь, в связи с чем могут наблюдаться системные нежелательные эффекты, характерные для кортикостероидов: повышение массы тела, остеопороз, повышение артериального давления, задержка воды в организме, изъязвление слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта, обострение скрытых очагов инфекции, повышение сахара крови, возбуждение, бессонница, нарушения менструального цикла. Кроме того, возможно появление местных нежелательных реакций: жжения, зуда, раздражения и сухости кожи, фолликулита, гипертрихоза, угревидных высыпаний, гипопигментации, а при применении окклюзионных повязок - мадерация кожи, вторичных инфекций, атрофии кожи, появления стрий и потниц.

Противопоказания. Туберкулез кожи, простой герпес, ветряная оспа, сверхчувствительность к компонентам препарата.



Особые указания. Следует избегать попадания препарата в глаза, в связи с чем нельзя применять вблизи глаз. Производитель. *SHERING-PLOUGH*, США.

### ЦЕЛЕСТОН (CELESTON)

Международное наименование — *betamethason*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - бетаметазон. Таблетки 0.0005 г по 30, 100 или 500 шт в упаковке. Активное вещество - бетаметазона динатрия фосфат. Раствор для инъекций, содержащий в 1 мл 0.0053 г активного вещества. Ампулы по 1 мл 10 шт в упаковке.

Показания. Коллагенозы: ревматоидный артрит, острая ревматическая лихорадка, системная красная волчанка, склеродермия, дерматомиозит. Аллергические заболевания: бронхиальная астма, включая астматический статус, упорный аллергический ринит, отек Квинке, осложнения при переливании крови, аллергические реакции на лекарственные средства и сыворотки. Дерматозы с аллергической составляющей: атопический дерматит, контактный дерматит, нейродермит, аллергическая экзема, эксфолиативный дерматит, крапивница, герпетиформный дерматит. Воспалительные заболевания глаз: увеит, хориоретинит, симпатический иридоциклит, центральный ретинит, опоясывающий герпес глаза (не простой герпес), неврит зрительного нерва, ретробульбарный неврит. Опухолевые заболевания лимфоузлов (с целью достижения временной ремиссии). Заболевания мягких тканей: бурсит, синовит, тендосиновит. Геморрагические заболевания: идиопатическая и тромбоцитопеническая пурпура и аллергическая пурпура. Другие заболевания: аденогенитальный синдром, острый подагрический артрит, пузырчатка, язвенный колит, нефротический синдром, эмфизема легких, фиброз легких, полипы носа, паралич Белла.

Режим дозирования. Доза препарата зависит от индивидуальной потребности больного, степени тяжести заболевания и реакции больного на проводимое лечение. Лечение начинают с начальной дозы и при улучшении состояния дозу постепенно уменьшают до поддерживающей на 0.25-0.5 мг через 2-3 дня. Начальные и поддерживающие дозы препарата при различных заболеваниях: ревматоидный артрит и другие ревматические заболевания - начальная доза 1-2.5 мг, поддерживающая - 0.5-1.5 мг; острая ревматическая лихорадка - начальная 6-8 мг, поддерживающая по потребности; системная красная волчанка - начальная 4.0-5.0 мг, поддерживающая по потребности; астматическое состояние - начальная 3.5-4.5 мг, поддерживающая по потребности; упорная хроническая бронхиальная астма - начальная 3.5 мг, поддерживающая 0.5-2.5 мг; пилевова аллергия - начальная 1.5-2.5 мг, поддерживающая по потребности; воспалительные заболевания глаз - начальная 2.5-4.5 мг, поддерживающая по потребности; эмфизема легких и фиброз - начальная 2.0-3.5 мг, поддерживающая 1.0-2.5 мг; аденогенитальный синдром - начальная 1.0-1.5 мг, поддерживающая по потребности; бурсит - начальная 1.0-2.5 мг, поддерживающая по потребности.

Побочное действие. Повышение массы тела, остеопороз, повышение артериального давления, задержка воды в организме, изъязвление слизистой желудочно-кишечного тракта, обострение скрытых очагов инфекции, повышение глюкозы крови, возбуждение, бессонница, нарушение менструального цикла, атрофия коры надпочечников.

Противопоказания. Тяжелые формы гипертензионной болезни, недостаточность кровообращения III степени, активная форма туберкулеза (при отсутствии специфического лечения), сифилис, сахарный диабет, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, остеопороз, психические заболевания, глаукома, системные микозы, беременность, особенно первые 3 месяца.

Особые указания. Одновременное назначение с фенобарбиталом, фенитоном, рифампицином, эфирным может усилить метаболизм препарата, уменьшив его терапевтический эффект.

При одновременном применении с эстрогенами должен наблюдаться чрезмерный эффект глюкокортикоидов. Совместное применение с калий-выводящими диуретиками может усилить гипокалиемию, а совместное применение с глюкозидами — усилить вероятность аритмий, увеличивает токсичность дигиталиса, связанную с гипокалиемией. Суточную дозу препарата лучше принимать в первой половине дня (обычно утром) в соответствии с биологическим ритмом секреции гормона.

Производитель. *SCHERING-PLOUGH*, США; *ECZACIBASI*, Турция (по лицензиям *Schering-Plough*, США).

### ЦЕЛЕСТОН ХРОНОДОЗЕ (CELESTON CHRONODOZE)

Состав и форма выпуска. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0.003 г бетаметазона динатрия фосфата в виде раствора и 0.003 г бетаметазона ацетата в виде суспензии). 1 мл в ампулах по 1, 5, 25 шт. в упаковке, 5 мл во флаконе в упаковке. Таблетки.

Фармакологическое действие. Целестон хронодозе представляет собой смесь легко растворимого и умеренно растворимого сложного эфира бетаметазона, обладающего быстрым и пролонгированным противовоспалительным, противоаллергическим действием.

Показания. Посттравматический остеоартрит, синовит при остеоартрите, острый неспецифический тендосиновит, миозит, фиброзит, тендинит, острый подагрический артрит, подтаранный артрит, боли в нижних отделах позвоночника, ломбато, ишиас, кокцигодиния, кривошея в виде; системная красная волчанка, склеродермия, дерматомиозит, бронхиальная астма, астматический бронхит, сезонный и круглогодичный аллергический ринит, контактный дерматит, атопический дерматит, лекарственная аллергия, укусы насекомых, плоский лишай, псориазные бляшки, кольцевидная гранулема, простой лишай, келлоид, дискоидная красная волчанка, диабетический липоидный некробоз, гнездная алопеция, глянцевно-мембранозная болезнь новорожденных. Режим дозирования. Внутримышечное введение: обычно начинают с 1 мл, после чего инъекции повторяют через каждую неделю, а при необходимости и чаще; при тяжелых заболеваниях, таких как системная красная волчанка, приступ бронхиальной астмы, возможно увеличение дозы до 2 мг; с целью профилактики глянцевно-мембранозной болезни новорожденных при проведении преждевременных родов вводится внутримышечно 2 мл препарата, по крайней мере, за 24 часа, а лучше за 48-72 часа до родов, инъекция повторяется через 24 часа. Интравитрикулярное введение: очень крупные суставы (тазобедренный) - 1-2 мл; крупные суставы (коленный, голеностопный, плечевой) - 1 мл; средние суставы (локтевой, лучезапястный) - 0.5-1 мл; мелкие суставы (писто-фаланговые, межфаланговые, трудно-ключичный) - 0.25-0.5 мл; введение препарата повторяют через 1-4 недели в зависимости от эффекта. Местная инъекция (интравитрикулярная, интратендикулярная, периартрикулярная): хронический или острый бурсит - 1 мл; синовиальная киста - 0.5 мл; тендинит, миозит, фиброзит, тендосиновит, перитендинит, периартрикулярные воспаления - 1 мл; введение препарата повторяют каждые 1-2 недели. Внутривенная или внутрисуставная инъекция: около 0.2 мл на см<sup>2</sup>, но не более 1 мл в неделю.

Побочное действие. Повышение массы тела, остеопороз, повышение артериального давления, задержка воды в организме, изъязвление слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта, обострение скрытых очагов инфекции, повышение глюкозы крови, возбуждение, бессонница, нарушения менструального цикла, атрофия коры надпочечников.

Противопоказания. Тяжелые формы гипертензионной болезни, недостаточность кровообращения III степени, активная форма туберкулеза (при отсутствии специфического лечения), сифилис, сахарный диабет, язвенная болезнь двенадцати-

типерстной кишки и желудка, остеопороз, психические заболевания, глаукома, беременность, особенно в первые 3 месяца, системные микозы. Препарат нельзя вводить в нестабильные суставы, инфицированные зоны и межпозвоночные пространства. Цеолатон хроническое нельзя использовать для лечения глининово-мембранной болезни новорожденных после рождения ребенка. При профилактике глининово-мембранной болезни новорожденных нельзя вводить матери в случае преэклампсии или эклампсии, а также при наличии признаков поражения плаценты.

**Особые указания.** При необходимости одновременного применения с местно действующим анестетиком, препарат можно смешивать в шприце (но не в ампуле) с равным объемом 1% раствора прокаина гидрохлорида или 1% раствора лидокаина гидрохлорида.

Производитель, *SHERING-PLOUGH*, США.

## ЦЕОЛАТ (CEOLAT)

Международное наименование — *dimeticon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — диметикон.

Таблетки 0.08 г по 1000 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Уменьшает газообразование в кишечнике.

**Показания.** Симптоматическое лечение при метеоризме, синдроме Ремельда. Подготовка к рентгенологическим и инструментальным методам исследования.

**Режим дозирования.** Назначают по 1-2 таблетки 3-4 раза в сутки (после еды и перед сном). При подготовке к рентгенологическим и инструментальным методам исследования назначают за 2 дня до исследования по 2 таблетки 3-4 раза, а также в день исследования утром натощак 2 таблетки. Таблетки необходимо тщательно разжевывать, запивая небольшим количеством воды. При подготовке к gastroscopии за 15-30 мин до исследования разжевывают 2 таблетки.

**Побочное действие.** Аллергические реакции (кожная сыпь, зуд; в редких случаях — отек Квинке).

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Не рекомендуется принимать препарат одновременно с антацидами.

Производитель, *EGIS*, Венгерская республика (по лицензии *Kali-Chemie Pharma*, Германия).

## ЦЕПОРЕКС (CEPOREX)

Международное наименование — *cefalexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефалексин. Капсулы 0.25 г, 0.5 г. Гранулы для приготовления 40 мл орального раствора (1 мл-0.125 г) во флаконе.

Производитель, *GLAXO*, Великобритания.  
(см. ЦЕФАЛЕКСИН)

## ЦЕРВИПРОСТ (CERVIPROST)

Международное наименование — *dinoprost* (Pg E<sub>2</sub>).

Состав и форма выпуска. Активное вещество — динопростон (простагландин E<sub>2</sub>). 2.5 мл геля содержит 0.0005 г активного вещества. 1 шприц 2 поршником и 2 мл растворителя в упаковке.

Производитель, *ORGANON*, Нидерланды.  
(см. ДИНОПРОСТОН)

## ЦЕРЕБРОЛИЗИН (CEREBROLYSIN)

Международное наименование — *cerebrolysin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — церебролизин. Раствор для инъекций (1 мл водного раствора препарата содержит освобожденный от белка гидролизат мозгового вещества свиньи, что соответствует 40 мг сухого вещества при общем содержании азота 5.3 мг) в ампулах по 1 и 5 мл, в упаковке 10 и 5 ампул.

**Фармакологическое действие.** Церебролизин — освобожден-

ный от белка гидролизат тканей мозга. Оказывает активирующее влияние на синтез протеина и окислительные процессы в нейронах, стимулирует синтез гормонов, повышает сопротивляемость ЦНС к гипоксии, способствует развитию тканей мозга, улучшает процессы обучения.

**Показания.** Нарушение мозгового кровообращения, нарушение функций мозга в результате инсульта, оперативных вмешательств, нарушение памяти, нерастения, истощение ЦНС, легкие формы инфантильного слабоумия, сотрясение головного мозга; эндогенная депрессия, эпилепсия.

**Режим дозирования.** Доза и продолжительность лечения устанавливаются индивидуально в зависимости от возраста, веса больного, характера заболевания. П/к вводят до 2 мл, в/м — до 5 мл, в/в — до 10 мл. Можно вводить в/в капельно 10-30 мл препарата в 250 мл физиологического раствора в течение 60-120 мин. Курс лечения 10-20 инъекций.

**Побочное действие.** Ощущение жара. Редко — повышение или понижение температуры тела.

**Противопоказания.** Острая почечная недостаточность, аллергические диатезы.

Производитель, *EBEWE*, Австрия.

## ЦЕРНИЛТОН (CERNILTON)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит 0.06 г чернилина Т60 (экстракт сухой полыни) и 0.003 г чернилина GBXI (дифилизованный экстракт пыльцы). Таблетки по 100, 250 или 1000 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Общетонизирующее действие. Препарат повышает нормальную устойчивость организма по отношению к инфекциям и воспалительным процессам.

**Показания.** Частые рецидивы инфекций и воспалительных процессов, например, хронический простатит, рецидивы неспецифического уретрита, хронического бронхита, профилактика частых рецидивов других воспалительных процессов в верхних дыхательных путях. При острых заболеваниях применяется как дополнительное средство.

**Режим дозирования.** 2-4 таблетки ежедневно. Детям назначают 1/2 дозы. При необходимости возможно применение двойной дозы.

**Побочное действие.** Реакции гиперчувствительности.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Эффект препарата пока не удалось отнести к какому-либо специфическому механизму действия.

Производитель, *KRKA*, Словения.

## ЦЕРУКАЛ (CERUCAL)

Международное наименование — *metoclopramide*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метоклопрамид. Таблетки 0.01 г по 50 шт. в упаковке. Раствор для перорального применения (1 мл раствора содержит 0.005 г активного вещества) ампулы 2 мл по 10 шт. в упаковке.

Производитель, *AWD*, Германия.

(см. МЕТОКЛОПРАМИД)

## ЦЕРУТИЛ (CERUTYL)

Международное наименование — *meclofenoxat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — меклофеноксат гидрохлорид. Драже 0.1 г, 0.25 г по 30 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Ноотропное средство. Улучшает кровообращение головного мозга, стимулирует интегративную деятельность мозга, улучшает энергетические процессы, стимулирует мнестические функции.

**Показания.** Психосоматические синдромы в результате перенесенной черепно-мозговой травмы, нарушение умственного развития детей и подростков.

**Режим дозирования.** Взрослые: 0.25-0.5 г 3 раза в день. Дети: 200-400 мг в сутки. Препарат принимается не разжевывая, во время еды, с большим количеством жидкости.

Побочное действие. Нарушение сна, усиление непродуктивного беспокойства, боли в области эпигастрия, чувство жжения в пищеводе, усиление аппетита.  
Противопоказания. Психоз.  
Особые указания. Последнюю дневную дозу препарата следует принимать не позже 16 часов.  
Производитель. *ISIS-CHEMIE*, Германия.

#### ЦЕТРИН (CETRIN)

Международное наименование — *cetiristine*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цетиристин. Таблетки 0.01 г.  
Фармакологическое действие. Обладает антиаллергическим действием.  
Показания. Сенильная лихорадка, аллергические риниты, конъюнктивиты, крапивница, отек Квинке, аллергический дерматит, вульгарные угри.  
Режим дозирования. Взрослым назначают по 10 мг 1 раз в сутки. Максимальная суточная доза — 20 мг. Детям старше 12 лет назначают 5-10 мг 1 раз в сутки.  
Побочное действие. Головная боль, головокружение, сердце-нососудистые явления, нарушение деятельности ЖКТ, уменьшение активности холинэргических процессов.  
Противопоказания. Беременность, лактация, детский возраст (до 12 лет), повышенная чувствительность к препарату.  
Особые указания. Препарат может вызывать снижение скорости психических и двигательных реакций.  
Производитель. *Dr. REDDY's Laboratories*, Индия.

#### ЦЕФАБЕНЕ (CERNABENE)

Международное наименование — *cefalexin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефалексин. Таблетки, покрытые оболочкой 0.5 г, 1 г.  
Производитель. *LUDWIG MERCKLE*, Австрия.  
(см. ЦЕФАЛЕКСИН)

#### ЦЕФАЗОЛИН (CEFAZOLIN)

Международное наименование — *cefazolin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефазолин натрия соль. Сухое вещество в ампулах.  
Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик I поколения для парентерального применения. Действует бактерицидно. Имеет широкий спектр антибактериального действия: активен в отношении как грамположительных (стафилококки, не продуцирующие и продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки, палочки дифтерии, сибирской язвы), так и грамотрицательных микроорганизмов (менингококки, гонококки, шигеллы, сальмонеллы, кишечная палочка, клебсиеллы). Активен также в отношении стрептококков, лептоспир. Неэффективен в отношении синегнойной палочки, индолположительных штаммов протея, микобактерий туберкулеза, анаэробных микроорганизмов.  
Показания. Бактериальные инфекции верхних и нижних дыхательных путей, мочевыводящих и желчевыводящих путей, органов малого таза, кожи и мягких тканей, костей и суставов; эндокардит, сепсис, перитонит, средний отит, остеомиелит, мастиит; раневые, ожоговые и послеоперационные инфекции; сифилис, гонорея и др. — вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.  
Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат можно вводить в/м и в/в (струйно или капельно). Средняя суточная доза для взрослых составляет 1.0 г; кратность введения 2 раза в сутки. Максимальная суточная доза — 6.0 г; кратность введения может быть увеличена до 3-4 раз в сутки. Для профилактики послеоперационной инфекции назначают 1 г цефазолина за 30 мин до операции; 0.5-1.0 г во время операции и по 0.5-1.0 г каждые 6-8 ч в течение суток после операции. Для в/м введения цефа-

золин растворяют в 2.0-2.5 мл воды для инъекций или 0.25-0.5% растворе новокаина. Для в/в капельного введения препарат разводят 5% раствором глюкозы или 0.9% раствором натрия хлорида; для в/в струйного введения препарат можно разводить также дистиллированной водой. Средняя суточная доза для детей составляет 20-40 мг/кг массы тела; при тяжелом течении инфекций доза может быть увеличена до 100 мг/кг в сутки. Средняя продолжительность лечения составляет 7-10 дней.

Побочное действие. Возможны тошнота, рвота, диарея, аллергические реакции (крапивница, кожный зуд, эозинофилия, лихорадка; редко — отек Квинке, артралгии; очень редко — анафилактический шок), кандидоз. В редких случаях — изменения картины периферической крови (обратная лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения); транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз; нарушение функции почек. Возможна болезненность в месте в/м инъекции.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к цефалоспорином; ранний детский возраст (до 1 месяца).  
Особые указания. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат больным с нарушением функции почек. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения цефалоспорином возможна ложноположительная реакция мочи на сахар. Следует соблюдать особую осторожность при одновременном применении цефазолина и "петлевых" диуретиков.

Производители. Кефзол (Kefzol) *LILLY*, США; Оризолин (Orizollin) *CADILA*, Индия; Тотатсеф (Totasef) *BRISTOL-MYERS SQUIBB*, США; Цезоллин (Cezollin) *LUPIN*, Индия; Цефазолин (Cefazolin) *PHARMACHIM*, Болгария; Цефамезин (Cefamezin) *FUJISAWA*, Япония; Цефамезин (Cefamezin) *ECZACIBASI*, Турция; Цефамезин (Cefamezin) *AL-NIKMA*, Иордания (по лицензии *Fujisawa*, Япония).

#### ЦЕФАЗОЛИН (CEFAZOLIN)

Международное наименование — *cefazolin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефазолин. Лиофилизированный порошок для инъекций 0.25, 0.5 г во флаконах по 1 или 10 шт. в упаковке.  
Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.  
(см. ЦЕФАЗОЛИН)

#### ЦЕФАКЛЕН (CEFACLEN)

Международное наименование — *cefalexin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефалексин. Таблетки в оболочке 0.25 г, 0.5 г по 30 шт. в упаковке.  
Производитель. *SLOVAKOFARMA*, Словакия.  
(см. ЦЕФАЛЕКСИН)

#### ЦЕФАКЛОР (CEFACLORE)

Международное наименование — *cefaclor*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефаклор. Таблетки. Капсулы. Сухое вещество для приготовления суспензии во флаконах.  
Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик II поколения для перорального применения. Действует бактерицидно. Имеет широкий спектр антибактериального действия. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (кишечная и гемофильная палочки, сальмонеллы, шигеллы, энтеробактерии, *Proteus mirabilis*, клебсиеллы, гонококки). Активен также в отношении грамположительных микроорганизмов (стафилококки, стрептококки). Устойчив к действию бета-лактамаз. К препарату чувствительны анаэробные микроорганизмы: бактероиды, пептококки, пептост-

рептококки. Не активен в отношении различных видов *Pseudomonas*, большинства штаммов энтерококков, многих штаммов *Enterobacteriaceae*, метициллин-резистентных стафилококков и *Listeria monocytogenes*. Препарат выделяется почками практически в неизмененном виде.

**Показания.** Бактериальные инфекции верхних и нижних дыхательных путей, мочевыводящих путей, кожи и мягких тканей; средний отит, остеомиелит, эндометрит, гонорея - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат назначают внутрь в средней дозе для взрослых по 0.25 г 3 раза в день. При необходимости доза препарата может быть увеличена до 4.0 г в сутки. Детям препарат назначают в суточной дозе 20 мг/кг массы тела; кратность - 3 раза в сутки. Максимальная суточная доза - 40 мг/кг. Маленьким детям желательно назначать препарат в виде суспензии. Средняя продолжительность курса лечения 7-10 дней.

**Побочное действие.** В рекомендуемой дозировке препарат обычно хорошо переносится. Возможны тошнота, рвота, диарея; аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, эозинофилия; редко - отек Квинке); головокружение, головная боль; кандидоз. При длительном применении препарата в высоких дозах возможны изменения картины периферической крови (лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения, гемолитическая анемия); транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз. Описаны случаи развития псевдомембранозного колита, интерстициального нефрита, холестатической желтухи, гепатита.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

**Особые указания.** Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат больным с выраженным нарушением функции почек, при анамнестических указаниях на колит. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения возможна положительная прямая реакция Кумбса и ложноположительная реакция мочи на глюкозу.

**Производитель.** Альфацет (Alfaacet) ICN GALENIKA Югославия (по лицензии Lilly, США); Вернеф (Vercef) RANBAXY, Индия; Цефлор (Ceflor) LILLY, США; Цефаклор (Cefaclor) HEMOFARM, Югославия.

## ЦЕФАКЛОР (CEFACTOR)

Международное наименование — *cefactor*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цефаклор. Капсулы 0.25 г, 0.5 г. Сироп (1 мл препарата содержит 0.05 г активного вещества) во флаконах.

**Производитель.** HEMOFARM, Югославия.  
(см. ЦЕФАКЛОР)

## ЦЕФАЛЕКСИН (CEFALEXIN)

Международное наименование — *cefalexin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цефалексин. Капсулы. Сухое вещество для приготовления сиропа. Таблетки.

**Фармакологическое действие.** Цефалоспориновый антибиотик I поколения. Действует бактерицидно. Хорошо всасывается в ЖКТ. Имеет широкий спектр антимикробного действия: активен в отношении как грамположительных (стафилококки, не продуцирующие и продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки, палочка дифтерии), так и грамотрицательных микроорганизмов (менингококки, гонококки, шигеллы, сальмонеллы, кишечная палочка). Неэффективен в отношении синегнойной палочки,

индолоположительных штаммов протея, микобактерий туберкулеза, анаэробных микроорганизмов.

**Показания.** Бактериальные инфекции верхних и нижних дыхательных путей, мочевыводящих путей, кожи и мягких тканей; средний отит, остеомиелит, эндометрит, гонорея - вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат назначают внутрь в средней дозе для взрослых по 0.25-0.5 г каждые 6 часов. При необходимости суточная доза может составлять 4-6 г. Продолжительность курса лечения 7-14 дней. Детям желательно назначать цефалексин в форме суспензии. При массе тела менее 40 кг средняя суточная доза составляет 25-50 мг/кг; кратность введения 4 раза в сутки. При тяжелом течении инфекций суточная доза может быть увеличена до 100 мг/кг, а кратность введения - до 6 раз в сутки. При инфекциях, вызванных бета-гемолитическим стрептококком группы А, минимальная продолжительность лечения составляет 10 дней. Препарат рекомендуется принимать за 30-60 мин до еды, запивая водой.

**Побочное действие.** В рекомендуемой дозировке препарат обычно хорошо переносится. Возможны тошнота, рвота, сухость во рту, потеря аппетита, диарея, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, дерматит, эозинофилия; редко - отек Квинке, артралгия), кандидоз, головная боль, головокружение, сонливость. В редких случаях - изменения картины периферической крови (обратимая лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения); транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз; галлюцинации. Описаны случаи развития холестатической желтухи, гепатита.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

**Особые указания.** Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат больным с выраженным нарушением функции почек, при анамнестических указаниях на колит. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. В период лечения нельзя употреблять алкоголь. Во время лечения цефалексином возможна положительная прямая реакция Кумбса, а также ложноположительная реакция мочи на сахар.

**Производитель.** Апо-Цефалекс (Apo-Cephalexin) APOTEX, Канада; Кефлекс (Keflexin) ORION, Финляндия; Кефлекс (Keflex) LILLY, США; Орифлекс (Oriflex) CADILA, Индия; Палитрекс (Palitrex) ICN GALENIKA, Югославия; Пивассан (Pivassan) CHINOI, Венгерская республика; Цепокерек (Ceporek) GLAXO, Великобритания; Цефабене (Cephabene) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Цефалексин (Cefalexin) HEMOFARM, Югославия; Цефалексин (Cefalexin) PHARMACHIM, Болгария; Цефф (Ceff) LUPIN, Индия; Цефаклен (Cefaclen) SLOVAKOFARMA, Словакия.

## ЦЕФАЛЕКСИН (CEFALEXIN)

Международное наименование — *cefalexin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цефалексин. Капсулы 0.25 и 0.5 г. Порошок для приготовления суспензии во флаконах по 40 мл (после разбавления до объема 40 мл в 1 мл суспензии содержится 0.125 г активного вещества).

**Производитель.** HEMOFARM, Югославия.  
(см. ЦЕФАЛЕКСИН)

## ЦЕФАЛЕКСИН (CEFALEXIN)

Международное наименование — *cefalexin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цефалексин. Таблетки в оболочке 0.25 и 20 шт. в упаковке. Капсулы 0.25 г по 10 шт. в упаковке. Гранулы для приготовления 60 мл 2.5%



суспензии в темных флаконах (по 60 мл) и приложенная измерительная чашка на 10 мл.  
Производитель. PHARMACHIM, Болгария.  
(см. ЦЕФАЛЕКСИН)

# ЦЕФАЛОТИН (CEFALOTIN)

Международное наименование — *cefalotin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефалотин. Сухое вещество в ампулах.

Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик I поколения для парентерального применения. Действует бактерицидно. Имеет широкий спектр антимикробного действия: активен в отношении как грамположительных (стафилококки, не продуцирующие и продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки, палочки дифтерии, сибирской язвы), так и грамотрицательных микроорганизмов (менингококки, гонококки, шигеллы, сальмонеллы, кишечная и гемофильная палочки, клебсиеллы). Активен также в отношении спирохет, легионист. Неэффективен в отношении синегнойной палочки, индолположительных штаммов протея, микобактерий туберкулеза, анаэробных микроорганизмов.

Показания. Бактериальные инфекции нижних дыхательных путей, мочевыводящих путей, органов малого таза, кожи и мягких тканей, костей и суставов; эндокардит, сепсис, перитонит, средней стигт, остеомиелит, мастит; раневые, ожоговые и послеоперационные инфекции и др. — вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат можно вводить в/м и в/в. Взрослым назначают в дозе 0.5-1.0 г каждые 4-6 часов. При тяжелом течении инфекции доза препарата может быть увеличена до 2 г каждые 4 часа. Для профилактики интра- и послеоперационной инфекции цефалотин назначают в дозе 1-2 г за полчаса до начала операции; в той же дозе во время операции и затем каждые 6 часов в течение суток после операции. При лечении инфекции, вызванной стафилококками, стрептококками группы А, минимальная длительность курса составляет 10 дней. При процедурах перитонеального диализа препарат может быть добавлен в диализную жидкость.

Побочное действие. Возможны тошнота, рвота, диарея, аллергические реакции (крапивница, кожный зуд, эозинофилия, лихорадка; редко — отек Квинке, гемолитическая анемия; очень редко — анафилактический шок). В редких случаях — изменения картины периферической крови (обратная лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения); транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз; нарушение функции почек. Возможны болезненность и инфильтрация в месте введения. Описаны случаи развития псевдомембранозного колита.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

Особые указания. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат больным с нарушением функции почек; в этом случае необходима коррекция режима дозирования. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения цефалоспорином возможна ложноположительная реакция мочи на сахар. Следует соблюдать особую осторожность при одновременном применении цефалотина и "петлевых" диуретиков.

Производитель. Кеффин (Keflin) LILEY, США; Цефалотин (Cefalotin) PHARMACHIM, Болгария.

# ЦЕФАЛОТИН (CEFALOTIN)

Международное наименование — *cefalotin*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефалотин. Порошок для инъекций во флаконах по 1.0 г.  
Производитель. PHARMACHIM, Болгария.  
(см. ЦЕФАЛОТИН)

# ЦЕФАМАНДОЛ (CEFAMANDOL)

Международное наименование — *cefamandol*.  
Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефамандол. Сухое вещество в ампулах (флаконах).

Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик II поколения для парентерального применения. Действует бактерицидно. Имеет широкий спектр антимикробного действия. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (кишечная и гемофильная палочки, сальмонеллы, шигеллы, энтеробактерии, Proteus mirabilis, гонококки). Активен также в отношении грамположительных микроорганизмов (стафилококки, стрептококки). Устойчив к действию бета-лактамаз. Не активен в отношении различных видов Pseudomonas, большинства штаммов энтерококков, многих штаммов Enterobacter cloacae, метициллин-резистентных стафилококков и Listeria monocytogenes. Выводится почками практически в неизменном виде.

Показания. Бактериальные инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами: абдоминальные и гинекологические инфекции, сепсис, менингит, эндокардит, инфекции мочевыводящих путей, дыхательных путей, костей и суставов, кожи и мягких тканей. Профилактика послеоперационных инфекционных осложнений.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат можно вводить внутримышечно или внутривенно. Взрослым назначают по 0.5-1.0 г каждые 8 часов. При тяжелом течении заболевания назначают по 2.0 г каждые 4 часа. Детям назначают в суточной дозе 50-100 мг/кг массы тела; интервалы между введениями — 4-8 часов. В случае необходимости доза препарата может быть увеличена до 150 мг/кг в сутки. Для профилактики послеоперационной инфекции за 30-60 мин до операции вводят 1-2 цефамандола взрослым и 50-100 мг/кг — детям. После оперативного вмешательства препарат вводят в обычной дозировке в течение 1-2 суток. Пациентам с нарушением функции почек режим дозирования препарата устанавливают с учетом значений клиренса креатинина.

Побочное действие. Возможны — аллергические реакции (крапивница, лихорадка, бронхоспазм, эозинофилия; редко — отек Квинке); изменения картины периферической крови (лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения); транзиторное повышение концентрации в крови печеночных трансаминаз; нарушение выделительной функции почек. В очень редких случаях — псевдомембранозный колит, анафилактический шок, холестатическая желтуха, персистирующий гепатит. Противопоказания. Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

Особые указания. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат новорожденным, больным с выраженным нарушением функции почек; больным, имевшим в анамнезе колит. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения цефамандолом возможна положительная реакция Кумбса и ложноположительная реакция мочи на глюкозу. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении цефамандола и "петлевых" диуретиков, аминогликозидов. Нельзя смешивать в одном шприце цефамандол и аминогликозиды.



## ЦЕФАМАНДОЛ (CEFAMANDOL)

Производитель. Мандол (Mandol) LILLY, США; Цефамандол (Cefamandol) PHARMACHIM, Болгария.

### ЦЕФАМАНДОЛ (CEFAMANDOL)

Международное наименование — *cefamandol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефамандол.

Порошок для инъекций 0.5, 1, 2 г во флаконах.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

(см. ЦЕФАМАНДОЛ)

### ЦЕФАМЕЗИН (CEFAMEZIN)

Международное наименование — *cefazolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефазолина натриевая соль. Порошок для инъекций (0.25 г или 0.5 г активного вещества) во флаконах в комплекте с ампулами 2 мл 0.5% раствора лидокаина гидрохлорида для инъекций или с ампулами по 2 мл растворителя.

Производитель. ECZACIBASI, Турция (по лицензии Fujisawa, Япония).

(см. ЦЕФАЗОЛИН)

### ЦЕФАМЕЗИН (CEFAMEZIN)

Международное наименование — *cefazolin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефазолин. Цефамезин 250 (1 флакон содержит 0.25 г активного вещества) во флаконах в комплекте с ампулами растворителя по 2 мл для внутримышечных инъекций. Цефамезин 500 (1 флакон содержит 0.5 г активного вещества) во флаконе в комплекте с ампулами растворителя по 2 мл для внутримышечных инъекций. Цефамезин 1000 (1 флакон содержит 1 г активного вещества) во флаконах.

Производитель. FUJISAWA, Япония.

(см. ЦЕФАЗОЛИН)

### ЦЕФАТРЕКСИЛ (CEFATREXIL)

Международное наименование — *cefapirin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефепирин.

Порошок для инъекций 1 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Антибактериальное средство из группы цефалоспориновых антибиотиков. Обладает широким спектром действия. Оказывает бактерицидный эффект. Препарат достигает терапевтических концентраций во всех биологических жидкостях организма.

Показания. Инфекция дыхательных путей, мочеполовой системы, кожи и мягких тканей; бактериемия, септицемия, эндокардит, остеомиелит, перитонит, абсцесс брюшной полости и др. инфекции, — вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Взрослые и дети с весом тела более 40 кг: при среднем тяжести течения — 500 мг 4 раза в сутки, при тяжелом течении заболевания — 1 г 6 раз в сутки, при состояниях, угрожающих жизни — до 12 г в сутки. Детям с весом менее 40 кг рекомендуется назначать препарат в дозе 50–80 мг на кг веса тела в сутки разделенной на 4 равные порции. Препарат вводится парентерально — внутримышечно или внутривенно.

Побочное действие. Аллергические реакции в виде кожной сыпи, зуд, ангионевротического отека; тошнота, рвота, диарея; боль в месте инъекции. Редко, при длительном применении — нейтропения, лейкопения, анемия, тромбоцитопения. Противопоказания. Повышенная чувствительность к антибактериальным препаратам цефалоспоринового ряда.

Особые указания. Приготовленный раствор препарата для инъекции сохраняется в течение 24 часов при комнатной температуре.

Производитель. JCN GALENIKA, Югославия.

### ЦЕФОБИД (CEFOBID)

Международное наименование — *cefoperazon*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефоперазон натриевая соль. Сухое вещество во флаконах 1 г и вода для инъекций 10 мл.

Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик III поколения для в/м или в/в введения. Действует бактерицидно за счет подавления синтеза клеточной стенки микроорганизмов. Обладает широким спектром антимикробного действия, который включает в себя большинство клинически значимых микроорганизмов: грамположительных, грамотрицательных, аэробных и анаэробных. Активен в отношении синегнойной палочки. Устойчив по отношению к бета-лактамаз грамположительных и грамотрицательных бактерий. Поскольку препарат выводится главным образом с желчью, при почечной недостаточности нет необходимости корректировать режим дозирования. Концентрация цефоперазона в желчи достигает очень высоких значений. По сравнению с другими антибиотиками широкого спектра действия цефоперазон реже вызывает развитие устойчивых штаммов микроорганизмов.

Показания. Бактериальные инфекции верхних и нижних дыхательных путей, мочевыводящих путей; перитонит, холецистит и другие абдоминальные инфекции; сепсис, менингит; инфекции кожи и мягких тканей; инфекционно-воспалительные заболевания органов малого таза и половых путей, — вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами. Профилактика инфекционных осложнений после абдоминальных, гинекологических, кардиоваскулярных и ортопедических операций.

Режим дозирования. Взрослым назначают обычно в средней суточной дозе 2–4 г, кратность — 2 раза. При тяжелом течении инфекций доза может быть увеличена до 8 г/сут и больше. При неосложненном гонорейном уретрите рекомендуются однократное в/м введение 0.5 г цефобид. Детям назначают в суточной дозе 50–200 мг/кг массы тела, кратность введения — 2 раза. С целью профилактики послеоперационных осложнений вводят в/в 1–2 г за 30–90 мин до начала операции. Введение можно повторять каждые 12 часов (2 раза); в особых случаях — в течение 72 часов после завершения операции. Максимальная разовая доза для в/в введения для взрослых — 2 г, для детей — 50 мг/кг массы тела.

Побочное действие. Аллергические реакции (крапивница, лихорадка, эозинофилия); анемия, нейтропения; тошнота, рвота. Возможны — транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз; при в/в введении — флебит; при в/м введении — болезненность в месте инъекции.

Противопоказания. Беременность, лактация, повышенная чувствительность к цефалоспориным.

Особые указания. Встреча редко при лечении цефоперазоном может развиваться дефицит витамина К в организме. В период назначения препарата у пациентов может отмечаться ложноположительная реакция мочи на сахар. Во время лечения следует воздерживаться от приема алкоголя. У больных с одновременными нарушениями функции печени и почек может возникнуть необходимость в изменении режима дозирования препарата.

Производитель. BIOGAL, Венгерская республика; PFIZER, США.

### ЦЕФОГЕН (CEFOGEN)

Международное наименование — *cefuroxime*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефуроксим. Порошок для инъекций 0.25 г, 0.75 г во флаконах по 1 шт. в упаковке.

Производитель. CADILA, Индия.

(см. ЦЕФУРОКСИМ)

### ЦЕФОКСИТИН (CEFOXITIN)

Международное наименование — *cefotixin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефокситин

натриевая соль. Сухое вещество для в/м инъекций. Сухое вещество для в/в инфузий.

Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик II поколения для парентерального введения. Действует бактерицидно. Имеет широкий спектр антимикробного действия. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (кишечная и гемофильная палочки, сальмонеллы, шигеллы, энтеробактерии, *Proteus mirabilis*, гонококки, бактерии). Активен также в отношении грамположительных микроорганизмов (стафилококки, стрептококки). Устойчив к действию бета-лактамаз. Не активен в отношении различных видов *Pseudomonas*, большинства штаммов энтерококков, многих штаммов *Enterobacter cloacae*, метициллин-резистентных стафилококков и *Listeria monocytogenes*. Препарат выделяется почками практически в неизменном виде.

Показания. Бактериальные инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами: абдоминальные и гинекологические инфекции, сепсис, эндокардит, инфекции мочевыводящих путей, дыхательных путей, костей и суставов, кожи и мягких тканей. Смешанные инфекции, вызванные чувствительными штаммами аэробных и анаэробных бактерий. Профилактика послеоперационных инфекционных осложнений.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат можно вводить внутривенно (струйно или капельно) и внутримышечно. Средняя доза для взрослых - 1-2 г каждые 8 часов. При неосложненных инфекциях мочевыводящих путей вводят внутримышечно по 1 г 2 раза в сутки. При неосложненной гонорее, в том числе вызванной продуцирующими пенициллиназу штаммами, рекомендуется однократное в/м введение 2 г цефотаксима одновременно (или 1 ч спустя) с пероральным приемом 1 г пробенецида. При тяжелых инфекциях суточная доза может быть повышена до 200 мг/кг (но не более 12 г). При нарушении выделительной функции почек первая доза составляет 1-2 г, а в дальнейшем следует уменьшить разовую дозу и увеличить интервалы между введениями. Детям назначают в разовой дозе 20-40 мг/кг, кратность введения зависит от возраста: недоношенным детям при весе более 1500 г, новорожденным первой недели жизни - через 12 ч; новорожденным 1-4 недели жизни - через 8 ч; более старшим детям - через 6 или 8 ч. Для профилактики послеоперационных инфекций взрослым назначают по 2 г внутримышечно или внутривенно за 0,5-1 ч до начала операции; после операции - по 2 г каждые 6 ч в течение 1 суток. Детям вводят 30-40 мг/кг с вышеуказанными интервалами, однако новорожденным 2-ю и 3-ю дозы вводят через 8-12 ч. При проведении кесарева сечения вводят одномоментно внутривенно 2 г препарата после пережатия пуповины. Для в/в введения рекомендуется растворить 1-2 г препарата в 10 мл воды для инъекций. Струйное введение осуществляется медленно в течение 3-5 минут. Для внутримышечного введения 1 г препарата растворяют в 2 мл воды для инъекций или 0,5 % или 1 % растворе лидокаина гидрохлорида (без адреналина).

Побочное действие. В рекомендуемой дозировке препарат обычно хорошо переносится. При длительном применении в высоких дозах встречаются следующие побочные эффекты: тошнота, рвота, сухость во рту, потеря аппетита, диарея, кожные аллергические реакции, гипотония. В редких случаях - псевдомембранозный колит, изменения картины периферической крови (лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения); транзиторное повышение концентрации в крови ферментов печени, нарушение функции почек.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

Особые указания. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод.

Для лечения новорожденных следует использовать растворитель без консервантов. Препарат не рекомендуется для лечения менингита. С осторожностью назначают препарат больным с выраженным нарушением функции почек. Пациенты, имеющие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения цефотаксима возможна положительная прямая реакция Кумбса. Производители. Бонцепин (Boncept) ALKALOID, Македония; Мефоксин (Mefoxin) MERCK SHARP & DOHME, США.

#### ЦЕФОТАКСИМ (CEFOTAXIM)

Международное наименование — *cefotaxim*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефотаксима натриевая соль. Сухое вещество 0,25, 0,5, 1,0 и 2,0 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик III поколения для парентерального введения. Действует бактерицидно. Обладает широким спектром антимикробного действия. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов, устойчивых к другим антибиотикам: *E. coli*, *Clostridia*, *Proteus mirabilis*, *Proteus indole*, *Providencia*, *Klebsiella*, *Serratia*, некоторые штаммы *Pseudomonas*, *Haemophilus influenzae*. Менее активен в отношении стрептококков, пневмококков, стафилококков, менингококков, гонококков, бактероидов. Устойчив по отношению к большинству бета-лактамаз грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов. Препарат выводится в основном почками в неизменном виде.

Показания. Бактериальные инфекции тяжелого течения, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами: перитонит, сепсис, абдоминальные инфекции и инфекции органов малого таза; инфекции нижних дыхательных путей, мочевыводящих путей; инфекции костей, суставов, кожи и мягких тканей; инфицированные раны и ожоги.

Режим дозирования. Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 1-2 г 2 раза в сутки в/м или в/в (струйно или капельно). В тяжелых случаях суточную дозу препарата можно увеличить до 12 г, при этом кратность введения увеличивают до 3-4 раз в сутки. Детям назначают в суточной дозе 50-100 мг/кг массы тела; кратность введения 2-4 раза. При очень тяжелом течении заболевания возможно увеличение суточной дозы до 150-200 мг/кг массы тела; кратность введения 3-4 раза. Для в/в капельного введения 2 г препарата разводят в 100 мл 0,9 % раствора натрия хлорида; продолжительность инфузии 30-60 мин.

Побочное действие. Аллергические реакции (крапивница, лихорадка, эозинофилия); анемия, нейтропения; тошнота, рвота, диарея, кандидоз. Возможны - транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз; при в/в введении - флебит; при в/м введении - болезненность, жжение, утолщение в месте инъекции. Описаны случаи развития псевдомембранозного колита при длительном назначении высоких доз препарата.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

Особые указания. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат новорожденным, больным с выраженным нарушением функции почек; больным, имеющим в анамнезе колит. Пациенты, имеющие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения цефотаксима возможна положительная прямая реакция Кумбса и ложноположительная реакция мочи на глюкозу. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении цефотаксима и "петлевых" диуретиков, аминогликозидов.

## ЦЕФОТАКСИМ (CEFOTAXIM)

Производители. Клафоран (Claforan) *HOECHST*, Германия; Оритаксим (Oritaxim) *CADILA*, Индия; Цефотаксим (Cefotaxim) *LEK*, Словения.

### ЦЕФОТАКСИМ (CEFOTAXIM)

Международное наименование — *cefotaxim*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефотаксим. Порошок для инъекций 0,5, 1, 2 г во флаконах по 1 или 5 шт. в упаковке.

Производитель. *LEK*, Словения.

(см. ЦЕФОТАКСИМ).

### ЦЕФРАДУР (CEFRADUR)

Международное наименование — *cefadroxil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефадроксил. Сухое вещество для приготовления 60 мл суспензии (5 мл - 0,25 г) во флаконе. Капсулы. Порошок.

Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик I поколения для назначения внутрь. Действует бактерицидно. Имеет широкий спектр антимикробного действия: активен в отношении как грамположительных (стафилококки, не продуцирующие и продуцирующие пенициллиназу), стрептококки, пневмококки, палочки дифтерии, сибирской язвы), так и грамотрицательных микроорганизмов (шигеллы, сальмонеллы, кишечная и гемофильная палочки, клебсиеллы, некоторые штаммы протей).

Показания. Бактериальные инфекции верхних и нижних дыхательных путей, мочевыводящих путей, кожи и мягких тканей; остеомиелит и др. — вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Взрослым и детям с массой тела более 40 кг препарат назначают внутрь в средней суточной дозе 1-2 г в 1 или 2 приема. Детям с массой тела менее 40 кг назначают в суточной дозе 40-50 мг/кг в 1 или 2 приема (детям желательна назначать суспензию). Продолжительность курса лечения составляет 7-14 дней. Минимальная продолжительность лечения инфекционно-воспалительных заболеваний, вызванных бета-гемолитическим стрептококком группы А, составляет 10 дней. При нарушении выделительной функции почек разовая доза составляет 0,5 г, а интервалы между введениями определяют в зависимости от значений клиренса креатинина (КК): при КК 0-10 мл/мин — 36 ч; при КК 10-25 мл/мин — 24 ч; при КК 25-50 мл/мин — 12 ч.

Побочное действие. В рекомендуемой дозировке препарат обычно хорошо переносится. Возможны аллергические реакции (крапивница, кожный зуд, эозинофилия; редко — отек Квинке; очень редко — анафилактический шок). Редко — тошнота, рвота, диарея, кандидоз, головная боль, головокружение. В отдельных случаях могут иметь место изменения картины периферической крови (обратимая лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения).

Противопоказания. Повышенная чувствительность к цефалоспоринам.

Особые указания. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат больным с хроническими заболеваниями на аллергические реакции на пенициллины. В период лечения нельзя употреблять алкоголь.

Производитель. *ECZACI BASI*, Турция.

### ЦЕФСАН (CEFSAN)

Международное наименование — *cefixim*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефиксим. Капсулы 0,05, 0,1 г. Гранулы 0,05 г.

Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик III поколения для перорального применения. Действует

бактерицидно. Обладает широким спектром антимикробного действия, который включает различные аэробные и анаэробные грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы, в том числе синегнойную палочку. Устойчив к бета-лактамазам как грамположительных, так и грамотрицательных микроорганизмов. Высокие концентрации препарата длительно сохраняются в сыворотке крови, желчи, моче.

Показания. Бактериальные инфекции верхних и нижних дыхательных путей, мочевыводящих путей, желчевыводящих путей, кожи и мягких тканей; средний отит, синусит, остеомиелит, эндометрит и др. — вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат назначают внутрь в средней суточной дозе для взрослых и детей с массой тела более 30 кг 100-200 мг. При тяжелом течении инфекции доза может быть увеличена до 400 мг/сут. Суточная доза для детей с массой тела менее 30 кг составляет 3-9 мг/кг; при необходимости она может быть увеличена до 12 мг/кг. Кратность назначения препарата взрослым — 2 раза; детям — 2-3 раза в сутки. Средняя продолжительность курса лечения 7-10 дней.

Побочное действие. Возможны головокружение, одышка, шум в ушах; аллергические реакции (крапивница, эритема, кожный зуд, эозинофилия, лихорадка); изменения картины периферической крови (лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения, гемолитическая анемия); транзиторное повышение активности щелочной фосфатазы; кандидоз, дисбактериоз; тошнота, рвота, стоматит, диарея; головная боль. При применении препарата возможно развитие в организме дефицита витаминов группы В. Описаны случаи развития псевдомембранозного колита, интерстициального нефрита.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к цефалоспоринам.

Особые указания. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат детям, пожилым и ослабленным пациентам, больным с выраженным нарушением функции почек, при наличии анамнестических указаний на колит. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения возможна положительная прямая реакция Кумбса и ложноположительная реакция мочи на глюкозу.

Производитель. *FUJISAWA*, Япония; *AL-HIKMA*, Иордания (по лицензии *Fujisawa*, Япония).

### ЦЕФТАЗИДИМ (CEFTAZIDIM)

Международное наименование — *cefazidim*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефтазидим (в виде пентагидрата с карбонатом натрия). Сухое вещество для в/м введения 0,5 и 1,0 г во флаконах. Сухое вещество для в/в введения 2,0 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик III поколения для парентерального введения. Действует бактерицидно. Обладает широким спектром антимикробного действия, который включает различные аэробные и анаэробные грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы, в том числе синегнойную палочку. Устойчив к бета-лактамазам как грамположительных, так и грамотрицательных микроорганизмов. Цефтазидим активен в отношении штаммов возбудителей, резистентных к ампициллину, метициллину, аминогликозидам и многим цефалоспоринам.

Показания. Бактериальные инфекции тяжелого течения, смешанные аэробно-анаэробные инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами: перитонит, сепсис; холангит, эмпиема желчного пузыря; инфекции орга-

нов малого таза; пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры; пиелонефрит, абсцесс почки; инфекции костей, суставов, кожи и мягких тканей; инфицированные раны и ожоги. Инфекционные процессы, вызванные прорезыванием гемодиализа и перитонеального диализа. Тяжелые инфекционные процессы у больных со сниженным иммунитетом.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат вводят в/м или в/в. Взрослым назначают по 0.5-1.0 г каждые 12 или 8 часов. При необходимости суточная доза может составлять 6.0 г; кратность введения 3 раза в сутки. При проведении гемодиализа цефтриаксон назначают в дозе 1.0 г до и после процедуры. Детям с 2-месячного возраста назначают в суточной дозе 30-100 мг/кг массы тела; кратность введения 2-3 раза. Детям со сниженным иммунитетом, а также при менингите доза может быть увеличена до 150 мг/кг в сутки; кратность введения 3 раза. Применение у новорожденных ограничено, эффективной является дозировка от 25 до 60 мг/кг в сутки в 2 введения. У больных с нарушенной функцией почек требуется коррекция режима дозирования с учетом значений клиренса креатинина.

Побочное действие. Аллергические реакции (крапивница, лихорадка, эозинофилия); тошнота, рвота, диарея, боли в животе; кандидоз. Возможны: головная боль, головокружение, парестезии; транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз, щелочной фосфатазы, ЛДГ, креатинина, мочевины. При в/в введении - флебит; при в/м введении - болезненность, жжение, утолщение в месте инъекции. Редко - лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения, лимфоцитоз. Очень редко - отек Квинке, анафилактический шок. Противопоказания. Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

Особые указания. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат новорожденным, больным с выраженным нарушением функции почек. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения цефтриаксона возможна положительная прямая реакция Кумбса и ложноположительная реакция мочи на глюкозу. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении цефтриаксона и "петлевых" диуретиков, в миогликозидах. Не следует смешивать цефтриаксон в одном шприце с миогликозидами.

Производители. Кефадим (Kefadim) LILLY, США; Микрофел (Microfel) PLIVA, Хорватия; Фортум (Fortum) GLAXO, Великобритания.

## ЦЕФТРИАКСОН (CEPOTRIAXON)

Международное наименование — *ceftriaxone*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефтриаксон натриевая соль. Сухое вещество для в/м инъекций 0.25, 0.5 и 2.0 г во флаконах + раствор лидокаина 1% по 2 и 3.5 мл в ампулах. Сухое вещество для в/в инфузий 0.25, 0.5, 1.0 и 2.0 г во флаконах или ампулах + вода для инъекций по 5 и 10 мл в ампулах. Сухое вещество для в/в инфузий 2.0 г во флаконах.

Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик III поколения для парентерального введения. Действует бактерицидно. Обладает широким спектром антимикробного действия, который включает различные аэробные и анаэробные грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы, в том числе синегнойную палочку. Устойчив к бета-лактамазам как грамположительных, так и грамотрицательных микроорганизмов. При внутривенном введении цефтриаксон быстро диффундирует в тканевую жидкость, где бактерицидные концентрации сохраняются в течение 24 часов. Препарат хорошо проникает в спинномозговую жидкость.

Показания. Бактериальные инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами: перитонит, сепсис, менингит, холангит, эмпиема желчного пузыря, пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры, пиелонефрит, инфекции костей, суставов, кожи и мягких тканей; инфицированные раны и ожоги, инфекции половых органов. Профилактика послеоперационной инфекции.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат вводят в/м или в/в. При инфекциях средней тяжести назначают в/м по 1-2 г каждые 24 часа. При тяжелых инфекциях доза препарата может быть увеличена до 4 г один раз в сутки. Для лечения гонорей рекомендуется одна внутримышечная инъекция препарата в дозе 0.25 г. Для профилактики послеоперационной инфекции цефтриаксон вводят в дозе 1-2 г перед операцией. Суточная доза цефтриаксона для новорожденных составляет 20-50 мг/кг массы тела; для детей в возрасте от 2 месяцев до 12 лет - 20-80 мг/кг; кратность введения 1 раз в сутки. При менингите детям старше 2 месяцев препарат вводят в суточной дозе 100 мг/кг. Продолжительность курса определяется индивидуально. У больных с нарушенной функцией почек требуется коррекция режима дозирования с учетом значений клиренса креатинина.

Побочное действие. Аллергические реакции (крапивница, лихорадка, эозинофилия); тошнота, рвота, стоматит, глоссит, диарея; кандидоз. Возможны: лейкопения, нейтропения, гранулоцитопения, тромбоцитопения, транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз, креатинина, мочевины. Очень редко - анафилактический шок, олигурия.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

Особые указания. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат больным с выраженным нарушением функции почек. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении цефтриаксона и "петлевых" диуретиков. Растворы цефтриаксона не следует смешивать или вводить одновременно с другими антимикробными препаратами или растворами (кроме указанных выше).

Производители. Ледадлин (Lendacin) LEK, Словения; Лонгачеф (Longacef) JCN GALENICA, Югославия (по лицензиям Roche, Швейцария); Роцефин (Rocephin) EGIS, Венгрия; Рупефрин (Ruphefin) ROCHE, Швейцария.

## ЦЕФУРОКСИМ (CEFUROXIM)

Международное наименование — *cefuroxime*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цефуроксима натриевая соль. Сухое вещество 0.25, 0.75 и 1.5 г во флаконах или ампулах.

Фармакологическое действие. Цефалоспориновый антибиотик II поколения для парентерального применения. Действует бактерицидно. Имеет широкий спектр антимикробного действия. Высоко активен в отношении грамотрицательных микроорганизмов (кишечная и гемофильная палочки, сальмонеллы, шигеллы, энтеробактерии, *Proteus mirabilis*, гонококки). Активен также в отношении грамположительных микроорганизмов (стафилококки, стрептококки). Устойчив к действию бета-лактамаз. Не активен в отношении различных видов *Pseudomonas*, большинства штаммов энтерококков, многих штаммов *Enterobacteriaceae*, метициллин-резистентных стафилококков и *Listeria monocytogenes*. Препарат проникает через гематоэнцефалический барьер. Выводится почками практически в неизменном виде.

Показания. Бактериальные инфекции, вызванные чувстви-



телными к препарату микроорганизмами: абдоминальные и пнеумологические инфекции, сепсис, менингит, эндокардит, инфекции мочевыводящих путей, дыхательных путей, костей и суставов, кожи и мягких тканей. Профилактика послеоперационных инфекционных осложнений при операциях на органах брюшной полости, малого таза, сердце, легких, пищеве, сосудах, при ортопедических операциях.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом тяжести течения и локализации инфекции, чувствительности возбудителя. Препарат можно вводить внутримышечно или внутривенно. Средняя доза для взрослых составляет по 0.75-1.5 г 3 раза в сутки. Максимальная суточная доза 6.0 г при кратности введения 3-4 раза. При лечении гонорей вводят 1.5 г цефуроксима однократно или по 0.75 г 2 раза с интервалом 8 часов. Для профилактики послеоперационной инфекции за полчаса до операции вводят в/в 1.5 г препарата. Через 8 и 16 часов после оперативного вмешательства можно ввести препарат повторно в разовой дозе 0.75 г. Детам младшего возраста препарат назначают в дозе от 30 до 100 мг/кг/сутки; кратность введения 3-4 раза. Для новорожденных суточная доза составляет 30-100 мг/кг массы тела; кратность введения 2-3 раза. Пациентам с нарушением функции почек режим дозирования препарата устанавливает с учетом значения клиренса креатинина.

Побочное действие. Возможны - аллергические реакции (крапивница, лихорадка, бронхоспазм, эозинофилия; редко - отек Квинке); тошнота, рвота, боли в эпигастрии, диарея, кандидоз; гипотония. В редких случаях - псевдомембранозный колит, изменения картины периферической крови (лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения, анемия); транзиторное повышение концентрации в крови печеночных трансаминаз, билирубина. При в/м введении - боль, инфильтрат; при в/в введении - флебит, тромбоз в месте введения.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

Особые указания. Применение препарата при беременности и лактации показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат больным с выраженным нарушением функции почек; больным, имевшим в анамнезе колики. Пациенты, имевшие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения цефуроксимом возможна положительная прямая реакция Кумбса и ложноположительная реакция мочи на глюкозу. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении цефуроксима и "петлевых" диуретиков.

Производитель. Зиннацеф (Zinnacef) GLAXO, Великобритания; Кетоцеф (Ketocef) PLIVA, Хорватия; Цефоген (Cefogen) CADILA, Индия.

## ЦЕФФ (CEFF)

Международное наименование — *cefalexin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - цефалексин. Таблетки 0.25 г, 0.5 г.

Производитель. LUPIN, Индия.  
(см. ЦЕФАЛЕКСИН)

## ЦИКЛОВИР (CYCLOVIR)

Международное наименование — *acyclovir*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ацикловир. Таблетки 0.2 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах (0.25 г активного вещества). Мазь в тубах (1 г мази - 0.005 г активного вещества). Крем 5 г в тубах.

Производитель. CADILA, Индия.  
(см. АЦИКЛОВИР)

## ЦИКЛОКАПРОН (CYCLOKAPRON)

Международное наименование — *tranexamic acid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - транексамовая кислота. Таблетки 0.5 г по 50 и 100 штук в упаковке. Раствор для инъекций 5 мл (0.5 г) в ампулах по 10 штук в упаковке. Раствор для перорального приема (1 мл содержит 0.1 г активного вещества) 300 мл во флаконах.

Производитель. KABE FARMACIA, Швеция.  
(см. ТРАНЕКСАМОВАЯ КИСЛОТА)

## ЦИКЛО-МЕНОРЕТТЕ (CYCLO-MENORETTE)

Состав и форма выпуска. Упаковка с календарной шкалой, содержащая 21 драже: 11 драже белого цвета, содержащих эстрадиолвалеринат 0.001 г, эстриол 0.002 г; 10 драже розового цвета, содержащих эстрадиолвалеринат 0.001 г, эстриол 0.002 г, левоноргестрел 0.00025 г.

Фармакологическое действие. Драже белого цвета содержит эстрогены, драже розового цвета - гестагены, т.е. препарат восполняет недостаток женских половых гормонов и устраняет симптомы, вызванные указанной недостаточностью.

Показания. При жалобах и симптомах климактерического характера, обусловленных недостаточной функцией яичников, приливы, головокружения, пототделение, нарушения сна, головные боли, возрастная инволюция кожи (особенно в области половых органов), остеопороз, явления раздражения мочевого пузыря и уретры.

Режим дозирования. При наличии менструаций лечение начинают с 5 дня цикла, при их отсутствии - с любого дня после исключения беременности. Принимают по 1 драже в день, начиная с драже N1 и далее в указанном на упаковке порядке (сначала белые, затем розовые драже). По истечении 21 дня - перерыв 7 дней. Желательно принимать препарат в одно и то же время дня.

Побочное действие. Чувство напряжения в груди, боль в желудке, тошнота, рвота, головная боль, депрессия, изменения либидо, изменения веса тела, нарушения менструального цикла.

Противопоказания. Беременность, синдром Дубина-Джонсона, синдром Ротора, рак печени или указания на него в анамнезе, тромбозообразующие процессы или указания на них в анамнезе (особенно инсульт, инфаркт), серповидно-клеточная анемия, маточные кровотечения неясной этиологии, отхождение молочных желез и эндометрия, эндометриоз, врожденные нарушения жирового обмена, отсклероз с обострениями, идиопатическая желтуха и зуд во время предыдущих беременностей.

Особые указания. С осторожностью назначать пациентам с сахарным диабетом, избыточным артериальным давлением, эпилепсией, мигренью, бронхиальной астмой, заболеваниями сердца и почек, а также с психическими депрессиями в анамнезе. Барбитураты, рифамицины, гризесульфамид, противоэпилептические средства ослабляют эффект препарата. Прием препарата прекращается при появлении частых головных болей, острых нарушений зрения, признаков тромбозообразующих осложнений, желтухи и значительном повышении артериального давления.

Производитель. WYETH GROUP, Германия.

## ЦИКЛОПЛАТИН (CYCLOPLATIN)

Международное наименование — *carboplatin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - карбоплатин. Стерильный лиофилизированный порошок 0.05 или 0.2 г во флаконе с 0.25 или 0.1 г лимонной кислоты и гидроксида натрия для установления pH, по 10 или 5 шт. в упаковке.

Производитель. LACHEMA, Чехия.  
(см. КАРБОПЛАТИН)

## ЦИКЛО 3 (CYCLO 3) крем

Состав и форма выпуска. Комбинированное лекарственное



средство, содержит такие активные вещества как иглица, сульфат декстрана, жидкий экстракт доинка декластерноно. Крем (1 г препарата содержит 0.0048 г, 0.003 г, 0.02 г активных веществ соответственно) 40 или 100 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Комбинированное лекарственное средство. Обладает венотоническим действием, уменьшает проницаемость капилляров, повышает резистентность здоровых капилляров.

**Показания.** Симптоматическое лечение функциональных нарушений, связанных с венозной и/или лимфатической недостаточностью.

**Режим дозирования.** Две аппликации в день в виде легкого восходящего массажа, обеспечивающего проникновение крема. Длительность массажа 2-3 минуты.

**Побочное действие.** Редко - местные высыпания типа крапивницы.

**Противопоказания.** Дерматоз.

**Особые указания.** Желательно избегать применения препарата в областях с предшествовавшими дерматозом.

**Производитель.** PIERRE FABRE, Франция.

### ЦИКЛО 3 ФОРТ (CYCLO 3 FORT) капсулы

**Состав и форма выпуска.** Комбинированное лекарственное средство, содержит в качестве активных веществ экстракт иглицы, мигу, аскорбиновую кислоту. Капсулы (1 капсула содержит 0.15 г, 0.15 г, 0.1 г активных веществ соответственно) по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает венотоническое действие, снижает проницаемость капилляров, увеличивает капиллярную резистентность у здоровых лиц.

**Показания.** В качестве симптоматического лечения при венозной и лимфатической недостаточности; маточные кровотечения вызванные применением противозачаточных средств; геморрой.

**Режим дозирования.** Назначают по 2-3 капсулы в день. При лечении геморроя назначают 4-5 капсул в сутки.

**Побочное действие.** Боль в эпигастрии, тошнота.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому либо из компонентов, входящих в состав препарата.

**Особые указания.** В случае наличия у пациента тошноты или боли в эпигастрии препарат рекомендуется принимать в начале еды.

**Производитель.** PIERRE FABRE, Франция.

### ЦИЛОПРИН (CILOPRINE)

**Состав и форма выпуска.** Цилоприр: Acediasulfonium natricum 0.83 г, карбамид 0.42 г. Solutio glycerinata до 100 г. Цилоприр с/м anaesthetico: Acediasulfonium 0.84 г, Cinchocainum 0.96 г, Solutio glycerinata до 100 г. Ушные капли по 12 г в пластиковых бутылочках.

**Фармакологическое действие.** Комбинированное средство для лечения отита. Оказывает антибактериальное и противовоспалительное действие. Цилоприр с/м anaesthetico содержит дополнительно анестетический компонент.

**Показания.** Отит среднего уха (острый или хронический), инфекция слухового канала, послеоперационные осложнения.

**Режим дозирования.** В поврежденное ухо вводят по 8 капель препарата, подогретого предварительно до комнатной температуры, через каждые 3-5 часов.

**Побочное действие.** Аллергические реакции в виде зуда, гиперемии.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата.

**Особые указания.** При необходимости можно закрыть наружный слуховой канал ватным тампоном, смоченным в цилоприре.

**Производитель.** CILAG, Швейцария.

### ЦИМЕВЕН (CYMEVENE)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ганцикловир. Флаконы по 0.5 г.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает противовирусное действие в отношении цитомегаловирусов, механизм которого связан с подавлением репликации главным образом за счет ингибирования ДНК-полимеразы.

**Показания.** Синдром приобретенного иммунодефицита (СПИД), ятрогенная иммуносупрессия, связанная с трансплантацией органов, химиотерапией по поводу новообразования, клинически проявляющиеся ретиinitом, колитом, эзофагитом, пневмонией и т.д.

**Режим дозирования.** Доза препарата подбирается индивидуально в каждом конкретном случае. Обычно лечение начинают с внутривенного введения 5 мг/кг препарата с постоянной скоростью в течение 1 часа каждые 12 часов (10 мг/кг/сутки) в течение 14-21 дня. Для поддерживающей терапии вводят 6 мг/кг/сутки в течение 5 дней в неделю или 5 мг/кг/сутки в течение 7 дней в неделю. У больных с почечной недостаточностью снижают дозы препарата и увеличивают интервалы между введениями.

**Побочное действие.** Нейтропения, тромбоцитопения, подавление сперматогенеза, флелит, боль в месте введения, нарушения функции печени. Реже - анемия, отеки лица, обмороки, гипотензия, гипертензия, тахикардия, нарушение ритма сердца, головная боль, головокружение, беспокойство, анорексия, запоры, кровотечения из желудочно-кишечного тракта, боли в области желудка и кишечника, ацидоз, увеличение концентрации щелочной фосфатазы, билирубина, ЛДГ, калия, мочевого кислоты в плазме, артралгии, миалгии, судорожные сокращения мышц, астма, диспноэ, алоpecia, ангурия, гематурия, реакции повышенной чувствительности. **Противопоказания.** Повышенная чувствительность к препарату или цикловиру, беременность.

**Особые указания.** Не комбинировать цимевен с цидовудином и другими препаратами, побочным действием которых являются развитие нейтропении. Для предотвращения усиления токсических алиний избежать комбинации цимевена с винкристином, винбластином, адриамицином, амфотерицином В, триметоприном и другими подобными препаратами. Вводить цимевен следует только внутривенно. Попадание препарата под кожу или в мышцу способствует развитию сильного раздражения. Необходимо избегать быстрого и болюсного введения препарата. Назначать препарат следует только по строгим показаниям, когда есть угроза жизни или потери зрения. **Производитель.** SYNTEX, Швейцария.

### ЦИМЕТИДИН (CIMETIDIN)

Международное наименование — *cimetidin*.

**Состав и формы выпуска.** Активное вещество - циметидина гидрохлорид. Таблетки 0.2 и 0.4 г. Капсулы 0.2 г. Таблетки ретард 0.35 г. Сироп (1 чайная ложка содержит 0.2 г активного вещества) во флаконе. Раствор для инъекций в ампулах (0.2 г).

**Фармакологическое действие.** Циметидин относится к I поколению H<sub>2</sub>-гистаминоблокаторов. Подавляет продукцию соляной кислоты, как базальную, так и стимулированную гистамином, гастрином и ацетилхолином. Одновременно со снижением продукции соляной кислоты и увеличением pH снижается и активность пепсина. Стимулирует эндогенный синтез простагландинов; блокирует микросомальное окисление в гепатоцитах.

**Показания.** Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; профилактика обострений язвенной болезни; симптоматические язвы; эрозивный и рефлюкс-эзофагит; синдром Золлингера-Эллисона; профилактика поражений верхних отделов ЖКТ, вызванных стрессом; профилактика рефлюкс-эзофагитов из верхних отделов ЖКТ и в послеоперационном периоде.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. При обострении язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки взрослым назначают по 0.2 г 3 раза в день и 0.4 г перед сном. Препараты принимают перед едой или во время еды. Максимальная суточная доза 2 г. В виде сиропа препарат назначают по 5 мл 3 раза в день и 10 мл на ночь. Продолжительность лечения 4-6 недель. Для профилактики обострений язвенной болезни назначают по 0.2 г (или по 10 мл сиропа) перед сном до 12 месяцев при систематическом эндоскопическом контроле каждые 4 месяца. При синдроме Золлингера-Эллисона назначают по 0.4 г 4 раза в день и 0.6-0.8 г на ночь. При острых кровотечениях изъязвленных слизистой желудка введение препарата по 0.2 г каждые 4-6 часов. При необходимости препарат вводят в/в струйно или капельно со скоростью 0.075-0.1 г/ч. Максимальная суточная доза при в/в введении 1.5 г.

Побочное действие. Возможны головная боль, чувство усталости, сонливость; запор, диарея, метеоризм, тошнота, рвота; миалгии; кожная сыпь. Реже - транзиторное повышение уровня печеночных трансаминаз и креатинина в сыворотке крови; нейтропения, тромбоцитопения, гемолитическая анемия; парестезии, депрессия. В отдельных случаях возможны гиперпролактинемия, гинекомастия, галакторея, импотенция. Противопоказания. Беременность, лактация, детский возраст (до 14 лет), выраженные нарушения функции печени, почек. Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушением выделительной функции почек. Перед началом лечения необходимо исключить возможность наличия злокачественного заболевания пищевода, желудка или двенадцатиперстной кишки. Препараты нежелательно отменять резко из-за опасности рецидива язвенной болезни. При одновременном назначении циметидина с лекарственными препаратами, метаболизирующимися в печени (пропранолол, верапамил, бензодиазепины, пероральные антикоагулянты и др.), возможно повышение их концентрации в плазме крови. Не рекомендуется одновременное назначение циметидина и препаратов, угнетающих кровоотведение. При длительном применении циметидина необходим систематический контроль функционального состояния печени и картины периферической крови.

Производитель. Гистодил (Histodil) GEDEON RICHTER, Венгерская республика; Йеисаметидин (Jenametidin) JENAPHARM, Германия; Нейтронорм (Neitronorm) EBEWE, Австрия; Примамет (Prifamet) LEK, Словения; Циметидин (Cimetidin) CADILA, Индия; Циметидин (Cimetidin) PHARMACHIM, Болгария.

#### ЦИМЕТИДИН (CIMETIDIN)

Международное наименование — *cimetidin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - циметидин. Таблетки, покрытые оболочкой, 0.2 г по 100 шт. в упаковке. Производитель. CADILA, Индия (см. ЦИМЕТИДИН)

#### ЦИМЕТИДИН (CIMETIDIN)

Международное наименование — *cimetidin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - циметидин. Таблетки, покрытые оболочкой, 0.2 г по 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 2 мл (0.2 г активного вещества). Производитель. PHARMACHIM, Болгария. (см. ЦИМЕТИДИН)

#### ЦИНЕДИЛ (CINEDIL)

Международное наименование — *cinnarizin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - циннаризин. Таблетки 0.075 г по 50 шт. в упаковке. Производитель. ALKALOID, Македония. (см. ЦИННАРИЗИН)

#### ЦИННАБЕНЕ (CINNABENE)

Международное наименование — *cinnarinin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - циннаризин. Капсулы 0.075 г по 20 и 50 шт. в упаковке. Производитель. LUDWIG MERCKLE, Австрия. (см. ЦИННАРИЗИН)

#### ЦИННАРИЗИН (CINNARIZIN)

Международное наименование — *cinnarinin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - циннаризин. Таблетки 0.025 г и 0.075 г, капсулы стугерон-форте 0.075 г по 20 или 60 шт. в упаковке; капли (1 мл препарата содержит 0.075 г активного вещества) по 20 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Улучшает мозговое, периферическое и коронарное кровообращение. Препараты ингибируют поступление в клетки ионов кальция и уменьшают их содержание в депо плазмолеммы, снижает тонус гладкой мускулатуры артерий и потенцирует сосудорасширяющее действие углекислого газа; непосредственно влияя на гладкую мускулатуру сосудов, уменьшает реакцию на биогенные сосудосуживающие вещества (адреналин, норэпинефрин, брадикинин). Обладает умеренной антигистаминной активностью, уменьшает возбудимость вестибулярного аппарата, понижает симпатикотонию. Имеет высокую тропность к сосудам головного мозга. У пациентов с нарушением периферического кровообращения улучшает кровоснабжение и потенцирует постинъекционную гиперемию. Увеличивает сопротивляемость мышц к укусам.

Показания. Ишемический инсульт; период долечивания геморрагического инсульта и черепно-мозговых травм; дисциркуляторная энцефалопатия; мигрень; болезнь Меньера; профилактика и лечение нарушений периферического кровообращения - облитерирующий атеросклероз, облитерирующий тромбангиит, болезнь Рейно, диабетическая ангиопатия, акроцианоз.

Режим дозирования. При нарушении мозгового кровообращения назначают по 25 мг 3 раза в день, в каплях - по 8 капель 3 раза в день или по 1 капсуле (75 мг) 1 раз в день. При нарушении периферического кровообращения назначают по 50-75 мг 3 раза в день. Перед путешествием принимают 25 мг. Препараты принимаются после еды. При высокой чувствительности к препарату лечение начинают с 1/2 дозы, увеличивая ее постепенно. Для достижения оптимального терапевтического эффекта препарат следует принимать непрерывно в течение нескольких месяцев.

Побочное действие. Сонливость, сухость во рту, диспептические явления, аллергические реакции в виде кожной сыпи. Противопоказания. За исключением повышенной чувствительности абсолютных противопоказаний не выявлено.

Особые указания. В начале лечения препаратом пациенты должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания. При длительном применении препарата рекомендуется проведение контрольного обследования функции печени, почек, картины периферической крови.

Производитель. Стугерон (Stugeron) JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия; Стугерон (Stugeron), GEDEON RICHTER, Венгерская республика (по лицензии Janssen Pharmaceutica, Бельгия); Циннаризин (Cinnarizin) LUPIN, Индия; Циннаризин (Cinnarizin) PHARMACHIM, Болгария; Циннабене (Cinnabene) LUDWIG MERCKLE, Австрия; Цинедил (Cinedil) ALKALOID, Югославия.

#### ЦИННАРИЗИН (CINNARIZINE)

Международное наименование — *cinnarizin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество - циннаризин. Таблетки 0.025 г. Производитель. LUPIN, Индия. (см. ЦИННАРИЗИН)

**ЦИННАРИЗИН (CINNARIZIN)**Международное наименование — *cinnarizin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - циннаризин.

Таблетки 0.025 г по 50 шт. в упаковке. Капсулы 0.075 г.

Производитель. *PHARMACHIM*, Болгария.

(см. ЦИННАРИЗИН)

**ЦИПРИНОЛ (CIPRINOL)**Международное наименование — *ciprofloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ципрофлоксацин хлорид моногидрат. Таблетки 0.25 и 0.5 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах по 10 мл (в 1 мл раствора - 0.01 г активного вещества), в упаковке - 5 ампул.

Производитель. *KRKA*, Словения.

(см. ЦИПРОФЛОКСАЦИН)

**ЦИПРОВАЙ (CIPROVAY)**Международное наименование — *ciprofloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ципрофлоксацин. Таблетки 0.25, 0.5 и 0.75 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для инфузий по 50 и 100 мл по флакону (0.1 и 0.2 г активного вещества соответственно). Концентрат инфузионного раствора по 10 мл в ампуле.

Производитель. *BAYER*, Германия.

(см. ЦИПРОФЛОКСАЦИН)

**ЦИПРОБИД (CIPROBID)**Международное наименование — *ciprofloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ципрофлоксацин. Таблетки 0.25 и 0.5 г по 10 и 100 шт. в упаковке. Раствор для инъекций в ампулах (1 мл раствора содержит 0.1 г активного вещества).

Производитель. *CADILA*, Индия.

(см. ЦИПРОФЛОКСАЦИН)

**ЦИПРОБИД (CIPROBID) глазные капли**Международное наименование — *ciprofloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ципрофлоксацин. Глазные капли: 0.3 % раствор по 5 мл во флаконах.

Фармакологическое действие. Ципробид - глазные капли, содержащие в своем составе ципрофлоксацин. Препарат обладает широким спектром антибактериального действия. Ципробид оказывает бактерицидное действие, имеет значительное постантибиотическое действие и таким образом предупреждает повторное инфицирование.

Показания. Инфекционные заболевания глаз, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами.

Режим дозирования. Ципробид назначают по 2 капли в поврежденный глаз каждые 2-3 часа. При необходимости по указанию врача может быть избрана другая дозировка.

Побочное действие. При применении глазных капель ципробид может иметь место реакция гиперчувствительности к препарату в виде зуда, жжения, нытья, покраснения склер.

Противопоказания. Гиперчувствительность к препарату, вирусный кератит.

Особые указания. Капли ципробид нельзя использовать в качестве инъекций.

Производитель. *CADILA*, Индия.**ЦИПРОЛЕТ (CIPROLET)**Международное наименование — *ciprofloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ципрофлоксацин гидрохлорид моногидрат. Ципролет: таблетки 0.25 г по 10 шт. в упаковке. Ципролет 500: таблетки 0.5 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. *Dr. REDDY'S Laboratories*, Индия.

(см. ЦИПРОФЛОКСАЦИН)

**ЦИПРОФЛОКСАЦИН (CIPROFLOXACIN)**Международное наименование — *ciprofloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - ципрофлоксацин. Таблетки 0.25, 0.5 и 0.75 г. Раствор для инъекций (1 мл - 0.01 г) в ампулах. Раствор для инфузий (1 мл - 0.002 г) во флаконах.

Фармакологическое действие. Антибиотик группы фторхинолонов бактерицидного действия. Обладает широким спектром действия. Высоко активен в отношении большинства грамотрицательных микроорганизмов: синегнойной, гемофильной и кишечной палочки, шигеллы, сальмонеллы, менингококка, гонококка, некоторых разновидностей энтерококков. Активен в отношении многих штаммов стафилококков (продуцирующих и не продуцирующих пенициллиназу, метициллинрезистентных), а также кампилобактера, легионеллы, микоплазм, хламидий, микобактерий. Ципрофлоксацин активен в отношении микроорганизмов, продуцирующих бета-лактамазы. К препарату резистентны: *Ureaplasma urealyticum*, *Clostridium difficile*, *Nocardia asteroides*. Действие в отношении *Treponema pallidum* изучено недостаточно.

Показания. Инфекции мочевых путей, дыхательных путей, желчевыводящих путей, инфекционно-воспалительные заболевания брюшной полости и органов малого таза, костей, суставов, кожи, септицемия; тяжелые инфекции уха, горла и носа и др. - вызванные чувствительными к ципрофлоксацину микроорганизмами. Профилактика и лечение инфекций у больных со сниженным иммунитетом.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, а также чувствительности микроорганизма. При инфекциях мочевыводящих путей назначают по 0.25-0.5 г 2 раза в сутки; курс лечения - 7-10 дней. При неосложненной гонорее назначают в дозе 0.25-0.5 г однократно; при сочетании гонококковой инфекции с хламидийной и микоплазменной показано назначение в дозе 0.75 г каждые 12 ч в течение 7-10 дней. При шанкрях - по 0.5 г 2 раза в день в течение нескольких дней. При менингококковом носительстве а носоглотке назначают однократно в дозе 0.5 и 0.1 г. При хроническом носительстве сальмонелл назначают перорально по 0.25 г 4 раза в/в - по 0.2 г 2 раза в сутки; курс лечения - до 4 недель. При необходимости дозировка может быть увеличена до 0.5 г 3 раза в сутки. При пневмонии, остеомиелите назначают по 0.75 г внутрь или по 0.2 г в/в 2 раза в сутки. Продолжительность лечения при остеомиелите может составлять до 2 месяцев. При инфекциях ЖКТ, вызванных *Staphylococcus aureus*, назначают по 0.75 г каждые 12 ч в течение 7-28 дней. При тяжелых инфекциях (особенно вызванных полирезистентными возбудителями) препарат следует вводить в/в в разовой дозе 0.1-0.2 г; кратность введения - 2 раза в сутки. Средняя длительность лечения - 1-2 недели; при тяжелых и смешанных инфекциях лечение может быть более длительным. Предпочтительно вводить препарат в/в капельно в течение 30 мин. Возможно в/в струйное введение. Таблетки ципрофлоксацина следует проглатывать целиком, натощак, запивая небольшим количеством жидкости. У больных с умеренным и выраженным нарушением функции почек требуется коррекция режима дозирования (так, при клиренсе креатинина менее 20 мл/мин разовая доза должна составлять 50% от средней дозы при кратности назначения 2 раза в сутки или обычную разовую дозу вводит 1 раз в сутки). Для пожилых пациентов дозу следует снизить (обычно на 1/3).

Побочное действие. Возможны тошнота, рвота, диарея, боли в животе; кристаллурия; головная боль, головокружение, чувство усталости, бессонница, ночные кошмары, галлюцинации; кожный зуд, крапивница, отеки, кандидоз. В редких случаях - обмороки, расстройства зрения; гемолюрический синдром, полиурия, альбуминурия, уретральные кровотечения; тахикардия, нарушения сердечного ритма, артериальная гипотония; транзиторное увеличение содержания в сыворотке

крови креатинина, печеночных трансаминаз, щелочной фосфатазы, ЛДГ, билирубина; изменение показателей периферической крови (эозинофилия, лейкопения, нейтропения, изменение количества тромбоцитов); артралгии. Описаны случаи развития васкулита, псевдомембранозного колита, синдрома Стивенса-Джонсона. При в/в введении возможны местные болезненные явления, гиперемия.

**Противопоказания.** Беременность, лактация, детский и подростковый возраст (до 15 лет), повышенная чувствительность к ципрофлоксацину и другим препаратам хинолонового ряда. **Особые указания.** С осторожностью назначают препарат пациентам пожилого возраста, больным с атеросклерозом сосудов головного мозга, нарушением мозгового кровообращения, эпилепсией, судорожным синдромом неустановленной этиологии, с выраженными нарушениями функции почек. Во время лечения препаратом пациенты должны получать достаточное количество жидкости. Ципрофлоксацин может вызвать снижение реакционной способности (особенно при одновременном применении с алкоголем). В случае упорной диареи необходима отмена препарата. Одновременный прием антацидов, содержащих гидроксид алюминия или магния, может вызвать снижение всасывания ципрофлоксацина, поэтому интервал времени между назначением этих препаратов должен быть не менее 4 часов. Одновременный прием высоких доз ципрофлоксацина и теофиллина может привести к нежелательному повышению концентрации теофиллина в плазме. При одновременном внутривенном введении ципрофлоксацина и барбитуратов необходим контроль ЧСС, АД, показателями ЭКГ. В процессе лечения необходим контроль концентрации в крови мочевины, креатинина, печеночных трансаминаз. Раствор ципрофлоксацина для в/в введения нельзя смешивать с растворами с pH более 7.

**Производители.** Квинтор (Quintor) **TORRENT**, Индия; Сифдокс (Siflox) **ECZACIBASI**, Турция; Ципринол (Ciprinol) **KRKA**, Словения; Ципробой (Ciprobay) **BAYER**, Германия; Ципробид (Ciprobid) **CADILA**, Индия; Ципролет (Ciprolet) **R. REDDY'S Laboratories**, Индия; Ципрофлоксацин (Ciprofloxacin) **PROMED EXPORTS**, Индия; Ципроцинал (Ciprocinal) **ZDRAVLE**, Югославия; Цифран (Cifran) **RANBAXY**, Индия.

#### ЦИПРОФЛОКСАЦИН (CIPROFLOXACIN)

Международное наименование — *ciprofloxacin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ципрофлоксацин. Таблетки 0.25 и 0.5 г. Раствор для инфузий (в 1 мл раствора содержится 0.1 г активного вещества).

**Производитель.** **PROMED EXPORTS**, Индия.  
(см. ЦИПРОФЛОКСАЦИН)

#### ЦИПРОЦИНАЛ (CIPROCINAL)

Международное наименование — *ciprocinal*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - ципрофлоксацин. Таблетки 0.25 и 0.5 г.

**Производитель.** **ZDRAVLE**, Югославия.  
(см. ЦИПРОФЛОКСАЦИН)

#### ЦИСПЛАТИН (CISPLATIN)

Международное наименование — *cisplatin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цисплатин. Лиофилизированный порошок.

**Фармакологическое действие.** Цитостатическое средство. По механизму действия препарат сходен с алкилирующими веществами, угнетает синтез ДНК.

**Показания.** Рак кожи, меланома, опухоль головы и шеи, рак пищевода, рак легкого, рак желудка, рак толстой кишки, злокачественная опухоль, мезотелиома, герминогенная опухоль яичка или яичников, рак яичников, рак тела матки, саркома матки, рак шейки матки и фаллопиевых труб, рак вичков, рак почечной лоханки и мочеточников, рак мочевого пузыря

и уретры, рак простаты и полового члена, остеогенная и мягкотканная саркомы, саркома Юинга, нейробластома, ретинобластома, лимфома, хорионкарцинома матки, медуллобластома.

**Режим дозирования.** Обязательным условием применения препарата является предварительная водная нагрузка до 2 л физиологического раствора или 5% раствора глюкозы. После водной нагрузки используют следующие режимы дозирования:

1. 20 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в/в с 1 по 5 день каждые 3-4 недели;
2. 100-120 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в/в 1 раз в 3-4 недели;
3. 100 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в/в 1 и 8 день каждые 3-4 недели.
4. 40-50 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела внутривенно после осушения плевральной полости. Для предупреждения тошноты и рвоты применяют антиэметики (церукал, зифран, навобан). Побочное действие. Тошнота, рвота, нефротоксичность, ототоксичность, миелосупрессия, аллергические реакции в виде кожной сыпи, ангионевротического отека, оспидности голоса, тахикардия, гипотония, гипокальциемия, гипоматемия, алопеция.

**Противопоказания.** Почечная недостаточность, нарушение слуха, полиневрит, угнетение гемопоэза, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Не назначают одновременно с препаратами оказывающими ототоксическое, нефротоксическое, нейротоксическое действие.

**Производители.** Кадиплат (Cadiplat) **CADILA**, Индия; Платидиам (Platidium) **CHEMOPOL**, Чехия; Платинол (Platinol) **BRISTOL-MAYERS SQUIBB**, США; Цисплатин-Эбве (Cisplatin-Ebwe) **EBEWE**, Австрия; Цисплатин-Эбве В.А. (Cisplatin-Ebwe I.A.) **EBEWE**, Австрия.

#### ЦИСПЛАТИН-ЭБВЕ (CISPLATIN-EBWE)

Международное наименование — *cisplatin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цисплатин. Раствор для инъекций (1 мл содержит 0.0005 г активного вещества) по 20 мл, 50 мл, 100 мл во флаконе.

**Производитель.** **EBEWE**, Австрия.  
(см. ЦИСПЛАТИН)

#### ЦИСПЛАТИН-ЭБВЕ В.А. (CISPLATIN-EBWE I.A.)

Международное наименование — *cisplatin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цисплатин. Выпускается в форме раствора во флаконах по 20 и 100 мл, содержащих 0.02 и 0.1 г цисплатина соответственно.

**Производитель.** **EBEWE**, Австрия.  
(см. ЦИСПЛАТИН)

#### ЦИСРЕЛАКС (CISRELAX)

Международное наименование — *emepromium bromid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - эмепрония бромид. Таблетки 0.2 г по 50 и 500 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Цисрелакс представляет собой четвертичное соединение аммония. Препарат обладает антихолинэргическим и ганглиоблокирующим свойствами, оказывает селективное воздействие на мускулатуру мочевого пузыря, ингибируя спазм мышц детрузора мочевого пузыря, вследствие чего увеличивается его вместимость и урежается мочеиспускание.

**Показания.** Учащенное или бесконтрольное мочеиспускание у пожилых пациентов, при неврогенных нарушениях функции мочевого пузыря, после оперативных вмешательств на мочевом пузыре, после радиотерапии злокачественных новообразований мочевого пузыря, при остром или обострении хронического цистита.

**Режим дозирования.** Препарат назначают по 200 мг 3 раза в сутки. Пациентам с учащенным или бесконтрольным мочеис-



пункцием дополнительно перед сном назначают 200–400 мг препарата.

Побочное действие. У некоторых пациентов при приеме цистелакса возможно появление ощущения сухости во рту, нарушения аккомодации.

Противопоказания. Гипертрофия предстательной железы, склероз шейки мочевого пузыря, атония мочевого пузыря, желудка, илеуса, беременность, повреждения позвоночника.

Особые указания. Пациенты, принимающие цистелакс, должны воздерживаться от потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания. Препарат назначают с осторожностью пациентам с глаукомой и нарушением функции почек.

Производитель. ICM GALENIKA, Югославия.

## ЦИСТЕНАЛ (CISTENAL)

Состав и форма выпуска. Препарат содержит: настойки корня марены 0.0093 г, магии салицилата 0.14 г, смеси эфирифицированных масел 5.75 г, спирта этилового до 10 мл. Раствор во флаконах по 10 мл.

Фармакологическое действие. Препарат оказывает умеренное спазмолитическое и противовоспалительное действие в мочеиспускательных путях.

Показания. Мочекамневая болезнь, инкрустационные процессы, сопровождающиеся вторичными воспалительными изменениями, кристаллурия, спазмы мочевых путей.

Режим дозирования. Применяют по 3–5 капель 3 раза в день в воду или на сахар за 1/2 часа до еды. При частых рецидивах можно на некоторое время повысить дозу до 10 капель 3 раза в день. При повышенной кислотности цистенал принимают во время или после еды. В случае пониженной желудочной секреции добавляют аципепсол.

Побочное действие. Изжога.

Противопоказания. Острый и хронический гломерулонефрит, почечные камни в сочетании с пиелонефритом и нарушением почечных функций.

Особые указания. Магия салицилат, входящий в состав препарата, проникает через плацентарный барьер. Цистенал не следует применять при приступе почечных колик. Лучше использовать спазмолитический или эффективные спазмолитические средства для инъекций).

Производитель. GALENA, Чехия.

## ЦИТАНЕСТ ОКАПРЕССИН (CITANEST OCAPRESSIN)

Состав и форма выпуска. Раствор для инъекций в ампулах. 1 ампула содержит прилокаина гидрохлорида 30 мг, фелипресина 0.54 мг, натрия хлорида 6 мг, воды для инъекций до 1 мл.

Фармакологическое действие. Цитанест (прилокаин) является высокоэффективным местноанестезирующим средством с быстрым началом и средней продолжительностью действия. Менее токсичен, чем лидокаин. Цитанест 30 мг/мл (3%) и октапрессин (фелипресин) обеспечивает продолжительное местноанестезирующее действие на пульпу зуба в течение примерно 45 мин. Препарат показан в случаях рутинной практики, когда нежелательна ишемия в месте инъекции. В отличие от препаратов, содержащих парадоралин и адреналин, октапрессин не взаимодействует с трициклическими антидепрессантами.

Показания. Инфильтрационная анестезия в стоматологии в случаях, когда глубокая ишемизация зоны инъекции не требуется.

Режим дозирования. Обычно вводят по 1–2 мл раствора.

Побочное действие. Аллергические реакции крайне редки. Особые указания. Средства для местной анестезии с низким рН, такие как цитанест октапрессин, переводят в ионную форму металлы шприцевых канюль и инъекционных игл. Растворы, содержащие ионы металлов, могут вызвать раздражение

в месте инъекции. Вследствие этого следует избегать контакта таких препаратов с металлом.

Производитель. ASTRA, Швеция.

## ЦИТАРАБИН (CYTARABIN)

Международное наименование — *cytarabin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цитарабин. Раствор для инъекций.

Фармакологическое действие. Противоопухолевое средство из группы антиметаболитов, антагонист пиридина. Предполагается, что препарат действует посредством ингибирования ДНК-полимеразы. Есть сведения о включении цитарабина в ДНК и РНК.

Показания. Острый лейкоз (главным образом острая миелоидная форма), обострение хронического лейкоза, лимфогранулематоз, нейрорлейкемия, лимфосаркома. Препарат выбора при остром миелобластном лейкозе у взрослых и у детей.

Режим дозирования. Вводят внутривенно струйно или капельно, интратебально, интравентрикулярно, в виде подкожных и внутримышечных инъекций. Для приготовления раствора препарата можно использовать 0.9% физиологический раствор, 5% раствор глюкозы и молочной кислоты. Индукционная терапия лейкоза: назначают по 3–6 мг/кг/сутки или 100–200 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в сутки. Продолжительность терапии определяется клиническими и морфологическими показателями (мазок костного мозга). Допустимым пределом является появление гипоплазии костного мозга. Повторный курс проводится с интервалом не менее 2–х недель. Поддерживающая терапия: 1.5–3 мг/кг/сутки или 75–100 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела в сутки в течение 5 дней ежемесячно или 1 раз в неделю. При поражении ЦНС интратебально или интравентрикулярно вводят 10–30 мг/м<sup>2</sup> поверхности тела 3 раза в неделю.

Побочное действие. Гипоплазия костного мозга, тромбоцитопения, анемия, лейкопения, иммуносупрессия, тошнота, рвота, диарея, лихорадка, анорексия, нарушение функции печени. При продолжительном влинии препарата в больших дозах (более 200 мг/кв.м поверхности тела в сутки в течение 5–7 дней) крайне редко — кишечная непроходимость. Противопоказания. Беременность, миелосупрессия.

Особые указания. В период лечения, особенно при наличии большого количества бластных клеток или при большой массе опухоли (лимфома), необходимо проводить обязательную медикаментозную профилактику гиперурикемии и обеспечить достаточный прием аллопуринола и жидкости. Активное лечение препаратом возможно только в условиях специализированного стационара.

Производитель. Алексан (Алекса) HEINRICH MACK, Германия; Цитозар (Cytosar) UPIOH, США.

## ЦИТЕАЛ РАСТВОР (CITEAL-SOLUTION)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — хлорексидин, гексамидин, хлоркрезол. Раствор для наружного применения (в 100 мл препарата содержится 0.5 мл, 0.1 г, 0.3 г активных веществ соответственно) 250, 500, 1000 мл в полиэтиленовых флаконах повышенной плотности.

Фармакологическое действие. Антисептический раствор. Оказывает бактериостатическое действие в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных бактерий; бактерицидное действие по отношению к *Pseudomonas aeruginosa*; микостатическое действие в отношении дерматофитов и *Candida albicans*.

Показания. Обывание и антисептическая обработка кожи и некоторых слизистых; в составе комплексной терапии поверхностных микозов.

Режим дозирования. Используется неразведенным или в разведении 1/10. Дерматологи: используют неразведенный препарат с последующим ополаскиванием; можно использовать препарат в разведении 1/10. Гинекологи: использовать не-



разведенный препарат с последующим споласкиванием или применять его в разведении 1/10 для влагалищного употребления. Хирургия: препарат используют в разведении 1/10 для промывания и антисептической обработки ран. Аппликация препарата должна осуществляться ежедневно. Раствор готовят непосредственно перед употреблением.

Побочное действие. Повышенная чувствительность к препарату в виде: дерматита, экземы.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата. Препарат не апплицируют на глаза, в слуховой проход при подозрении на тимпаническую перфорацию.

Особые указания. После использования препарата место аппликации необходимо тщательно споласкивать. Производитель. **PIERRE FABRE**, Франция.

#### ЦИТОЗАР (CYTOSAR)

Международное наименование — *cytarabin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цитарабин. Порошок для инъекций 0,1, 0,5 и 1,0 г во флаконах.

Производитель. **UPJOHN**, США.

(см. ЦИТАРАБИН)

#### ЦИТО МАК (CYTO MACK)

Международное наименование — *cytochrom C*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — цитохром С лиофилизированный. Сухое вещество 0,015 г в ампулах по 3 шт. + 0,9% раствор хлорида натрия в ампулах по 3 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Гемопротектор цитохром С (выделен из сердца лошади) является катализатором клеточного дыхания, стимулирует окислительные реакции и активизирует тем самым обменные процессы в тканях, уменьшает гипоксию тканей при различных патологических состояниях. Эффект наступает через несколько мин после в/в введения и продолжается несколько часов.

Показания. Состояния, сопровождающиеся гипоксией тканей (отравления снотворными, окисью углерода, светильным газом; ишемические, дистрофические, инфекционно-воспалительные, токсические поражения миокарда; хроническая недостаточность кровообращения, нарушения мозгового и периферического кровообращения, пневмония, дыхательная недостаточность; профилактика повреждений тканей при наркозе, для поддержки организма в пред- и послеоперационный периоды при операциях на грудной клетке).

Режим дозирования. Препарат вводят в/в в дозе 15 мг 1-2 раза в сутки.

Побочное действие. Возможны аллергические реакции (особенно у больных, страдающих аллергиями к лошадиной сыворотке).

Противопоказания. Повышенная чувствительность к лошадиной сыворотке.

Особые указания. Больным, предрасположенным к аллергическим реакциям, рекомендуется проводить пробу с введением 0,5-1 мл цитохрома С, разбавленного 1:10.

Производитель. **HEINRICH MACK**, Германия.

#### ЦИТОФЕН (CITOFEN)

Международное наименование — *tamoxifen*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — тамоксифен. Таблетки 0,01 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. **BOSNALIJEK**, Босния и Герцеговина (в содружестве с **Nattermann**, Германия).

(см. ТАМОКСИФЕН)

#### ЦИТРАТ БЕТАИНА ВОФУР (CITRAT BETAINE BEAUFOUR)

Международное наименование — *betain*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — моногидратный цитрат бетаина. Сухое вещество в гранулах. 1 упаковка содержит 25 г активного вещества, ароматических добавок до 250 г.

Фармакологическое действие. Препарат улучшает переваривание белков, углеводов и жиров, оказывает положительное влияние на обменные процессы в печени, оказывает некоторое нормализующее влияние на липидный обмен.

Показания. Заместительная терапия при внешесекреторной недостаточности поджелудочной железы, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительных-дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, чувство дискомфорта и сонливость после приема пищи; как вспомогательное средство при лечении вторичной гипертриглицеридемии.

Режим дозирования. 1-2 чайных ложки гранул растворяют в половине стакана воды и принимают 3 раза в день перед едой.

Побочное действие. При применении препарата в средних терапевтических дозах по показаниям побочное действие не отмечено.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. При лечении пациентов, страдающих сахарным диабетом, необходимо иметь в виду, что в одной чайной ложке гранул содержится 2,75 г сахарозы и 1,38 г глюкозы. Производитель. **BEAUFOUR IPSEN**, Франция.

#### ЦИФРАН (CIFRAN)

Международное наименование — *ciprofloxacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ципрофлоксацин гидрохлорид. Таблетки 0,25, 0,5 г по 10 шт. в упаковке. Раствор для инфузий во флаконах по 100 мл (в 1 мл раствора содержится 0,1 г активного вещества).

Производитель. **RANBAXY**, Индия.

(см. ЦИПРОФЛОКСАЦИН)

#### ЦИОКЛИ (ZUKLI)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — натрий цикламат, сахарин-натрий. Таблетки (1 таблетка содержит 0,04 г и 0,004 г активных веществ соответственно) по 100, 650 шт. в упаковке или конверт с двумя таблетками. Цикли жидкий (1 мл препарата содержит 0,12 г и 0,0012 г активных веществ соответственно) 100 мл раствора во флаконе.

Фармакологическое действие. Синтетическое средство для подслащивания. Препарат не имеет калорийности и не содержит углеводов. Применяется при разгрузочной диете у пациентов, страдающих сахарным диабетом.

Показания. Разгрузочная диета при сахарном диабете. Режим дозирования. 1 таблетка соответствует по сладости 4 г сахара, 10 капель жидкого препарата соответствуют по сладости 5 г сахара.

Побочное действие. Крапивница, эритематозное поражение кожи, фотосенсибилизация.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. Цикли устойчив к кулинарной обработке, нагреванию и замораживанию и может использоваться в качестве добавки к пище и напиткам.

Производитель. **BERLIN-CHEMIE**, Германия.

## III

**ШУГАФРИ (SUGARFREE)**

Международное наименование — *aspartam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - аспартам. Таблетки 0.018 г по 100 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Аспартам - метилированный дипептид, состоящий из двух аминокислот аспартиковой и фенилаланиновой, которые в значительном количестве входят в состав обычной пищи. Аспартам обладает подслащающим эффектом. 1 г препарата содержит 4 Ккал.

Показания. В качестве подслащающего средства пациентам, страдающим сахарным диабетом.

Режим дозирования. Обычно препарат используют в количестве 1-2 таблетки на чашку напитка. Дозировка препарата может быть изменена по указанию врача в каждом конкретном случае. Максимальная доза препарата в сутки составляет 40 мг на кг веса тела.

Побочное действие. При применении препарата в указанной дозировке побочного действия не выявлено.

Противопоказания. Гомозиготная фенилкетонурия.

Особые указания. Препарат не рекомендуется для использования физически здоровым лицам.

Производитель. *CADILA*, Индия.

## Э

**ЭБРАНТИЛ (EBRANTIL)**

Международное наименование — *urapidil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - урапидил гидрохлорид. Капсулы 0.03, 0.06 и 0.09 г по 20, 50 и 100 шт. в упаковке. Раствор (1 мл - 0.005 г) 0.025 и 0.05 г в ампулах по 5 и 50 ампул в упаковке.

Фармакологическое действие. Эбрантил - гипотензивный препарат, действие которого обусловлено блокадой периферических альфа<sub>1</sub>-адренорецепторов и воздействием на центральный серотониновые 5HT<sub>1A</sub>-рецепторы. Препарат практически не вызывает рефлекторной тахикардии. Максимальный гипотензивный эффект препарата достигается в конце первой - начале второй недели лечения.

Показания. Артериальная гипертензия; гипертонический криз.

Режим дозирования. Доза препарата устанавливается врачом индивидуально в каждом конкретном случае. Обычно препарат назначают по 60 мг 2 раза в сутки. Суточная доза препарата может варьировать от 60 мг до 180 мг. При гипертоническом кризе препарат вводят внутривенно в дозе 25 или 50 мг. В дальнейшем переходят на пероральный прием препарата.

Побочное действие. Возможны: усталость, сердцебиение, диспепсия, нарушения сна, сухость во рту; в редких случаях - артериальная гипотония. При быстром снижении артериального давления после в/в введения эбрантила возможны резкое снижение АД, головокружение, тошнота, головная боль.

Противопоказания. Аортальный стеноз, открытый Боталов проток, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Эбрантил можно комбинировать с диуретиками, бета-адреноблокаторами, антагонистами кальция.

Производитель. *BYK GULDEN*, Германия.

**ЭБРИМИЦИН (EBRIMYCIN)**

Международное наименование — *primidin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - сульфат примидина, лидокаин. Гель (1 г препарата содержит 0.02 г и 0.2 г активных веществ соответственно) по 10 г в тубе.

Фармакологическое действие. Комбинированное лекарственное средство. Обладает при нанесении на поверхность антибактериальным и обезболивающим действием.

Показания. Профилактика бактериальной инфекции поверхностных ран травматического происхождения, ожогов, размозжений, местная обработка. Профилактика инфекции послеоперационных ран, лечение трофических язв, открытых гнойно-септических язв, фолликулитов, угрей, фурункулеза, панариция.

Режим дозирования. Гель наносят на пораженную поверхность 2-3 раза в день.

Побочное действие. Кратковременная жгучая боль в момент контакта препарата с раной.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к лидокаину.

Особые указания. При обработке препаратом больших поверхностей необходимо учитывать возможность всасывания лидокаина. Если препарат наносит непосредственно на раневую поверхность, то перед наложением повязки следует дождаться испарения спирта из геля.

Производитель. *CHINOIN*, Венгерская республика.

**ЭВЕРИДЕН (EVERIDEN)**

Международное наименование — *valproat sodium*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - вальпроат натрия. Таблетки 0.3 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. *SLOVAKOFARMA*, Словакия.

(см. ВАЛЬПРОАТ НАТРИЯ)

**ЭВИТОЛ (EVITOL)**

Международное наименование — *tocopherol acetat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - токоферола ацетат. Драже 0.1 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. *KRKA*, Словения.

(см. ТОКОФЕРОЛ АЦЕТАТ).

**ЭГИФЕРОН (EGIFERON)**

Международное наименование — *Interferon alfa*.

Состав и форма выпуска. Ампулы, содержащие по 1 000 000 МЕ человеческого лейкоцитарного альфа-интерферона в упаковке по 100 штук с приложением 10 ампул по 1 мл дистиллированной воды.

Фармакологическое действие. Человеческий лейкоцитарный альфа-интерферон оказывает противовирусное, иммуномодулирующее и антипролиферативное действие. Оказывает терапевтический эффект при некоторых вирусных заболеваниях и лейкозах.

Показания. Волосатоклеточный лейкоз, вирусный гепатит В, вирусный активный гепатит С, первичный (эссенциальный) и вторичный тромбоцитоз, переходная форма хронического гранулоцитарного лейкоза и миелофиброза, множественная миелома.

Режим дозирования. Дозы и режим применения препарата определяются показаниями к применению. При волосатоклеточном лейкозе назначают в начале по 1 млн М.Е. в день 5 раз в неделю в течение 2 недель, затем по 1 млн М.Е. 3 раза в неделю. После улучшения дозы могут быть снижены до 3 млн М.Е. в неделю. При вирусном гепатите В назначают по 1-3 млн

М.Е. в день в соответствии с инструкцией, в дальнейшем постепенно снижают дозу в течение 12 недель. При вирусном активном гепатите С назначают по 1-3 млн М.Е. в день 3 раза в неделю, при уменьшении активности SGOT до 100 дозу можно уменьшать. Продолжительность лечения - 6 месяцев. При первичном и вторичном тромбоцитозе назначают в начале лечения по 2 млн М.Е. в день 5 дней в неделю в течение 4-5 недель. Если число тромбоцитов через 2 недели не уменьшится, дозу увеличивают до 3 млн М.Е. в день, если эффект не наступит к концу третьей недели, дозу повышают до 6 млн М.Е. в день. При переходной фазе хронического гранулоцитарного лейкоза и миелофиброза назначают по 1-3 млн М.Е. в день по схеме, при множественном миеломе - по 1 млн М.Е. через день в комбинации с цитостатиками и кортикостероидами не менее 2-х месяцев.

**Побочное действие.** Гриппоподобные симптомы, редко - потеря аппетита, тошнота, рвота, слабость, депрессия, зуд кожи, парестезии. Возможна гранулоцитопения, тромбоцитопения. **Противопоказания.** Гиперчувствительность к интерферонам, почечная недостаточность, острый инфаркт миокарда, паренхиматозная или сосудистая декомпенсация печени.

**Особые указания.** Раствор препарата готовится непосредственно перед инъекцией. Производитель. *EGIS*, Венгерская республика.

#### ЭГЛОНИЛ (EGLONIL)

Международное наименование — *sulpirid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - сульпирид. Таблетки 0.2 г по 12 или 120 шт. в упаковке. Капсулы 0.05 г по 30 шт. в упаковке. Сироп во флаконах по 120 мл (1 чайная ложка содержит 0.025 г сульпирид). Раствор для инъекций в ампулах, содержащих 0.1 г активного вещества; в упаковке - 25 ампул.

Производитель. *ALKALOID*, Македония.  
(см. СУЛЬПИРИД)

#### ЭКЗОДЕРИЛ (EXODERIL)

**Состав и форма выпуска.** В состав крема входит 0.01 г гидрохлорида нафтифина (действующее начало) и 0.01 г бензилового спирта. Выпускается в тубиках по 15 г. В 1 мл раствора препарата содержится 0.01 г гидрохлорида нафтифина. Растворитель - пропиленгликоль. Препарат выпускается в упаковках по 10 мл.

**Фармакологическое действие.** Препарат оказывает противогрибковое (фунгицидное или фунгистатическое в зависимости от конкретного штамма) действие в отношении трихофитов, микроспорных видов, эпидермофитов, дрожжей (*Candida*), плесневых грибов (*Aspergillus*). Эффективен при отрубевидном лишае и споротрихозе. Обладает также антибактериальной активностью против различных грам-положительных и грам-отрицательных микроорганизмов, сопутствующих грибковым заболеваниям, некоторой противоязвенной активностью. Хорошо проникает в различные слои кожи в достаточных для противогрибкового действия концентрациях.

**Показания.** Грибковые заболевания кожи или кожных складок (дерматомикозы рук или ног), грибковые инфекции ногтей (онихомикозы), инфекции кожи, вызываемые *Candida*, отрубевидный (разноцветный) лишай.

**Режим дозирования.** Препарат применяется местно. Наносят 1 раз в день на пораженные участки кожи, которые перед этим должны быть очищены и тщательно высушены. При инфекциях ногтей препарат следует применять 2 раза в день. Для предотвращения возвратной инфекции лечение следует продолжать в течение не менее 2 недель после клинического выздоровления.

**Побочное действие.** Иногда - местнораздражающее действие (сухость, покраснение, жжение)

**Противопоказания.** Повышенная индивидуальная чувствительность к отдельным компонентам препарата.

**Особые указания.** Препарат в особенности пригоден для лечения микозов, поражающих гиперкератозные и волосистые участки кожи. Предназначен только для местного применения. Следует не допускать попадания препарата в глаза.

Производитель. *ECZACI BASI*, Турция (по лицензии *Boehringer Ingelheim*, Германия).

#### ЭКЗОСУРФ (EXOSURF)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - солфосцирида пальмитат, тилоксапол, натрия хлорид. Выпускается в виде белого стерильного порошка в ампулах, в комплексе с ампулами, содержащими 8 мл стерильной воды для инъекций без консервантов. Каждая ампула экзосурфа содержит 0.108 г колфосцирида пальмитата с гексадеканолом, тилоксаполом, 0.018.4 г натрия хлорида.

**Фармакологическое действие.** Снижает степень тяжести респираторного дистресс-синдрома, уменьшает осложнения интенсивной терапии, вызывает быстрое увеличение объема грудной полости, улучшает механику легких.

**Показания.** Идиопатический репараторный дистресс-синдром новорожденных, имеющих массу при рождении 700 г и выше, находящихся на искусственной вентиляции легких.

**Режим дозирования.** Препарат вводится в дозе 5 мл/кг веса при рождении в виде раствора через эндотрахеальную трубку. Повторно при необходимости вводят такую же дозу через 12 часов.

**Побочное действие.** Легочное кровотечение, обструкция эндотрахеальной трубки слизистыми выделениями.

**Противопоказания.** Не установлены.

**Особые указания.** Препарат следует разводить непосредственно перед применением, т.к. в нем нет антибактериальных консервантов. После разведения его можно применять в течение 8 часов. Для разведения необходимо использовать стерильную воду для инъекций, не содержащую консервантов. Препарат вводится только специально подготовленным персоналом в стационарных условиях. Экзосурф должен вводиться только эндотрахеальным путем детям которым вставлена трубка и которые находятся в условиях искусственной вентиляции. Минимальное время для введения полной дозы препарата 4 мин.

Производитель. *WELLCOME*, Великобритания.

#### ЭКИБАР (EQUIBAR)

Международное наименование — *methylolpa*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - метилдопа. Таблетки 0.25 г по 30 или 100 шт. в упаковке. Таблетки 0.5 г по 30 шт. в упаковке.

Производитель. *BIOGALENIQUE*, Франция.  
(см. МЕТИЛДОПА)

#### ЭКСЛЮТОН (EXLUTON)

Международное наименование — *linestrenol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - линестренол. Таблетки 0.0005 г по 28 шт. в упаковке

**Фармакологическое действие.** Является синтетическим прогестагеном. Изменяет состав цервикальной слизи и секреторную трансформацию эндометрия, что препятствует nidации плодного яйца; в 70% случаев подавляет процесс овуляции.

**Показания.** Оральная контрацепция.

**Режим дозирования.** Назначают с 1-го по 28-й день цикла по 1 таблетке в день в одно и то же время. После окончания приема одной упаковки следует начать следующую без перерыва.

**Побочное действие.** Межменструальные кровянистые выделения, кандидоз влагалища, натрубаие молочных желез, тошнота, рвота. Редко - холестатическая желтуха, лейкоз,

кожная сыпь, головная боль, изменение настроения, задержка жидкости, снижение толерантности к глюкозе.

**Противопоказания.** Беременность, тяжелые заболевания печени, маточное кровоотечение неясной этиологии, применение стероидов. Герпес во время беременности, внематочная беременность в анамнезе.

**Особые указания.** Женщины, предрасположенные к появлению пигментных пятен, при приеме препарата должны избегать пребывания на солнце. Эффективность препарата может снизиться в случае пропуска приема 1-2 таблеток; при диарее и/или рвоте, возникших в первые 4 часа после приема препарата; при одновременном назначении барбитуратов, дифенина, рифампицина, активированного угля, слабительных средств. Экслотон может быть назначен во время лактации. Производитель. *ORGANON*, Нидерланды.

#### ЭКСТЕНЦИЛЛИН (EXTENCILLINE)

**Международное наименование** — *penicillin G benzatin*. Состав и форма выпуска. Активное вещество — бензатинпенициллин. Стерильный порошок для внутримышечных инъекций 600000, 1200000 и 2400000 ЕД во флаконах + растворитель 2.0, 4.0 и 8.0 мл в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Обладает бактерицидной активностью в отношении стрептококков группы А, бледной трепонемы, возбудителя лейшманиоза.

**Показания.** Ревматизм, сифилис, лейшманиоз.

**Режим дозирования.** Для профилактики приступов острого суставного ревматизма вводят в/м 1 раз каждые 15 дней в дозе 2400000 ЕД взрослым и 600000-1200 000 ЕД детям (в зависимости от возраста). Для лечения сифилиса и лейшманиоза вводят в/м 1 раз каждые 8 дней в дозе 2400000 ЕД.

**Побочное действие.** Возможны аллергические реакции (крапивница, эритема, отек Квинке, ринит, конъюнктивит, дисхридия, эозинофилия; крайне редко — анафилактический шок).

В редких случаях — анемия, тромбоцитопения, лейкопения, нарушения свертывания крови.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к пенициллинам.

**Особые указания.** Препарат вводят глубоко внутримышечно. Экстенциллин проникает через плацентарный барьер и в молоко матери. У пациентов, имеющих повышенную чувствительность к пенициллинам, возможны перекрестные аллергические реакции с цефалоспориновыми антибиотиками в 5-10% случаев.

Производитель. *RHONE-POULENC RORER*, США-Франция.

#### ЭКТОФЕР (ECTOFER)

**Состав и форма выпуска.** 1 ампула (2 мл) содержит 0.65 г железосорбидового комплекса с цитратом в растворе декстрин (0.1 г трехвалентного железа). Раствор в ампулах по 10 и 100 мл в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Препарат выполняет недостаток железа в организме.

**Показания.** Железодефицитная анемия, недостаточная кишечная абсорбция, желудочно-кишечная непереносимость железа, а также случаи, когда прием железа внутрь противопоказан из-за боли.

**Режим дозирования.** Назначают внутримышечно в суточной дозе 1.5 мг железа на 1 кг массы тела ежедневно или через день. Максимальная суточная доза — 70 мг (она соответствует дозе, рекомендуемой при массе тела 70 кг). Длительность лечения зависит от динамики клинических и лабораторных симптомов анемии; для увеличения уровня гемоглобина на 1 г/100 мл надо ввести парентерально примерно 200 мг железа женщинам и 250 мг — мужчинам; соответствующее количество для увеличения уровня гемоглобина на 1% — примерно 35 мг железа для женщин и 45 мг — для мужчин; кроме того, 250-1000 мг основного железа необходимы для пополнения запаса

железа в организме. Максимальная суточная доза для детей: с массой тела до 5 кг — 0.5 мг; с массой тела 5 кг — 1 мл.

**Побочное действие.** Боль и временное обесцвечивание кожи на месте инъекции, кратковременный металлический привкус во рту, иногда сопровождающийся потерей вкусовых ощущений, тошнота, рвота, головокружение, покраснение лица. Редко: местная или генерализованная крапивница, тахикардия и другие аритмии, ощущение боли за грудной, гематурия, боли в пояснице.

**Противопоказания.** Гемолитическая анемия, гипопластическая анемия, гемохроматоз, перинципозная анемия, обострение пиелонефрита, заболевание почек в активной стадии. **Особые указания.** Эктофер может только восполнить недостаток железа и при острой кровопотере необходимо переливание крови или кровозаместителей. Одновременно с эктофером нельзя назначать внутрь другие лекарственные препараты из-за возможных побочных явлений. При применении эктофера моча может приобрести коричневатый цвет.

Производитель. *BOSNALIJEK*, Босния и Герцеговина; *ECZACI BASI*, Турция (по лицензии *Astra*, Швеция).

#### ЭЛАНТАН (ELANTAN)

**Международное наименование** — *isosorbid mononitrat*.

**Состав и форма выпуска.** Каждая таблетка элантана 20 содержит 0.02 г изосорбида-5-мононитрата. Каждая разовая капсула элантана лонг содержит 50 мг изосорбида-5-нитрата в белых микрогранулах, сделанных таким образом, что 30% активного вещества высвобождается немедленно, а остальные 70% — в течение определенного продолжительного периода времени. Элантан 20 — упаковка по 20, 50, 100 таблеток. Элантан лонг — упаковка по 20 и 50 капсул.

Производитель. *SCHWARZ PHARMA*, Германия. (см. ИЗОСОРБИД МОНОНИТРАТ)

#### ЭЛДЕПРИЛ (ELDEPRYL)

**Международное наименование** — *selegilin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — селегилин. Таблетки 0.005 г по 100 шт. в упаковке.

Производитель. *FARMOS*, Финляндия. (см. СЕЛЕГИЛИН)

#### ЭЛЕНИУМ (ELENIUM)

**Международное наименование** — *chlordiazepoxid*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество — хлордиазепоксид. Драже 0.005, 0.01 и 0.025 г по 20 и 60 шт. в упаковке.

Производитель. *POLFA*, Польша. (см. ХЛОРДИАЗЕПОКСИД)

#### ЭЛЬМЕТАЦИН (ELMETACIN)

**Международное наименование** — *indometacin*.

**Состав и форма выпуска.** 1 мл раствора содержит 0.008 г индометацина. Раствор по 50 или 100 мл в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Эльметацин — нестероидное противовоспалительное средство в виде аэрозоля. Препарат обладает противовоспалительным, анальгетическим действием. Раствор эльметацина обладает приятным охлаждающим эффектом при нанесении на пораженную поверхность.

**Показания.** Болевой синдром при ревматических заболеваниях мягких тканей, воспаление синовиальной оболочки сухожилий, плечевой перiarthritis, воспаление тканей мышц и капсулы; спортивные травмы; дегенеративные заболевания суставов.

**Режим дозирования.** Эльметацин применяют 3-5 раз в день. При распылении раствора необходимо стараться, чтобы он равномерно покрывал всю пораженную поверхность. Максимальная дневная доза 25 мл эльметацина соответствует 200 мл индометацина.

**Побочное действие.** Покраснение, зуд, сыпь, возможна экзема. В редких случаях при применении препарата длительное

время на обширной поверхности возможен диарея, головная боль, головокружение.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к индометацину. Препарат не применяют длительное время и на обширных поверхностях, в период беременности и кормления грудью. Особые указания. Необходимо избегать попадания препарата на открытые участки раны, слизистые оболочки и глаза.

Производитель. LUITPOLD PHARMA, Германия.

# ЭЛЬЦИМ (ELZYM)

**Состав и форма выпуска.** 1 капсула содержит симетикона 0.1 г, сухого экстракта рисового грибка 0.12 г, этаверингидрохлорида 0.025 г. Капсулы по 20, 50 и 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Эльцим - комбинированный препарат. Входящее в его состав вещество симетикон обладает разрушающим действием на пузырьки газа в кишечнике. Входящие в состав экстракта рисового грибка пищеварительные ферменты амилаза, протеаза и целлюлаза облегчают переваривание углеводов, белков и растительной клетчатки, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железы, желудка и тонкого кишечника. Входящий в состав препарата мотопрокин спазмолитик вызывает снижение тонуса гладкой мускулатуры кишечника, купирует или облегчает болевой синдром. Применение препарата приводит к уменьшению газообразования в кишечнике, улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации процесса пищеварения.

**Показания.** Чрезмерное скопление газов в желудочно-кишечном тракте, метеоризм, чувство вздутия и переполнения желудка, аэрофагия, синдром Ремгеля, послеоперационный метеоризм, подготовка органов брюшной полости к инструментальным методам исследования.

**Режим дозирования.** Назначают по 1 капсуле 3 раза в день во время или после еды. Капсулы следует проглатывать целиком. При подготовке к инструментальным исследованиям органов брюшной полости препарат назначают по 2 капсулы 3 раза в день за 3 дня до исследования.

**Побочное действие.** При применении эльцима по показаниям в указанной дозировке препарат, как правило, не оказывает побочного действия.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат пациентам с глаукомой, в период беременности.

Производитель. LUITPOLD PHARMA, Германия.

# ЭЛОДРИЛЬ-РАСТВОР (ELUDRIL-SOLUTION).

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - глюконат хлоргексидина, хлорбутанол, доксит или докситил сульфосукцинат натрия, хлороформ. Раствор (1 мл препарата содержит 0.001 г, 0.001 г, 0.001 г, 0.005 г активных веществ соответственно) по 90 мл во флаконе.

**Фармакологическое действие.** Антисептическое средство. Оказывает бактерицидное, противомикотическое, противовоспалительное и анальгетическое действие.

**Показания.** Ангина, предоперационная подготовка и послеоперационный уход за больными в отделении отоларингологии и стоматологии, гингивит, стоматит, aftы, пародонтит, альвеолит, дезинфекция съемных протезов.

**Режим дозирования.** Назначают 2-3 раза в день в виде полосканий или промываний рта, в соответствии с указаниями врача. Элодриль используют в разведении 2-4 ложки на полстакана воды.

**Побочное действие.** Реакции сенсибилизации.

**Противопоказания.** Препарат не назначают новорожденным детям.

**Особые указания.** Учитывая содержание алкоголя в продукте необходимо следить за тем, чтобы ребенок его не проглатывал.

Производитель. PIERRE FABRE, Франция.

# ЭМОВИТ (EMOVIT)

Международное наименование — viloxazin.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - морфин гидрохлорид. Таблетки 0.05 г по 100 шт. в упаковке. Фармакологическое действие. Антидепрессант с седативным эффектом.

**Показания.** Депрессивные состояния различного генеза, невротические состояния, дистимическая психопатия.

**Режим дозирования.** По 1 таблетке 3 раза в день или по 8 таблеткам 2 раза в день. Максимальная суточная доза препарата 8 таблеток (0.4 г).

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, диарея, боль в эпигастрии, аллергические реакции в виде кожной сыпи, крапивницы, ангионевротического отека.

**Противопоказания.** Возраст до 14 лет, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** Препарат необходимо хранить в сухом месте.

Производитель. PHARMACHIM, Болгария.

# ЭНАЛАПРИЛ (ENALAPRIL)

Международное наименование — enalapril.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - эналаприл малеат. Таблетки 0.005, 0.01 и 0.02 г.

**Фармакологическое действие.** Блокирует ангиотензин-конвертирующий фермент, вследствие чего подавляет образование ангиотензина II и устраняет его суживающее действие на артериальные и венозные сосуды. Снижает общее периферическое сосудистое сопротивление, уменьшает постнагрузку, снижает АД. Уменьшает также преднагрузку, снижает давление в правом предсердии и малом круге кровообращения. Снижает образование альдостерона в надпочечниках. Максимальная концентрация в крови достигается через 1-4 ч после приема внутрь. Равновесная концентрация достигается на 4-й день курсовой терапии.

**Показания.** Артериальная гипертония (в том числе, реноваскулярная); хроническая сердечная недостаточность.

**Режим дозирования.** При артериальной гипертонии назначают в начальной дозе 5 мг 1 раз в сутки. При недостаточной выраженности гипотензивного эффекта дозу можно увеличить до 10-20 мг/сут в 2 приема. Максимальная доза 40 мг/сут (редко - 80 мг/сут). Больным с реноваскулярной гипертонией назначают в начальной дозе 5 мг 1 раз в сутки. При хронической сердечной недостаточности назначают в начальной дозе 2.5 мг 1 раз в сутки. Препарат можно принимать до, во время или после еды. При назначении препарата больным со сниженной функцией почек необходимо уменьшить разовую дозу или увеличить интервалы между введениями.

**Побочное действие.** Побочные эффекты возникают нечасто и, как правило, не требуют отмены препарата: головокружение, головная боль, усталость, повышенная утомляемость, тошнота, сухой кашель. Возможны также - ортостатическая гипотония, сердцебиение, боли в области сердца. Редко - боли в животе, диарея, кожная сыпь аллергического генеза, отек Квинке, нарушение функции почек и печени, протеинурия, гиперкалемия, повышение активности печеночных трансаминаз, повышение концентрации билирубина в крови, нейтропения, мышечные судороги. Очень редко при использовании в высоких дозах - бессонница, нервозность, депрессия, нарушение равновесия, парестезии, шум в ушах, выпадение волос, приливы, глоссит, импотенция; у пациентов с аутоиммунными заболеваниями - агранулоцитоз.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции почек, азотемия, гиперкалемия, двусторонний стеноз почечных артерий или стеноз артерии единственной почки с прогрессирующей азотемией, состояние после трансплантации почки, первичный гиперальдостеронизм, стеноз устья



аорты и аналогичные препятствия оттоку крови, наследственный отек Квинке, беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к эналаприлу и другим ингибиторам конвертирующего фермента.

Особые указания. Требуется особая осторожность при назначении препарата больным с двусторонним стенозом почечных артерий или стенозом почечной артерии единственной почки, больным с аутоиммунными заболеваниями, нарушениями функций почек и печени, при одновременном приеме иммунодепрессантов, салуретиков, потере жидкости и солей. У больных, получавших предшествующее лечение салуретиками, высок риск возникновения ортостатической гипотонии, поэтому перед началом лечения эналаприлом необходимо компенсировать потерю жидкости и солей. Возможно снижение эффекта при одновременном приеме нестероидных противовоспалительных препаратов. При одновременном применении с калийсберегающими диуретиками возможна гиперкалиемия. Эналаприл замедляет выделение лития, поэтому в случае одновременного применения с солями лития желателен контроль его концентрации в крови. Пища с большим содержанием хлорида натрия уменьшает гипотензивное действие. Эналаприл усиливает действие алкоголя. Следует отменить препарат перед исследованием функции парасимпатических желез.

Производитель. Оливин (Olivin) LEK, Словения; Ренитек (Renitec) MERCK, SHARP & DOHME, США; Эналаприл 5 Берлин-Хеми (Enalapril 5 Berlin-Chemie) BERLIN-CHEMIE, Германия; Эналаприл (Enalapril) ZDRAVLE, Югославия; Энам (Enam) Dr. REDDY's Laboratories, Индия; Энап (Enap) KRKA, Словения; Энвас (Envas) CADILA, Индия.

#### ЭНАЛАПРИЛ (ENALAPRIL)

Международное наименование — *enalapril*.

Состав и форма выпуска. Таблетки по 0.005 г, 0.01 г, 0.02 г эналаприла малеата (в упаковках по 20 шт.).

Производитель. ZDRAVLE, Югославия.

(см. ЭНАЛАПРИЛ)

#### ЭНАЛАПРИЛ 5 БЕРЛИН-ХЕМИ (ENALAPRIL 5 BERLIN-CHEMIE)

Международное наименование — *enalapril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эналаприл малеат. Таблетки 0.005 г по 50 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. BERLIN-CHEMIE, Германия.

(см. ЭНАЛАПРИЛ)

#### ЭНАМ (ENAM)

Международное наименование — *enalapril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эналаприл малеат. Таблетки 0.0025, 0.005, 0.01 и 0.02 г по 10 и 200 шт. в упаковке.

Производитель. Dr. REDDY's Laboratories, Индия.

(см. ЭНАЛАПРИЛ)

#### ЭНАП (ENAP)

Международное наименование — *enalapril*.

Состав и форма выпуска. В 1 таблетке содержится 0.01 г или 0.02 г эналаприла малеата. По 20 таблеток в упаковке.

Производитель. KRKA, Словения.

(см. ЭНАЛАПРИЛ)

#### ЭНАП X (ENAP X)

Состав и форма выпуска. 1 таблетка содержит эналаприла малеата 0.01 г и гидрохлортиазид 0.025 г. Таблетки по 20 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Комбинированный гипотензивный препарат пролонгированного действия. Входящий в состав препарата эналаприл малеат блокирует конвертирующий фермент, способствующий переходу ангиотензина I в

ангиотензин II, тем самым способствует снятию спазма и расширению периферического артерий, уменьшению общего периферического сосудистого сопротивления. Гидрохлортиазид — диуретик средней силы действия, увеличивает экскрецию с мочой ионов натрия, хлора, калия. Уменьшение содержания натрия в сосудистой стенке способствует снижению АД.

Показания. Артериальная гипертензия.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Средняя доза — 1-2 таблетки 1 раз в сутки (независимо от приема пищи).

Побочное действие. Возможны — тошнота, чувство дискомфорта в эпигастрии, головокружение, головная боль, артериальная гипотония, мышечные спазмы, кашель, кожная сыпь. Редко — обмороки, тахикардия, ангиальные боли, затруднение дыхания, нарушение функции почек, повышение концентрации в крови мочевины, креатинина, понижение либидо, импотенция, гипо- или гиперкалиемия, гипогликемия, транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз, билирубина; изменение картины периферической крови (анемия, лейкопения, тромбоцитопения), атралгия, реакции гиперчувствительности.

Противопоказания. Выраженные нарушения функции почек (клиренс креатинина менее 30 мл/мин); беременность, лактация, детский возраст, повышенная чувствительность к компонентам препарата, к сульфониламидам; аллергические реакции в анамнезе, связанные с применением ингибиторов ангиотензин-конвертирующего фермента.

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с нарушениями функции печени, сахарным диабетом (особенно I типа). Терапия диуретиками должна быть прекращена за 2-3 дня до назначения эналаприла. Терапия препаратом должна быть прекращена перед исследованием функции парасимпатических желез. С осторожностью назначают препарат одновременно с сердечными гликозидами, препаратами, угнетающими иммунитет. Во время лечения необходимо контролировать картину периферической крови, а также содержание электролитов и трансаминаз в плазме крови. Производитель. KRKA, Словения.

#### ЭНВАС (ENVAS)

Международное наименование — *enalapril*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эналаприл малеат. Таблетки 0.005, 0.01 и 0.015 г. По 10 таблеток в плодовой упаковке.

Производитель. CADILA, Индия.

(см. ЭНАЛАПРИЛ)

#### ЭНДОКСАН (ENDOXAN)

Международное наименование — *cyclophosphamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — циклофосфамид. Таблетки 0.05 г по 50 шт. в упаковке. Порошок 0.1 г, 0.2 г, 0.5 г в выпулках по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Оказывает цитостатическое, противоопухолевое, иммунодепрессивное действие. Препарат реализует свою противоопухолевую активность непосредственно в клетках опухоли, где он распадается под действием фосфатаз с образованием активного компонента.

Показания. Рак яичников, рак молочной железы, рак легкого, лимфогранулематоз, лимфосаркома, ретикулосаркома, остеогенная саркома, множественная миелома, хронический лимфолейкоз, острый лимфобластный лейкоз, опухоль Вильмса, саркома Юинга, семинома яичка.

Режим дозирования. Препарат можно вводить внутривенно, внутримышечно, внутривенно и внутримышечно (в зависимости от показаний). Внутривенно или внутримышечно вводят по 0.2 г ежедневно или по 0.4 г через день, или по 0.6 г через 2 дня. Курсовая доза препарата 8-14 г, затем переходят на поддерживающее лечение — по 0.1-0.2 г 2 раза в неделю. Побочное действие. Тошнота, рвота, лейкопения, тромбоци-

топления, алопеция; возможны боли в мышцах и костях, головная боль; редко - токсический гепатит, цистит.

**Противопоказания.** Кахексия, анемия, лейкопения, тромбоцитопения, сердечная недостаточность, тяжелые заболевания печени и почек.

**Особые указания.** В процессе лечения препаратом необходим систематический контроль картины периферической крови: во время основного курса 2 раза в неделю; при поддерживающем лечении - 1 раз в неделю. При снижении количества лейкоцитов до 2500 и тромбоцитов до 100000 в 1 мм<sup>3</sup> лечение необходимо прекратить.

**Производитель.** BOSNALIJEK, Босния и Герцеговина.

#### ЭНДРЮС АНСБЕР (ANDREWS ANSWER)

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - парацетамол, кофеин, двууглекислый натрий. Порошок (5 г препарата содержит 1 г, 0.06 г, 1.408 г активных веществ соответственно). Фармакологическое действие. Обладает быстрым действием в случаях головной боли, передозировки, приема чрезмерной дозы алкоголя. Нейтрализует кислоту желудочного секрета, нормализует работу желудочно-кишечного тракта.

**Показания.** Передозировка, головная боль при чрезмерном приеме алкоголя, диспепсия.

**Режим дозирования.** Взрослые: в течение 24 часов принимать не более 4 упаковок. Для снятия болевого синдрома не связанного с приемом алкоголя максимальная доза 1 упаковка каждые 4 часа.

**Побочное действие.** Обусловлены наличием в составе препарата парацетамола и кофеина.

**Противопоказания.** Возраст до 18 лет.

**Производитель.** STERLING HEALTH, Великобритания.

#### ЭНДРЮС ЛИВЕР САЛТ (ANDREWS LIVER SALTS)

**Состав и форма выпуска.** Порошок для приготовления шипучего напитка содержит сахаразы 40.5%, двууглекислого натрия 22.6%, лимонной кислоты 19.5%, сернокислой магнезии 17.4% - в банках; в пакетиках (1 чайная ложка в 1 пакетики). Порошок для приготовления шипучего напитка для больных сахарным диабетом содержит двууглекислого натрия 45.6%, лимонной кислоты 36.7%, сернокислой магнезии 17.65%, сахарина натрия 0.05% - в банках.

**Фармакологическое действие.** Обладает антацидным действием. Нейтрализует свободную соляную кислоту в желудке, понижает пептическую активность желудочного сока. Препарат обладает также слабительным действием.

**Показания.** Острый гастрит; хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией желудка в фазе обострения; острый дуоденит; язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; дискомфорт или боли в эпигастрии, изжога после избыточного употребления алкоголя, никотина, кофе, приема лекарственных средств, погрешностей в диете. Запор.

**Режим дозирования.** При болях в эпигастрии, изжоге взрослым назначают в дозе 1 чайная ложка порошка на стакан воды. При необходимости препарат назначают до 4 раз в сутки. При запорах назначают по 2 чайные ложки на стакан воды; принимают до завтрака или перед сном. Детям в возрасте до 12 лет препарат назначают в дозе, равной половине дозы для взрослых.

**Побочное действие.** Возможны боли в эпигастрии; при превышении дозы - боли в животе, диарея.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** Больным сахарным диабетом предпочтительно назначать форму препарата, не содержащую сахарозу.

**Производитель.** STERLING HEALTH, Великобритания.

#### ЭНЗАПРОСТ Ф (ENZAPROST F)

Международное наименование — *dinoprost*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - динопрост. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.001 г или 0.005 г активного вещества) ампулы 1 мл по 5 шт. в упаковке. Производитель. CHINOIN, Венгрия.

(см. ДИНОПРОСТ)

#### ЭНЗИСТАЛ (ENZYSTAL)

**Состав и форма выпуска.** 1 драже содержит панкреатина 0.192 г, гемицеллюлазы 0.05 г, компонентов желчи 0.025 г. Драже по 10 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Комбинированный препарат. Входящие в его состав панкреатические ферменты облегчают переваривание белков, жиров, углеводов, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике. Препарат также стимулирует выделение собственных ферментов поджелудочной железой, желудка и тонкого кишечника, а также желчи. Входящий в состав препарата экстракт желчи действует холеретически, способствует эмульгированию жиров, увеличивает активность липазы, улучшает всасывание жиров и жирорастворимых витаминов А, Е, К. Фермент гемицеллюлаза способствует расщеплению растительной клетчатки. Применение препарата приводит к улучшению функционального состояния ЖКТ, нормализации пищеварения.

**Показания.** Заместительная терапия при внешнесекреторной недостаточности поджелудочной железой, желудка, кишечника, печени, желчного пузыря (при хронических воспалительных, дистрофических заболеваниях этих органов, состояниях после резекции или облучения); метеоризм, диарея неинфекционного генеза. Для улучшения переваривания пищи у лиц с нормальной функцией ЖКТ в случае погрешностей в питании (употребление жирной пищи, большого количества пищи, нерегулярное питание), а также при нарушениях жевательной функции, малоподвижном образе жизни, длительной иммобилизации. Подготовка к рентгенологическому и ультразвуковому исследованиям органов брюшной полости. Режим дозирования. Назначают по 1 драже 3 раза в день во время еды или сразу после еды. Драже следует проглатывать целиком. При необходимости разовую дозу можно увеличить до 2 драже. Продолжительность лечения можно варьировать от нескольких дней (при нарушении пищеварения вследствие погрешностей в питании) до нескольких месяцев и даже лет (при необходимости постоянной заместительной терапии).

**Побочное действие.** При применении в средних терапевтических дозах побочное действие не наблюдается. В редких случаях возможна диарея, тошнота.

**Противопоказания.** Гепатит, механическая желтуха, кишечная непроходимость, повышенная чувствительность к препарату.

**Производитель.** TORRENT, Индия

#### ЭНКОРП (ENCORATE)

Международное наименование — *valproat sodium*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - натрия вальпроат. Таблетки 0.2 и 0.3 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** SUN PHARMACEUTICAL, Индия.

(см. ВАЛЬПРОАТ НАТРИЯ)

#### ЭНТЕРО-СЕДИВ (ENTERO-SEDIV)

**Состав и форма выпуска.** 1 таблетка содержит: дигидрострептомицина пantoгената и сульфата 0.05 г, дигидроксиксиклинола 0.2 г, бацитрацина 500 ME, пектина 0.04 г, каolina 0.04 г, менадиона натрия 0.005 г, цитрата натрия 0.05 г. 60 мл суспензии содержат: дигидрострептомицина пantoгената 0.6 г; дигидрострептомицина сульфата 1.5 г; дигидроксиксиклинола 3.0 г; каolina 4.8 г; пектина 0.6 г; натрия цитрата 0.6 г. Таблетки в упаковке по 20, 100 и 500 штук. Порошок для приготовления суспензии во флаконах по 24 (для 60 мл суспензии) и по 192 г (для 400 мл суспензии).

**Фармакологическое действие.** Противодиарейное средство с

антимикробным и противопаразитарным эффектами. Уменьшает воспалительные процессы в кишечнике. Входящие в состав препарата антибиотик и синтетические противомикробные средства разного химического строения эффективны в отношении широкого спектра грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов и ряда простейших. Они практически не всасываются из ЖКТ, что обеспечивает высокую эффективность без выраженных побочных эффектов.

**Показания.** Острая диарея бактериального генеза, амебиаз. **Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от возраста пациента и тяжести течения заболевания. При диарее бактериального генеза взрослым назначают по 1-2 мерной ложке суспензии или по 1 таб. 3 раза в день. Детям 6-12 лет назначают суспензию по 1-2 ложки 3 раза в день или по 1 таб. 2-3 раза в день. Детям 3-6 лет - по 0.5 ложки суспензии или по 0.5 таб. 3 раза в день. Грудным детям и детям 1-3 лет: суспензию по 0.5 ложки 2-3 раза в день или по 1/4 таб. 2-4 раза в день. При тяжелых формах дозы могут быть увеличены. Средняя продолжительность лечения - 7 дней. Не рекомендуется принимать препарат более 4 недель. При амебиазе взрослым назначают по 2 ложки суспензии 4 раза или по 2 таб. 3 раза в сутки в течение 7-10 дней. После недельного перерыва курс повторяют.

**Побочное действие.** Возможны тошнота, боли в эпигастрии, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд).

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени и почек, гипертерия, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Производитель.** ZDRAVLE, Югославия.

#### ЭПИРУБИЦИН (EPIRUBICIN)

**Международное наименование** -- *epirubicin*. **Состав и форма выпуска.** Активное вещество - эпирубицин. Лиофилизированный порошок.

**Фармакологическое действие.** Противоопухолевое средство из группы синтетических антрациклиновых антибиотиков. У эпирубицина в меньшей степени, чем у доксорубицина выражена кардио- и миотоксичность, поэтому он имеет более широкий терапевтический индекс.

**Показания.** Карцинома молочной железы, яичников, желудка, кишечника, печени, поджелудочной железы и легких, острый лейкоз, злокачественная лимфома, меланома, саркома, нейробластома, опухоль головы и шеи.

**Режим дозирования.** При монотерапии общая доза препарата составляет 60-90 мг/кв.м поверхности тела, которую можно разделить на 2-3 дня и повторить через 21 день. При нарушении кроветворной функции, в преклонном возрасте, при ранее проводимой цитостатической и лучевой терапии, при опухолевых инфильтрациях рекомендуемая доза составляет 60-75 мг/кв.м поверхности тела. При нарушении функции печени средней степени (билирубин 1.4-3 мг/100 мл крови) назначается 50% дозы, а при тяжелых нарушениях (билирубин более 3 мг/100 мл крови) необходимо уменьшить дозу препарата на 75%. Общая курсовая доза препарата не должна превышать 1000 мг/кв.м поверхности тела. Вводят внутривенно, медленно, в течение 3-5 минут. Внутривенное капельное введение препарата на физиологическом растворе обеспечивает возможность промывания вен после эпирубицина.

**Побочное действие.** Миелосупрессия, кардиотоксичность, миотоксичность, алоpecia, мукозит, стоматит, гипертония, тошнота, рвота, диарея.

**Противопоказания.** Миелосупрессия, тяжелые заболевания сердечно-сосудистой системы, повышенная чувствительность к метилгидроксibenzoату, ранее проводимая терапия максимальными дозами доксорубицина и даунорубицина, беременность.

**Особые указания.** Препарат нельзя смешивать в одной емкости с гепарином (химическая несовместимость). Эпирубицин

не рекомендуется вводить тем же шприцем, который применялся для введения других противоопухолевых препаратов. При веноинъекции в вены может развиться тяжелый некроз тканей. Во время лечения необходим контроль за картиной крови, функцией печени, уровнем мочевины, кислотности, функцией сердца (за ней следят и несколько недель после окончания лечения терапия). Применение препарата в дозе превышающей 900 мг/кв.м, может привести к развитию застойной сердечной недостаточности.

**Производитель.** Фарморубицин (Farmorubicin) *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия; Фарморубицин быстрорастворимый (Farmorubicin RD) *FARMITALIA CARLO ERBA*, Италия; Фарморубицин РД (Farmorubicin RD) *HEMOPARM*, Югославия (в сотрудничестве с *Farmitalia Carlo Erba*, Италия).

#### ЭПОЦЕЛИН (EPOCELIN)

**Международное наименование** -- *ceftizoxim*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - цефтизоксима натрия соль. Сухое вещество 0.5 и 1.0 г во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Цефалоспориновый антибиотик для парентерального введения. Действует бактерицидно. Обладает широким спектром антимикробного действия, который включает различные аэробные и анаэробные грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы, в том числе синегнойную палочку и микоплазменные протеи. Устойчив к бета-лактамазам как грамположительных, так и грамотрицательных микроорганизмов. Цефтизоксим активен в отношении штаммов возбудителей, резистентных ко многим цефалоспорином. Эпоцелин накапливается в слюне, желчи и спинномозговой жидкости.

**Показания.** Бактериальные инфекции тяжелого течения, смешанные аэробно-анаэробные инфекции, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами: перитонит, сепсис, менингит, эндокардит; холангит, холецистит, эмпиема желчного пузыря; инфекции органов малого таза; пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры; пиелонефрит, абсцесс почки; инфекции костей, суставов, кожи и мягких тканей; инфицированные раны и ожоги.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. Взрослым назначают внутривенно струйно или капельно в средней суточной дозе 0.5-2.0 г (при необходимости доза может быть увеличена до 4 г); кратность введения 2-4 раза. Для струйного введения препарат разводят дистиллированной водой для инъекций, физиологическим раствором или 5% раствором глюкозы; вводят очень медленно. Для внутривенного капельного введения растворенный препарат смешивают с 5% раствором глюкозы, раствором электролитов или аминокислот и проводят инфузию раствора в течение 30-120 минут. При нарушении выделительной функции почек требуется коррекция режима дозирования в зависимости от значений клиренса креатинина.

**Побочное действие.** Аллергические реакции (крапивница, кожный зуд, гиперемия кожи, лихорадка, эозинофилия; очень редко - отек Квинке, анафилактический шок); тошнота, рвота, диарея, боли в животе. Возможны - лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения, гемолитическая анемия; транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз, щелочной фосфатазы, билирубина, креатинина, мочевины, остаточного азота; кандидоз, дисбактериоз; головная боль. При назначении препарата возможно развитие в организме дефицита витаминов группы В и К. При быстром в/в введении возможен флебит, тромбоз флебит. Описаны случаи развития псевдомембранозного колита и поражения почек с явлениями гематурии, протеинурии, олигурии.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к цефалоспорином.

**Особые указания.** Применение препарата при беременности

и лактация показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. С осторожностью назначают препарат новорожденным и недоношенным детям, больным с выраженным нарушением функции почек, ослабленным и истощенным пациентам. Пациенты, имеющие в анамнезе аллергические реакции на пенициллины, могут иметь повышенную чувствительность к цефалоспориновым антибиотикам. Во время лечения цефтриаксимом возможна положительная прямая реакция Кумбса и ложноположительная реакция мочи на глюкозу. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении цефтриаксима и "петлевых" диуретиков, аминогликозидов. После разведения препарат можно хранить при комнатной температуре в течение 7 часов и в холодильнике в течение 48 часов. Если раствор за время хранения пожелтел, его применение допускается.

Производители. FUJISAWA, Япония; ECZACIBASI, Турция (по лицензиям Fujisawa, Япония); AL-HIKMA, Иордания (по лицензиям Fujisawa, Япония).

## ЭПРЕКС (EPREX)

Международное наименование — *human recombinant erythropoietin*.

Состав и форма выпуска. Раствор содержит 2000, 4000 или 10000 ЕД г-НЕРПО/мл и 0.0025 мг/мл сывороточного альбумина человека. Ампулы 4000 ед/мл.

Фармакологическое действие. Является эндогенным гликопротеиновым гормоном, стимулирует продукцию эритроцитов.

Показания. Анемия, связанная с хронической почечной недостаточностью.

Режим дозирования. Устанавливается индивидуально в зависимости от особенностей течения заболевания.

Побочное действие. Повышение АД, тромбоз, гриппоподобный синдром, боли в костях, припадки, аллергические реакции (кожная сыпь, зуд, отек век).

Особые указания. Нельзя вводить капельно, а также в сочетании с растворами других препаратов.

Производитель. CILAG, Швейцария.

## ЭРАЗОН (ERAZON)

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пироксикам. Капсулы 0.01 и 0.02 г по 20 и 50 шт. в упаковке. Суппозитории 0.02 г по 10 шт. в упаковке.

Производитель. KRKA, Словения.

(см. ПИРОКСИКАМ)

## ЭРАЦИН (ERACIN)

Международное наименование — *erythromycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — ацетил-эритромицин-стеарат (эритромидин ацетат) — таблетки 0.2 г, 0.4 г.

Производитель. ORION, Финляндия.

(см. ЭРИТРОМИЦИН объединенный препарат)

## ЭРАЗОН (ERAZON) гель

Международное наименование — *piroxicam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — пироксикам. Крем (в 1 г — 0.01 г пироксикама) по 35 г в упаковке. Гель (в 1 г — 0.01 г пироксикама) по 35 г в упаковке.

Производитель. KRKA, Словения.

(см. ПИРОКСИКАМ для наружного применения)

## ЭРГОКОД (ERGOKOD)

Международное наименование — *dihydroergotoxin methansulfonat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — метан-сульфоната дигидроэрготоксин. Раствор для питья (1 мл содержит 0.001 г активного вещества) по 50 мл во флаконе.

Фармакологическое действие. Антиадренергическое средство. Понижает артериальное давление, расширяет кровеносные сосуды.

Показания. Спазм сосудов сетчатки, болезнь Рейно, эндартериит, мигрень.

Режим дозирования. При нарушениях периферического кровообращения начинают лечение с 5 капель внутрь 3 раза в день. Затем ежедневно увеличивают дозу по 2-3 капли на прием до 20-40 капель 3 раза в день. Курс лечения при поражении периферических сосудов 15-20 дней.

Побочное действие. Тошнота, рвота.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Необходимое количество раствора отмеряется дозатором, вложенным в коробку.

Производитель. BIOGALENIQUE, Франция.

## ЭРГОМЕТРИН (ERGOMETRIN)

Международное наименование — *ergometrin maleat*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эргометрин малеат. Таблетки 0.0002 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 мл раствора содержит 0.0002 г активного вещества), ампулы 1 мл по 5 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Природный алкалоид спорыньи с выраженным тонизирующим действием на мускулатуру матки.

Показания. Терапия и профилактика маточного кровотечения вследствие гипотонии и атонии миометрия после родов, аборта.

Режим дозирования. Вводят 1 ампулу препарата подкожно, внутримышечно, внутривенно или непосредственно в стенку тела матки (после кесарева сечения) или в шейку матки (после прерывания беременности). Внутрь назначают по 1 таблетке 3 раза в день. Максимальная доза для однократного приема внутри — 1 мг, парентерально — 0.5 мг, максимальная суточная доза внутри — 2 мг, парентерально — 1 мг.

Побочное действие. Головная боль, головокружение, шум в ушах, тошнота, рвота, диарея, тахикардия, иногда брадикардия, одышка. Редко — галлюцинации, абдоминальная боль.

Противопоказания. Беременность, 1 и 2 период родов, сепсис, сердечно-сосудистая патология, выраженное нарушение функции печени или почек, гипертиреоз.

Особые указания. При внутривенном введении существует опасность подъема артериального давления.

Производитель. LECHIVA, Чехия.

## ЭРИТЕКСАЛ (ERYTHEXAL)

Международное наименование — *erythromycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эритромицин. Эритроксал 250: капсулы 0.25 г по 10 и 20 шт. в упаковке. Эритроксал 500: фильм-таблетки 0.5 г по 10, 20 или 50 шт. в упаковке. Эритроксал 500 и 1000: гранулы 0.5 г по 10 и 20 пакетиков в упаковке; гранулы 1 г по 12 и 20 пакетиков в упаковке. Микстура по 100 или 200 мл во флаконах.

Производитель. HEXAL PHARMA, Германия.

(см. ЭРИТРОМИЦИН объединенный препарат)

## ЭРИК (ERIC)

Международное наименование — *erythromycin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эритромицин в виде микрокапсулированного основания. Капсулы 0.25 г.

Фармакологическое действие. Антибиотик из группы макролидов, бактериостатик. При применении в высоких дозах проявляет бактерицидное действие. Имеет широкий спектр действия, включающий как грамположительные (стафилококки, стрептококки, пневмококки, клостридии, Bacillus anthracis, Corynebacterium diphtheriae), так и грамотрицательные микроорганизмы (гонококки, гемофильная и коклюшная



палочки, бруцеллы, легионеллы), микоплазмы, хламидии, спирохеты, риккетсии. Устойчивы к эритромицину грамотрицательные палочки: кишечная, синегнойная, а также шигеллы, сальмонеллы и др. Препарат хорошо всасывается в щелочной среде тонкого кишечника, достигая максимальной концентрации в течение 2 часов.

**Показания.** Бактериальные инфекции: дифтерия, коклюш, трахея, бруцеллез, болезнь легионеров, ангина, скарлатина, отит, синусит, холестистит, пневмония, инфекции кожи и мягких тканей, амебная дизентерия, гонорея, сифилис и др. - вызванные чувствительными к препарату возбудителями. Дифтерийное носительство. Является антибиотиком резерва для лечения бактериальных инфекций, вызванных штаммами грамположительных возбудителей (в частности стафилококками), устойчивыми к пенициллину.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. Средняя суточная доза для взрослых составляет 2-4 г в 4 приема. Для лечения дифтерийного носительства назначают по 0.250 г 2 раза в сутки. Детям в зависимости от возраста, массы тела и тяжести инфекции назначают по 30-50 мг/кг в сутки в 3-4 приема (реже в 2 приема с интервалом в 12 часов). Препарат назначают до еды. Курсовая доза препарата для лечения первичного сифилиса (при непереносимости пенициллина) составляет 30-40 г; продолжительность курса 10-15 дней. При амебной дизентерии взрослым назначают по 0.25 г эритромицина 4 раза в сутки, детям - по 30-50 мг/кг в сутки; продолжительность курса 10-14 дней. При легионеллезе назначают по 0.5 г 4 раза в сутки в течение 14 дней.

**Побочное действие.** Больные обычно хорошо переносят препарат. При длительном назначении в высоких дозах возможны тошнота, боли в животе, тенезмы, диарея, нарушения функции печени. В редких случаях наблюдаются аллергические реакции.

**Противопоказания.** Анамнестические сведения о желтухе, выраженные нарушения функции печени, повышенная чувствительность к макролидам.

**Особые указания.** Применение препарата у беременных и кормящих женщин показано лишь в тех случаях, когда ожидаемая польза превышает возможное негативное влияние на плод. При одновременном назначении с большими дозами теофиллина уровень последнего в сыворотке может повышаться, что требует снижения дозы теофиллина.

**Производитель.** BIOLOG, Венгерская республика.

#### ЭРИТРАН (ERYTRAN)

Международное наименование — *erythromycin*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - эритромицин. Гранулированная масса для приготовления сиропа (1 мл сиропа содержит 0.025 г активного вещества) по 0.03 г в стеклянных банках.

**Производитель.** PHARMACHIM, Болгария  
(см. ЭРИТРОМИЦИН объединенный препарат)

#### ЭРИТРОМИЦИН (ERYTHROMYCIN) объединенный препарат

**Состав и формы выпуска.** Активное вещество - эритромицин. Таблетки, капсулы, фильм-таблетки, гранулы, микстура.

**Фармакологическое действие.** Антибиотик из группы макролидов, бактериостатик. Имеет широкий спектр действия, включающий как грамположительные (стафилококки, продуцирующие и не продуцирующие пенициллиназу; стрептококки, пневмококки, клостридии, *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*), так и грамотрицательные микроорганизмы (гонококки, гемофильная и коклюшная палочки, бруцеллы, легионеллы), микоплазмы, хламидии, спирохеты, риккетсии. Устойчивы к эритромицину грамотри-

цательные палочки: кишечная, синегнойная, а также шигеллы, сальмонеллы и др.

**Показания.** Бактериальные инфекции: дифтерия, коклюш, трахея, бруцеллез, болезнь легионеров, ангина, скарлатина, отит, синусит, холестистит, пневмония, гонорея, сифилис и др. - вызванные чувствительными к препарату возбудителями. Эритромицин - антибиотик резерва для лечения бактериальных инфекций, вызванных возбудителями (в частности стафилококками), устойчивыми к пенициллину, тетрациклину, левомицетинолу, стрептомицину.

**Режим дозирования.** Устанавливают индивидуально в зависимости от локализации и тяжести течения инфекции, чувствительности возбудителя. Для взрослых первая доза составляет 0.4-0.6 г; затем по 0.2-0.4 г каждые 6 часов. При тяжелом течении инфекции суточная доза может составлять 2-3 г. Детям первых 3 месяцев жизни препарат назначают по 20-40 мг/кг массы тела в сутки; детям в возрасте от 4 месяцев до 18 лет - по 30-50 мг/кг в сутки. Кратность назначения 4 раза в сутки. Курс лечения - 5-14 дней. После исчезновения симптомов заболевания антибиотик назначают еще в течение 2 дней. Таблетки принимают за 1 час до еды или через 2-3 часа после еды.

**Побочное действие.** Возможны нарушения функции печени; тошнота, рвота, боли в эпигастрии; кожные аллергические реакции. Очень редко - холестатическая желтуха, анафилактический шок.

**Противопоказания.** Анамнестические сведения о желтухе, выраженные нарушения функции печени, повышенная чувствительность к макролидам.

**Особые указания.** В период беременности и кормления грудью следует соблюдать осторожность при применении препарата. Препараты, повышающие кислотность желудочного сока, и кислые напитки инактивируют эритромицин. Препарат не рекомендуется назначать одновременно с ацидоциклином, линкомицином, теофиллином и их производными. Эритромицин нельзя запивать молоком и молочными продуктами.

**Производители.** Эрацин (Eracin) ORION, Финляндия; Эритран (Erythran) PHARMACHIM, Болгария; Эритромицин (Erythromycin), POLFA, Польша; Эригексал (Erygexal) HEXAL PHARMA, Германия.

#### ЭРИТРОМИЦИН (ERYTHROMYCIN)

Международное наименование — *erythromycin*.

**Состав и формы выпуска.** Активное вещество - эритромицин. Таблетки, капсулы, фильм-таблетки, гранулы, микстура.

**Производитель.** POLFA, Польша  
(см. ЭРИТРОМИЦИН объединенный препарат)

#### ЭРИФЕР (ERYFER)

Международное наименование — *ferrum sulfat*.

**Состав и форма выпуска.** 1 капсула содержит: 0.152 г сульфата железа (соответствует 0.05 г железа); 0.222 г аскорбиновой кислоты и 0.084 г бикарбоната натрия. Упаковка: коробка с 60 капсулами.

**Фармакологическое действие.** Препарат содержит железо, которое идет на образование гемоглобина, миоглобина, различных ферментов. стимулирует функцию кроветворных органов.

**Показания.** Железодefицитные анемии; повышенная потребность организма в железе при беременности и у детей в период роста и развития.

**Режим дозирования.** Взрослым обычно назначают по 1 капсуле эрифера 4 раза в день натощак (за 40-60 минут до еды).

**Побочное действие.** Реакции со стороны ЖКТ (потеря аппетита, ощущение давления и наполненности желудка, тошнота, рвота (редко)).

**Противопоказания.** Типы анемий, при которых нет недостат-



ка железа; нарушение утилизации уже имеющегося в организме железа.

**Особые указания.** Необходимо избегать одновременного применения пероральных и парентеральных препаратов железа, что может привести к перегрузке механизмов транспорта железа.

Производитель. **ROUSSEL UCLAF**, Франция.

#### ЭРЛИНТ (ERLINT)

Международное наименование — *diclofenac*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — диклофенак натрия. Крем в тубах, содержащий в 100 г 1 г активного вещества.

Производитель. **WYETH GROUP**, Германия.

(см. ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ для наружного применения)

#### ЭРМОНИЛ (ERMONTIL)

Состав и форма выпуска. Активные вещества — линестрол и этилэтистридиол. Драже 2 мг линестрола и 0.04 мг этилэтистридиол по 22 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Обладает противозачаточным действием, которое основывается прежде всего на угнетении овуляции, а также на воздействии на строение эндометрия и на вязкость секрета шейки матки. После прекращения приема препарата способность к зачатию восстанавливается до уровня нормальной.

**Показания.** Оральная контрацепция.

**Режим дозирования.** Препарат начинают принимать в день начала менструации и продолжают принимать по 1 драже ежедневно в течение 22 дней (желательно в одно и то же время суток). Затем делают 6 дней перерыва (в это время наблюдается менструальная реакция), а на 7-й день прием препарата возобновляют (даже в случае продолжения менструальноподобного кровотечения). Если в обычное время прием препарата был пропущен, то очередное драже принимают как можно скорее, самое позднее через 12 ч., а затем в обычное время принимают еще одно драже. Если интервал превышает 12 ч., контрацептивный эффект в данном менструальном цикле может быть понижен, поэтому дополнительно следует использовать другие негормональные методы контрацепции.

**Побочное действие.** Тромбозоболоческие осложнения, расстройства зрения, повышение артериального давления, задержка жидкости, незначительное увеличение массы тела, пигментация кожи, повышение активности печеночных ферментов, нарушения менструального цикла (промежуточные кровотечения, аменорея). Очень редко — тошнота, головные боли, усталость, депрессивное настроение, ощущение давления в груди, судороги в ногах.

**Противопоказания.** Тромбозоболоческие процессы (в настоящее время и в анамнезе), тромбофилия, гиперлипотеинемия, тяжелая печеночная недостаточность, желтуха, гипербилирубинемия, желтуха и стойкий зуд во время беременности в анамнезе, порфирия, серповидночленистая анемия, гормональнозависимые опухоли (в том числе миома матки, рак молочной железы), кровотечения из половых органов неизвестного происхождения, герпес беременности в анамнезе, отосклероз, 4-5-ти недельный период перед планируемым хирургическим вмешательством, длительная неподвижность.

**Особые указания.** В первый год применения препарата каждые 3 месяца следует проходить гинекологические обследования (включая обследование молочной железы), позднее — раз в 6 месяцев. Женщинам старше 35 лет рекомендуется контролировать массу тела, артериальное давление, состояние сосудов, функцию тазовых органов. Молодым девушкам, у которых менструальный цикл еще не стабилизировался, применение гормональных контрацептивов можно рекомендовать лишь условно. После родов некорректирующим женщинам следует начинать прием препарата в 1-й день первой менстру-

ации. Кормящим женщинам не рекомендуется применять эрмонил. При наличии таких сопутствующих заболеваний как эпилепсия, мигрень, сердечная и почечная недостаточность прием препарата можно проводить только под постоянным контролем врача. При наступлении депрессии рекомендуется прием витамина B<sub>6</sub>. Женщинам с сопутствующим сахарным диабетом показан контроль эндокринолога. Производитель. **CIBA-GEIGY**, Швейцария.

#### ЭРЦЕФУРИЛ (ERCEFURYL)

Международное наименование — *nifuroxasid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — нифуроксасид. В 1 г суспензии содержится 0.04 г активного вещества. Капсулы по 30 шт. в упаковке. Суспензия по 50 мл во флаконах.

**Фармакологическое действие.** Антибактериальное в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов. Поскольку препарат практически не всасывается в желудочно-кишечном тракте, он применяется при желудочно-кишечных инфекциях различной этиологии. Не нарушает равновесие кишечной микрофлоры.

**Показания.** Диарей различного генеза (бактериальная, при хроническом колите, при нарушении ферментов кишечника). Режим дозирования. Взрослым и детям в возрасте от 14 лет — по 2 капсулы (или по 1 мерной ложке суспензии) каждые 6 часов. Детям до 6 месяцев — по 2-3 мерных ложки в сутки; детям старше 6 месяцев — по 3 ложки в сутки.

**Побочное действие.** Возможны аллергические реакции. Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату.

Производитель. **BOSNALIJEK**, Босния и Герцеговина.

#### ЭСКУЗАН (AESCUSAN)

Международное наименование — *aescin*.

Состав и форма выпуска. Драже по 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Повышает тонус кровеносных сосудов и понижает свертываемость крови.

**Показания.** Для профилактики тромбозов, при венозном застое, расширениях вен и др. Режим дозирования. Внутрь до еды по 1 драже 3 раза в день.

Производитель. **JENAPHARM**, Германия.

#### ЭСЦИН (AESCIN)

Международное наименование — *aescin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — аморфный эсцин. Таблетки 0.02 г по 30 или 100 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Активный компонент препарата содержит смесь триглицеридов сапонинов, получаемых из семян конского каштана. Оказывает противоопухолевое, противонфекционное действие, нормализует проницаемость сосудистой стенки, ускоряет рассасывание гематом, уменьшает лимфостаз.

**Показания.** Послеоперационные и посттравматические опухоли, обширные гематомы, заболевания вен нижних конечностей, боли в позвоночнике при синдроме сдавления корешков спинномозговых нервов.

**Режим дозирования.** Принимают по 2 таблетки 3 раза в день после еды, запивая большим количеством жидкости.

**Побочное действие.** Ощущение жара, тошнота, усиление сердечной деятельности, кожный зуд.

**Противопоказания.** Выраженное нарушение функции почек, первый триместр беременности.

Производитель. **POLFA**, Польша.

#### ЭСПЕРАЛ (ESPERAL)

Международное наименование — *disulfiram*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — дисульфирам. Таблетки для перорального применения содержат 0.5 г. По 20 таблеток в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Средство для лечения алко-

лизма. Механизм действия основан на ингибировании ферментов метаболизма этилового спирта. Ингибирование ацетальдегид-дегидрогеназы сопровождается увеличением концентрации ацетальдегида, являющегося метаболитом этилового спирта и вызывающего ряд неприятных ощущений: приливы крови к лицу, тошноту, рвоту, недомогание, тахикардию, гипотонию. Это делает потребление алкоголя чрезвычайно неприятным.

**Показания.** Предупреждение рецидивов при лечении хронического алкоголизма.

**Режим дозирования.** Начальная суточная доза - 1 таблетка. Она постепенно уменьшается до 0.5 или 0.25 таблеток в день. Прием алкоголя осуществляется утром, на голодный желудок, во время завтрака.

**Побочное действие.** Обусловленное только дисульфирамом: металлический привкус, неприятный сероульфидный запах у колостомизированных больных, полиневриты нижних конечностей, головные боли, нервно-психические осложнения, снижение памяти, астения, головная боль, кожные аллергические реакции, редко - гепатиты. Обусловленные комбинацией дисульфирама с алкоголем - сердечно-сосудистый коллапс, аритмия, приступы стенокардии, инфаркт миокарда (иногда с летальным исходом) - нейрологические осложнения: отек мозга, кровоизлияние в оболочку головного мозга.

**Противопоказания.** Недостаточность функции печени или сердца, диабет, нейро-психические заболевания, эпилепсия, беременность или подозрение на нее, прием наркотиков или лекарств, содержащих алкоголь, в течение 24 часов после приема препарата.

**Особые указания.** Дисульфирам блокирует процессы метаболизма в печени.

**Производитель.** SANOFI PHARMA, Франция.

#### ЭСПЕРАЛЬ (ESPERAL) для имплантации

Международное наименование — *dissulfiram*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - дисульфирам. Таблетки для имплантации по 0.5 г активного вещества. По 10 таблеток в стерильных герметичных упаковках.

**Фармакологическое действие.** Средство для лечения алкоголизма. Механизм действия основан на ингибировании ферментов метаболизма этилового спирта. Ингибирование ацетальдегид-дегидрогеназы сопровождается увеличением концентрации ацетальдегида, являющегося метаболитом этилового спирта и вызывающего ряд неприятных ощущений: приливы крови к лицу, тошноту, рвоту, недомогание, тахикардию, гипотонию. Это делает потребление алкоголя чрезвычайно неприятным.

**Показания.** Лечение хронического алкоголизма, курс дезинтоксикации.

**Режим дозирования.** Техника вшивания: после дезинфекции и местной анестезии делается маленький надрез (6 мм) в левой подмышечной области, достаточно низко, чтобы избежать трения повязок. Раздвигается подкожная клетчатка и с помощью троакара на глубину 4 см вводятся 2 таблетки. Эта процедура повторяется 4 раза крестообразно вокруг места надреза. Надрез закрывается стерильным швом с последующей стерильной повязкой. Продолжительность действия около 8 месяцев.

**Побочное действие.** Местного характера: отторжение (если таблетки вшиваются слишком близко от надреза), аллергический кожный дерматит, очень редко - нагноение. Общего характера: аллергические реакции, полиневриты.

**Противопоказания.** Недостаточность функции печени или сердца, диабет, нейро-психические заболевания, эпилепсия, беременность или подозрение на нее.

**Особые указания.** Проводить проверку переносимости и тщательный клинический контроль. Перед имплантацией проводить курс отлучения от алкоголя.

**Производитель.** SANOFI PHARMA, Франция.

#### ЭСПЕРСОН (ESPERSON)

Международное наименование — *dexamethason*.

**Состав и форма выпуска.** В 1 г мази содержится 0.0025 г дексаметазона в форме водно-масляной эмульсии. Упаковка: тюбик с 30 г мази.

**Фармакологическое действие.** Эсперсон содержит дексаметазон, который оказывает выраженное противовоспалительное и антиаллергическое действие, хорошо снимает зуд. После применения эсперсона быстро исчезают: отек кожи, шелушение и аллергические реакции.

**Показания.** Различного вида экземы, нейродермит, дерматит, псориаз, ожоги I степени, солнечные ожоги и укусы насекомых.

**Режим дозирования.** Эсперсон наносится на кожу тонким слоем 1-2 раза в день, слегка втирая. При необходимости можно нанести мазь на кожу 3 раза в день. При улучшении состояния частоту применения мази уменьшают.

**Побочное действие.** Фоликулиты, перитрихоз, стероидные акне, гиперпигментация.

**Противопоказания.** Ветряная оспа, специфические кожные процессы (сифилис, туберкулез); реакции после вакцинации. В глазной практике эсперсон применять нельзя.

**Особые указания.** При длительном лечении больших поверхностей кожи возможна резорбция препарата через кожу в количествах, которые могут оказывать резорбтивное действие на организм. Это следует учитывать при лечении беременных женщин и новорожденных. Назначение коротких курсов件опасно.

**Производитель.** ROUSSEL UCLAF, Франция.

#### ЭССАБЕН (ESSAVEN)

**Состав и форма выпуска.** 1 капсула содержит эсцина 0.015 г и "эссенциальный" фосфолипидов 0.075 г. 100 г желе содержит эсцина 1 г; гепарина 10000 МЕ; "эссенциальные" фосфолипиды. Капсулы по 50 шт. в упаковке. Желе по 40 г в тубах.

**Фармакологическое действие.** Повышает тонус и нормализует проницаемость венозных сосудов, улучшает циркуляцию в венозных, лимфатических и артериальных сосудах малого калибра, улучшает микроциркуляцию, предотвращает агрегацию тромбоцитов и эритроцитов. При назначении капсул эссыавена отмечается уменьшение или полное исчезновение отеков, чувства тяжести и усталости в ногах, ускоряется заживление трофических язв. При применении желе отмечается противовоспалительный эффект, уменьшаются или исчезают отеки и боли в ногах.

**Показания.** Хроническая венозная недостаточность, варикозное расширение вен, тромбоз, трофические язвы, посттравматический отек, геморрой, профилактика тромбоза вен нижних конечностей, после хирургических вмешательств на венах и использования склерозирующих средств. Желе показано при венозном застое во время беременности и отеках, возникающих при длительном стоянии на ногах.

**Режим дозирования.** Назначают по 2 капсулы 3 раза в день в течение 2 недель, в дальнейшем после наступления улучшения постепенно снижают дозу до 1 капсулы 3 раза в день; минимальная продолжительность лечения 8 недель. Капсулы следует принимать после еды с небольшим количеством жидкости. Желе наносят тонким слоем несколько раз в день, можно мазать всю ногу (исключая поверхность язв).

**Побочное действие.** Возможны тошнота, боли в эпигастрии.

**Противопоказания.** Эрозивно-аллергические поражения желудочно-кишечного тракта, первый триместр беременности.

**Особые указания.** При применении желе следует предохранять слизистые оболочки от попадания препарата.

**Производитель.** BOSNALIFEK, Босния и Герцеговина.

#### ЭССАБЕН ГЕЛЬ (ESSAVEN GEL)

**Состав и форма выпуска.** 100 г геля содержит: 1 г эсцина,

10000 МЕ гепарина в виде натриевой соли, 1 г эссенциальных фосфолипидов. Гель по 40 или 100 г в тубе.

**Фармакологическое действие.** Эсасвен гель - эффективное венотерапевтическое средство. Эсцин укрепляет капилляры, обладает антигипертензивным действием, тонизирует вены. Гепарин оказывает противосвертывающее действие, способствует эндогенному фибринолизу, стимулирует микроциркуляцию. Эссенциальные фосфолипиды улучшают реологические свойства крови и стимулируют микроциркуляцию. Эсасвен гель оказывает охлаждающее действие и обладает обезболяющим эффектом.

**Показания.** Нарушения венозного кровообращения, такие как варикоз вен, болезненная усталость ног, ночные судороги икроножных мышц, воспаление поверхностных вен, небольшие варикозные расширения подкожных вен, кровоподтеки и отеки вследствие растяжений и ушибов, спортивные травмы. Режим дозирования. Эсасвен гель наносят тонким слоем на открытые и болезненные области 2-3 раза в день.

**Побочное действие.** Эсасвен гель хорошо переносится. В редких случаях при применении препарата возможен аллергический или псевдоаллергический реакции.

**Противопоказания.** Эсасвен гель не назначают пациентам с гиперчувствительностью к какому-либо из компонентов препарата.

**Особые указания.** Следует избегать попадания препарата эсасвен гель на слизистые оболочки. Втирание препарата не является необходимым, а в случае воспалительных процессов даже нежелательно.

**Производитель.** RHONE-POULENC RORER, США-Франция.

## ЭССЕНЦИАЛЕ (ESSENTIALE)

### ЭССЕНЦИАЛЕ-ФОРТЕ (ESSENTIALE-FORTE)

**Состав и форма выпуска.** Эссенциале: 1 ампула (5 мл) содержит эссенциальных фосфолипидов 0.25 г; пиридоксина хлорида 0.0025 г; цианкобаламина 10 мкг; натрия D-пантотената 0.0015 г; никотинамида 0.025 г. Эссенциале-форте: 1 капсула содержит эссенциальных фосфолипидов 0.3 г; тиамина мононитрата 0.006 г; рибофлавина 0.006 г; пиридоксина хлорида 0.006 г; цианкобаламина 6 мкг; никотинамида 0.03 г; токоферола ацетата 0.006 г. 1 ампула (10 мл) содержит: эссенциальных фосфолипидов 1.0 г; пиридоксина хлорида 0.005 г; цианкобаламина 15 мкг; натрия D-пантотената 0.003 г; никотинамида 0.1 г. Эссенциальные фосфолипиды представлены диглицеридными эфирами холинфосфорной кислоты естественного происхождения с преобладанием ненасыщенных жирных кислот - линолевой (около 70%), линоленовой и олеиновой. Капсулы по 50 шт. в упаковке. Ампулы 5 мл по 5 шт. в упаковке. Ампулы 10 мл по 5 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Входящие в состав препарата фосфолипиды являются основными элементами в структуре клеточной оболочки и митохондрий. Витамин выполняют функцию кофакторов в процессах окислительного декарбоксилирования. Препарат регулирует липидный и углеводный обмен, улучшает функциональное состояние печени и ее детоксикационную функцию, способствует сохранению и восстановлению структуры гепатоцитов, тормозит формирование соединительной ткани в печени.

**Показания.** Гепатит (острый и хронический), жировая дистрофия печени различного генеза (сахарный диабет, хроническая инфекция, интоксикация, в том числе алкогольные интоксикации), цирроз печени, печеночная кома, токсикоз беременных, лучевая болезнь, псориаз, отравления, профилактика преждевременного старения.

**Режим дозирования.** В начале лечения желательно комбинировать парентеральное введение препарата с приемом внутрь. Внутривенно вводят по 10-20 мл 2-3 раза в сутки (лучше вводить капельно со скоростью 40-50 капель/мин, растворить эссенциале следует в 250-300 мл 5% р-ра глюкозы или де-

кстрозы). Внутрь назначают по 2 капсулы 2-3 раза в день во время еды с небольшим количеством жидкости. По мере улучшения состояния больного можно перейти на лечение только капсулами. Минимальная продолжительность курса лечения 3 месяца; при необходимости курс можно повторить. При псориазе лечение начинают с приема внутрь по 2 капсулы 3 раза в день в течение 2-3 недель. Затем в течение 10 дней проводят по 1 ампулу (5 мл) ежедневно с однократным применением ПУВА-терапии. По окончании вливания возобновляют прием капсул и продолжают его в течение 2 месяцев. Побочное действие. В редких случаях возможны тошнота, боль в эпигастрии.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Для приготовления растворов эссенциале для внутривенного введения нельзя применять растворы электролитов. Парентерально следует вводить только прозрачные растворы.

**Производители.** Эссенциале (Essentiale) RHONE-POULENC RORER, США-Франция; Эссенциале-форте (Essentiale-forte) RHONE-POULENC RORER, США-Франция; BOSNALIFEK, Босния и Герцеговина (сотрудничество с Rhone-Poulenc Rorer США-Франция).

## ЭСТАЗОЛАМ (ESTASOLAM)

Международное наименование — *estasolam*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - эстазолам. Таблетки 0.002 г по 20 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Эстазолам - транквилизирующее средство из группы производных бензодиазепина. Препарат обладает низкой токсичностью, незначительным воздействием на тонус мышц и небольшим противосудорожным действием. Оказывает седативное и снотворное действие.

**Показания.** Нарушения сна при неврозах, психосоматических состояниях и органических заболеваниях.

**Режим дозирования.** Эстазолам назначают в качестве снотворного средства по 2 мг за полчаса перед сном. Ослабленным и пожилым пациентам достаточно 1 мг препарата.

**Побочное действие.** Сонливость и мышечная слабость в течение дня, неустойчивость походки и неkoordinированность движений, головокружение. Резкая отмена препарата вызывает беспокойство, раздражительность, тошноту.

**Противопоказания.** Гиперчувствительность к бензодиазепинам, период беременности и кормления грудью, миастения, тяжелая дыхательная недостаточность.

**Особые указания.** При длительном применении к эстазоламу может развиться привыкание. Отмечается синергизм действия при комбинировании эстазолама с микродозами, курареподобными веществами, а так же препаратами, действующими на центральную нервную систему. С осторожностью следует назначать препарат при печеночной и почечной недостаточности.

**Производитель.** POLFA, Польша.

## ЭСТРАДЕРМ TTC (ESTRADERM TTS)

Международное наименование — *estradiol*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - эстрадиол. Трансдермальная терапевтическая система представляет собой пластырь с контактной поверхностью 5, 10 и 20 кв. см. и номинальным количеством высвобождаемого эстрадиола 25, 50 и 100 мкг/сутки, соответственно. Пластырь по 6 шт. в упаковке.

**Фармакологическое действие.** Эстрадиол - высокочувствительный эстроген, оказывающий специфическое действие на органы мишени: матку, влагалище, грудную железу, а также уретру, печень, гипоталамус, гипофиз. Эстрадиол образуется в организме женщины со времени первой менструации и до менопаузы, главным образом, фолликулярными яичниками. Гормон стимулирует развитие матки и вторичных женских половых

признаков при их недоразвитии, вызывает полиферацию эндометрия, устраняет общие расстройства, возникающие при недостаточной функции половых желез в климактерическом периоде или после гинекологических операций (приливы, расстройства сна, атрофия мочеполовой системы, остеопороз).

**Показания.** Аменорея первичная и вторичная; гипоплазия полового аппарата и вторичных половых признаков; климактерические и посткастрационные расстройства; бесплодие; слабость родовой деятельности.

**Режим дозирования.** Систему Эстрадерм ТТС наклеивается на чистый, сухой и интактный участок кожи в области нижней части спины или на животе. Систему апплицируют 2 раза в неделю, то есть каждый 3-й или 4-й день. Лечение начинают системой Эстрадерм ТТС 50, в дальнейшем корректируют дозу в зависимости от клинического эффекта. Для поддерживающей терапии применяют минимальную эффективную дозу. Препарат применяют циклически: 3 недели лечения (6 аппликаций) сменяет 7-дневный перерыв. После гистерэктомии препарат назначают непрерывно.

**Побочное действие.** Чувство напряжения в молочной железе, маточные и вагинальные кровотечения (эти явления - следствие передозировки препарата). Развитие карциномы эндометрия (у женщин с интактной маткой после менопаузы), в месте наложения пластыря - покраснение кожи, кожный зуд. **Противопоказания.** Рак молочной железы и эндометрия; лейомиома матки; эндометриоз; маточное кровотечение неизвестной этиологии; тяжелые поражения печени; активные тромбоэмболические процессы; беременность.

**Особые указания.** Назначение препарата должно предшествовать тщательное гинекологическое обследование, которое при длительной терапии следует повторять, по меньшей мере, 1 раз в год. Терапию эстрадионом обязательно следует сочетать с применением гестагенов. С осторожностью следует назначать больным с сердечной недостаточностью, нарушениями функции печени и почек, тяжелой гипертензией, эпилепсией.

Производитель. *CIBA-GEIGY*, Швейцария.

#### ЭСТРАДУРИН (ESTRADURIN)

Международное наименование — *polyestradiol phosphat*.

**Состав и форма выпуска.** 1 флакон эстрадурина 40 содержит: полиэстрадиола фосфата 0.04 г, мепивакина HCL 0.005 г, никотинамида 0.025 г, гидроксид натрия, фосфата натрия, хлорида натрия. 1 флакон эстрадурина 80 содержит: полиэстрадиола фосфата 0.08 г, мепивакина HCL 0.005 г, никотинамида 0.040 г, гидроксид натрия, фосфата натрия, хлорида натрия. Флаконы по 1 и 10 шт. в упаковке + вода для инъекций (2 мл) в ампулах.

**Фармакологическое действие.** Полиэстрадиола фосфат - водорастворимый высокомолекулярный сложный полиэфир, состоящий из фосфорной кислоты и 17 бета-эстрадиола, пролонгирующего действия для парентерального применения. Вывосходящийся в результате гидролиза эстрогенный гормон эстрадиол имеет постоянную высокую концентрацию в плазме, при этом отмечается снижение уровня тестостерона на 80-90% от исходных значений.

**Показания.** Карцинома предстательной железы. У женщин - заместительная терапия при недостаточности эстрогенов; климактерический синдром (только эстрадурина 40 мг).

**Режим дозирования.** Вводят внутримышечно 1 раз в 4 недели. Применяют следующие разовые дозы препарата: при карциноме предстательной железы - 160-320 мг; для заместительной терапии - 40 мг; при климактерическом синдроме - 20-40 мг.

**Побочное действие.** У мужчин - гинекомастия и снижение либидо или потенции. Редко - тромбоэмболия, повышение АД, задержка натрия и воды, тошнота, рвота, головная боль, умственная депрессия; аллергические реакции на мепиваки-

нин: кожная сыпь, бронхообструктивный синдром, анафилактический шок.

**Противопоказания.** Выраженные нарушения функции печени, тромбоэмболический синдром, активный тромбоз, длительный иммобилизация, синдром Дабина-Джонсона, серповидно-клеточная анемия, синдром Ротора, повышенная чувствительность к компонентам препарата. У женщин - беременность, лактация, меноррагии неуточненного генеза, эстрогензависимые опухоли, эндометриоз, аномалистические указания на желтуху и отосклероз, развившиеся во время беременности.

**Особые указания.** С особой осторожностью следует назначать препарат больным с хронической сердечной и почечной недостаточностью, артериальной гипертензией, эпилепсией, мигренью, нарушениями функции печени, порфирией, отосклерозом, нарушением мозгового кровообращения, ИБС; больным с аномалистическими указаниями на тромбоэмболический синдром и тромбоз. В процессе лечения препаратом необходим систематический контроль АД, функционального состояния печени; у больных сахарным диабетом - концентрации глюкозы в крови. Раствор препарата следует готовить непосредственно перед введением. Лечение должно быть прекращено по крайней мере за 6 недель до операции, связанной с повышенным риском тромбозов, а также в период длительной иммобилизации, при появлении мигренозных головных болей, внезапном нарушении зрения (подозрение на тромбоз вен сетчатки), развитии тромбоза или тромбозов, холестатического гепатита, повышении АД.

Производитель. *KABI PHARMACIA*, Швеция.

#### ЭСТРАЦИТ (ESTRACYT)

Международное наименование — *estramustin phosphat*.

**Состав и форма выпуска.** Активное вещество - эстрамустина фосфат. Капсулы 0.14 г. Порошок 0.15 и 0.3 г в флаконах по 10 шт. в упаковке в комплекте с 10 ампулами растворителя.

**Фармакологическое действие.** Обладает алкилирующим и эстрогенным действием. Используется при лечении карциномы предстательной железы. Метаболиты препарата эстрамустина и эстрамустина обладают антигипотетическим действием, а образующиеся в результате их метаболизма эстрон и эстрадиол обладают антигонадотропным эффектом. Эстрамустина избирательно кумулирует в ткани опухоли, поэтому редко вызывает угнетение костно-мозгового кровообращения.

**Показания.** Карцинома предстательной железы, поздние стадии, особенно у больных с гормонально-рефрактерными опухолями и как первичная терапия у больных с плохим прогнозом.

**Режим дозирования.** Внутрь назначают по 2-3 капсулы 2 раза в день. Лечение может быть начато с в/в струйных инъекций по 0.3-0.45 г в сутки в течение максимум 3-х недель, после чего переходят на пероральное назначение препарата или продолжают в/в инъекции по 0.3 г 2 раза в неделю. Препарат можно вводить также и капельно в 250 мл 5 % раствора глюкозы в течение не более 3 ч. Если спустя 4 недели не отмечено никакого эффекта, лечение следует прекратить. Капсулы следует принимать не менее, чем за 1 ч до или через 2 ч после еды, запивая водой.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота (особенно при назначении внутрь), задержка жидкости, отеки, гинекомастия, импотенция, нарушение функции печени и повышение уровня в крови печеночных трансаминаз, диарея; при в/в введении - зуд и жжение в месте инъекции, возможен местный тромбоз. Редко - обратимая лейкопения и тромбоцитопения, депрессия, головная боль, сонливость, спутанность сознания, кожная сыпь аллергического генеза. Описаны единичные случаи отека Квинке. Препарат обладает мутагенными свойствами.

**Противопоказания.** Заболевания печени и заболевания сер-



дечно-сосудистой системы тяжелого течения, активный тромбоз, тромбоэмболический синдром, повышенная чувствительность к эстрадиолу и/или азотистому иприту.

**Особые указания.** С особой осторожностью следует назначать больным, имеющим анамнестические указания на тромбоз, тромбоэмболический синдром, особенно в тех случаях, когда они связаны с применением эстрогенов: больным с ИБС, хронической сердечной недостаточностью, артериальной гипертензией, нарушением мозгового кровообращения, почечной недостаточностью, нарушениями функций печени, обменными заболеваниями костной ткани, эпилепсией, мигренью. В процессе лечения препаратом необходим систематический контроль АД, показателей функционального состояния печени; у больных сахарным диабетом — контроль концентрации глюкозы в крови. На фоне терапии эстрадиолом больным следует пользоваться контрацептивными средствами. Эстрадиол нельзя принимать одновременно с молоком, молочными продуктами, препаратами, содержащими кальций или другие поливалентные ионы металлов, так как при этом всасывание препарата уменьшается.

Производитель: KABI PHARMACIA, Швеция.

## ЭСТРИОЛ (ESTRIOL) объединенный препарат

Международное наименование — *estriol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эстриол. Таблетки, раствор для инъекций, мазь, суппозитории вагинальные.

**Фармакологическое действие.** Способствует восстановлению нормального влагалищного эпителия при его атрофических изменениях в менопаузальном и постменопаузальном периодах, приводит к нормализации микрофлоры влагалища, тем самым повышая сопротивляемость эпителия влагалища к инфекционным и воспалительным процессам. Оказывает незначительное влияние на минеральный обмен, белковый обмен, уровень сахара в крови, периферическую картину крови, содержание фосфора в сыворотке. Применение эстриола вызывает незначительное повышение объема плазмы, снижение холестерина сыворотки крови, увеличивает время циркуляции кортикостероидов в крови, стимулирует парасимпатикомиметические реакции.

**Показания.** Атрофические изменения слизистой влагалища; профилактика рецидивирующих инфекций со стороны влагалища и нижних отделов мочевого тракта; частое и болезненное мочеиспускание; умеренно выраженное недержание мочи; климактерический синдром.

**Режим дозирования.** Назначают внутрь в начальной суточной дозе 4-8 мг 1 раз в день в течение 2-3 недели; затем постепенно снижают дозу до 1-2 мг/сут, а в некоторых случаях до 0.25 мг/сут. Суппозиторий вводят во влагалище 0.5 мг/сут в первые 2-3 недели; затем постепенно снижают дозу до 0.5 мг 2 раза в неделю. Мазь так же вводят интравагинально по 1 мг/сут в первые недели лечения с постепенным снижением дозы до 1 мг/сут 2 раза в неделю.

**Побочное действие.** При применении препарата по показаниям в рекомендуемой дозировке переносятся хорошо. Редко — болезненность молочных желез, гиперсекреция цервикальной слизи, задержка жидкости, очаговая пигментация, тошнота, повышение артериального давления, головная боль, нарушение зрения, боль в икроножных мышцах.

**Противопоказания.** Беременность, тромбоз, эмболия, выраженное нарушение функции печени, гормонозависимые опухоли матки или грудных желез, маточное кровотечение неясной этиологии.

**Особые указания.** При длительном лечении эстрогенами показано проведение систематических медицинских обследований. С особой осторожностью следует применять препарат у женщин с признаками сердечной недостаточности, артериальной гипертензией, выраженным нарушением функции печени и почек, симптомами задержки жидкости, эпилеп-

сией, мигренью, эндометриозом, фиброэктоименой мастопатией, порфирией, гиперлипотеинемией, указанными в анамнезе на тромбоэмболические процессы, зуд, холестатическую желтуху, герпесом во время беременности или во время приема стероидных препаратов. С осторожностью назначают одновременно с барбитуратами, психотропными средствами, антигиперлипидическими средствами, рифампицином, алкоголем.

Производители. Овестин (Ovestin) ORGANON, Нидерланды; Эстриол (Estriol) JENAPHARM, Германия.

## ЭСТРИОЛ (ESTRIOL)

Международное наименование — *estriol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — эстриол. Таблетки 0.0005 г по 20 шт. в упаковке. Раствор для инъекций (1 ампула содержит 0.001 г активного вещества) по 10 шт. в упаковке.

Производитель: JENAPHARM, Германия.

(см. ЭСТРИОЛ объединенный препарат)

## ЭСТРОГЕНЫ КОНЬЮГИРОВАННЫЕ (ESTROGENAS CONJ.)

Состав и форма выпуска. Активное вещество — конъюгированные эстрогены. Таблетки, драже.

**Фармакологическое действие.** Облегчает и купирует проявления климактерического синдрома: чувство жара, потливость, головокружение, раздражительность, депрессивное состояние. Предотвращает развитие остеопороза, инволюцию половых органов. Способствует нормализации менструального цикла у женщин детородного возраста.

**Показания.** Климактерический синдром, эстрогенная недостаточность в менопаузальном и постменопаузальном период; постменопаузальный остеопороз; дисфункциональные маточные кровотечения; дисменорея; аменорея.

**Режим дозирования.** Обычная доза для циклического применения 0.625 мг-1.25 мг в день. Чередуется трехнедельный прием препарата с недельным перерывом. При наличии менструальных кровотечений прием препарата начинают с 5-го дня менструального цикла, а с 15 по 21 день дополнительно назначают какой-либо гестагенный препарат. При длительном отсутствии менструаций лечение начинают спонтанно в любой день. При необходимости суточная доза препарата может быть увеличена до 3.75 мг. Такая доза может быть применена на 5-7 день лечения, а затем уменьшать ее уменьшают до 1.25 мг. При лечении злокачественных новообразований доза препарата колеблется от 3.75 до 7.5 мг.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, увеличение массы тела, маточные кровотечения, отечный синдром, транзиторное повышение трансаминаз в сыворотке крови, гиперлибрилинемия, аллергические реакции в виде кожной сыпи, головная боль, пигментация кожи лица, узелковая эритема. Редко — геморрагические высыпания на коже, новообразования эндометрия.

**Противопоказания.** Рак молочной железы и другие эстрогензависимые новообразования; маточные кровотечения неясной этиологии; тромбоз, тромбоэмболические заболевания; тяжелые заболевания сердечно-сосудистой системы; выраженное нарушение функции печени и/или почек, серповидно-клеточная анемия, врожденная тугоухость, нарушение свертывающей системы крови, беременность, длительная иммобилизация.

**Особые указания.** С осторожностью назначают препарат пациентам с страдающим сахарным диабетом, артериальной гипертензией, эпилепсией, рассеянным склерозом, порфирией, тетагией, мастопатией, тиреотоксикозом. Одновременное назначение с конъюгированными эстрогенами барбитуратов, гидантоинов, бутандиона, рифампицина может снизить эффективность препарата.

Производитель. Гормоплекс (Hormoplex) ICN GALENIKA,



Югославия: Премарин (Premarin) **WYETH GROUP**, Германия; Пресоме (Presome) **SOLVAY PHARMA—KALICHEMIE PHARMA**, Нидерланды.

### ЭСТУЛИК (ESTULIK)

Международное наименование — *guanfacin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — гуанфацин гидрохлорид. Таблетки 0.0005, 0.001 и 0.002 г по 30 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Обладает гипотензивным эффектом, который связан со снижением общего периферического сосудистого сопротивления, урежением ЧСС, уменьшением сердечного выброса. Механизм действия обусловлен стимуляцией постсинаптических альфа<sub>2</sub>-адренорецепторов тормозных структур ствола головного мозга и снижением потока симпатических импульсов к сосудам и сердцу. Продолжительность эффекта после приема разовой дозы составляет 8–16 часов.

Показания. Артериальная гипертензия.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально. Назначают в начальной дозе 0.5 мг или 1 мг один раз в сутки (на ночь). В случае необходимости дозу можно увеличить на 0.5–1 мг в неделю. Максимальная суточная доза — 4–6 мг (обычно в один прием на ночь; реже — в 2 приема).

Побочное действие. Сухость во рту, чувство усталости, слабость, сонливость, замедление скорости психических и двигательных реакций, заложенность носа, головноекружение, головная боль. Редко — ортостатическая гипотензия, бессонница, беспокойство, запор, снижение желудочной секреции, снижение аппетита, тошнота, депрессия, брадикардия, снижение либидо, импотенция.

Противопоказания. Депрессия, выраженный атеросклероз сосудов головного мозга, облитерирующие заболевания периферических артерий, выраженная синусовая брадикардия, АВ блокада II и III степени, одновременное применение трициклических антидепрессантов, беременность, лактация, повышенная чувствительность к препарату.

Особые указания. Через 2–7 дней после внезапного прекращения приема эстублика возможно развитие синдрома отмены (в нетяжелой форме). При приеме препарата следует избегать потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенного внимания, быстрой психической и двигательной реакции. Для усиления гипотензивного эффекта эстублик можно комбинировать с диуретиком, бета-адреноблокатором, периферическим вазодилатором.

Производитель. **SANDOZ**, Швейцария; **EGIS**, Венгерская республика.

### ЭТАМБУТОЛ (ETHAMBUTOL)

Международное наименование — *ethambutol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — этамбутол гидрохлорид. Таблетки 0.2, 0.4, 0.6 и 0.8 г по 1000 шт. в металлическом контейнере или контейнере из высокоплотного полиэтилена.

Фармакологическое действие. Противотуберкулезный препарат бактериостатического действия. Препарат подавляет размножение микобактерий туберкулеза, устойчивых к стрептомицину, изониазиду, ПАСК, этионамиду, канамицину. Этамбутол хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта, выделяется в основном с мочой.

Показания. Все формы легочного и внелегочного туберкулеза. Режим дозирования. При проведении первичного лечения препарат назначают в дозе 15 мг/кг массы тела 1 раз в сутки. При проведении повторного курса лечения этамбутол назначают в дозе 25 мг/кг массы тела 1 раз в сутки в течение 2-х месяцев, затем переходят на прием препарата в дозе 15 мг/кг. Побочное действие. Тошнота, потеря аппетита, рвота, головокружение, депрессия, аллергические реакции в виде кожной сыпи, уменьшение полей зрения, образование скотом.

Противопоказания. Неврит зрительного нерва, катаракта, диабетическая ретинопатия, воспалительные заболевания глаз, возраст до 13 лет, повышенная чувствительность к этамбутолу.

Особые указания. В начале лечения возможно усиление кашля, увеличение количества мокроты. Этамбутол назначают только в комбинации с другими противотуберкулезными препаратами. При проведении длительной терапии необходимо регулярно контролировать картину периферической крови, а также функциональное состояние печени и почек.

Производители. Комбутол (Combutol) **LUPIN**, Индия; Микобутол (Mycobutol) **CADILA**, Индия.

### ЭТИНИЛЭСТРАДИОЛ (ETHINYLESTRADIOL)

Международное наименование — *ethinylestradiol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — этинилэстрадиол. Таблетки 0.00001 г, 0.000025 г, 0.00005 г.

Фармакологическое действие. Гормональное средство эстрогенного ряда. При введении в организм вызывает пролиферацию эндометрия, стимулирует развитие матки и вторичных женских половых признаков при их недоразвитии, смягчает и устраняет в организме женщины последствия недостаточной функции половых желез. Оказывает гипохолестеринемическое действие.

Показания. Аменорея, олигоменорея, метро- и меноррагии, дисменорея, нежелательная лактация, угри, рак предстательной железы.

Режим дозирования. Доза подбирается врачом индивидуально в каждом конкретном случае. При аменорее и олигоменорее назначают от 0.02 мг до 0.1 мг в сутки в течение 20 дней, далее в течение 5 дней назначают внутримышечно прогестерон. При дисменорее каждые 2–3 месяца проводят курс терапии по 1–3 таблетки в сутки в течение 20 дней, начиная курс с 4–5 дня менструального цикла. Для прекращения нежелательной лактации микрофоллин назначают в первые 3 дня после родов по 2 таблетки 3 раза в день, в последующие 3 дня по 1 таблетке 3 раза в день, затем по 1 таблетке в день в течение 3-х дней. При лечении угрей назначают 3–6 таблеток 3 дня по 1 таблетке 3 раза в день. Эту дозу постепенно снижают до поддерживающей — 1 таблетка в день.

Побочное действие. Головокружение, тошнота, рвота, нарушение кальциевого обмена, отечный синдром. Редко — поражение костного мозга, неспецифическое увеличение йода в сыроватке крови.

Противопоказания. Новообразования половых органов, молочные железы, мастопатия, эндометрит, склонность к маточным кровотечениям, гиперэстрогенная фаза климакса.

Особые указания. С осторожностью назначают одновременно с барбитуратами.

Производители. Микрофоллин (Microfolin), **GEDEON RICHTER**, Венгерская республика; Этинилэстрадиол (Ethinylestradiol) **JENAPHARM**, Германия.

### ЭТИНИЛЭСТРАДИОЛ (ETHINYLESTRADIOL)

Международное наименование — *ethinylestradiol*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — этинилэстрадиол. Таблетки.

Производитель. **JENAPHARM**, Германия.

(см. ЭТИНИЛЭСТРАДИОЛ)

### ЭТИОНАМИД (ETHIONAMID)

Международное наименование — *ethionamid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — этионамид. Таблетки 0.25 и по 50 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Противотуберкулезный препарат. Угнетает рост и размножение микобактерий туберкулеза, не оказывает влияния на другие микроорганизмы. Этионамид усиливает фагоцитоз в очаге туберкулезного вос-

паления, что способствует его рассасыванию. В процессе лечения препаратом его бактериостатическая активность снижается.

**Показания.** Туберкулез легких (в случае непереносимости или неэффективности других противотуберкулезных препаратов).

**Режим дозирования.** Взрослым назначают в начальной суточной дозе 0.25 г; через 5 дней дозу увеличивают до 0.5 г/сут; еще через 5 дней дозу увеличивают до 0.75-1.0 г.

**Побочное действие.** Тошнота, рвота, диарея, боли в эпигастрии, нарушение функции печени, анорексия, аллергическая реакция в виде кожной сыпи. В редких случаях возможны психические нарушения и нарушения менструального цикла. Противопоказания. Беременность, детский возраст, повышенная чувствительность к препарату.

**Особые указания.** При лечении этионамидом необходимо ежемесячно контролировать уровень печеночных трансаминаз в плазме крови пациента.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

## ЭТОГЕЛЬ (ETOGELE)

Международное наименование — *etofenamat*.

Состав и форма выпуска. 1 г геля содержит 0.05 г этофенамата. 5% гель в количестве 40 г в тубе.

**Производитель.** KRKA, Словения (в сотрудничестве с Nordmark-Werke, Германия).

(см. ЭТОФЕНАМАТ)

## ЭТОМИДАТ (ETOMIDAT)

Международное наименование — *etomidat*.

Состав и формы выпуска. Активное вещество — этomidат. Раствор для инъекций в ампулах по 10 мл (0.002 г в 1 мл), а в упаковке 5 или 10 ампул.

**Фармакологическое действие.** Быстродействующее спяточное средство для в/в применения, используемое для интубационного наркоза. Действие препарата наступает быстро (через 4-5 мин после введения) и непродолжительно (3-8 мин.). Длительность сна зависит от введенной дозы. После быстрого пробуждения у больного отсутствуют сонливость. Практически не оказывает влияния на деятельность сердечно-сосудистой системы, лишен анальгетической активности. Обладает противосудорожным действием.

**Показания.** Препарат применяют для премедикации при проведении общей анестезии, при кратковременных оперативных вмешательствах, региональной анестезии, подготовке пациентов к инструментальным методам исследования, введении в наркоз при комбинированном наркозе 2 и 3 типа.

**Режим дозирования.** Препарат назначают в дозе 0.15-0.3 мг/кг веса тела (5-10 мл ампульного раствора) в течение 10-30 сек. При необходимости препарат вводят повторно в дозе 0.15 мг/кг веса не ранее 4 мин. после предыдущего введения, что увеличивает продолжительность наркоза до 10 мин. Максимальная разовая доза составляет 0.03 г. Сопутствующее использование средств для интубационного наркоза должно быть адаптировано к режиму дозирования этomidата.

**Побочное действие.** Спонтанные сокращения одной или нескольких групп мышц, боль в месте введения препарата (особенно при введении препарата в мелкие вены), подъем и последующее падение артериального давления, вызванное уменьшением периферического сопротивления сосудов, тахикардия. При использовании дозы препарата более 200 мг у некоторых пациентов возможно замедление пробуждения. Редко — снижение уровня кортизола в сыворотке крови, нарушение дыхания.

**Противопоказания.** Абсолютных противопоказаний к использованию препарата не установлено. В первом триместре беременности применять препарат следует только по жизненным показаниям.

**Особые указания.** Так как этomidат не обладает анальгетическим действием, рекомендуется перед его применением проводить введение 1-2 мл фентанила в/в в течение 1-2 мин. Препарат может вызвать уменьшение периферического сопротивления сосудов при комбинировании его с препаратами, влияющими на артериальное давление.

**Производители.** Гипномидат (Hypnomidate) JANSSEN PHARMACEUTICA, Бельгия; Раденаркон (Rademarkon) AWD, Германия.

## ЭТОФЕНАМАТ (ETOFEENAMAT)

Международное наименование — *etofenamat*.

Состав и форма выпуска. 1 г геля содержит 0.05 г этофенамата. 5% гель.

**Фармакологическое действие.** При местном применении оказывает противовоспалительное и анальгетическое действие.

**Показания.** Все болезненные состояния ревматического характера, растяжения, вывихи, ушибы и контузии без нарушения целостности тканей. Как аспомогательное средство применяется при хронических ревматических заболеваниях воспалительного или дегенеративного характера: мышечный ревматизм, люмбаго, ишиалгия, бурсит, тендовагинит.

**Режим дозирования.** 2-3 раза в день наносится на больное место. В зависимости от величины пораженной поверхности выдавить 5-10 см геля и медленно втереть в кожу.

**Побочное действие.** В исключительных случаях на коже появляется краснота, сыпь, жжение или зуд.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Особые указания.** Препарат нельзя наносить на поврежденную или пораженную экземой кожу.

**Производители.** Этогель (EtoGel) KRKA, Словения (в сотрудничестве с Nordmark-Werke, Германия); Реймон гель (Rheumon gel) BAYER, Германия.

## ЭУГЛУКОН (EUGLUCON)

Международное наименование — *glibenclamid*.

Состав и форма выпуска. Упаковки по 30 и 100 таблеток. 1 таблетка содержит 0.005 г глибенкламида.

**Производители.** BOEHRINGER MANNHEIM, Австрия; PLIVA, Хорватия.

(см. ГЛИБЕНКЛАМИД)

## ЭУНОКТИН (EUNOSTIN)

Международное наименование — *nitrazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — нитразепам. Таблетки 0.01 г по 10 шт. в упаковке.

**Производитель.** GEDEON RICHTER, Венгерская республика.

(см. НИТРАЗЕПАМ)

## ЭУФИЛЛИН 0.24 (EUPHYLLIN 0.24)

Международное наименование — *theophyllamin*.

Состав и форма выпуска. Ампулы 10 мл. 1 мл раствора содержит 0.024 г теофиллина.

**Производитель.** BYK GULDEN, Германия.

(см. ТЕОФИЛЛАМИН)

## ЭУФИЛЛИН РЕТАРД Н (EUPHYLLIN RETARD N)

Международное наименование — *theophyllin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество — безводный теофиллин. 1 таблетка, покрытая оболочкой, содержит 0.125 или 0.25 г безводного теофиллина. Таблетки по 20, 50 или 100 шт. в упаковке.

**Производитель.** BYK GULDEN, Германия.

(см. ТЕОФИЛЛИН)

**ЗУФИЛОНГ (EUPHYLONG)**Международное наименование — *theophyllin*.

Состав и форма выпуска. 1 капсула содержит 0.25 или 0.375 г безводного теофиллина. Капсулы по 20, 50 или 100 шт. в упаковке.

Производитель. **BYK GULDEN**, Германия.  
(см. ТЕОФИЛЛИН)**ЭФЕРОКС (EFEROX)**Международное наименование — *levotiroxin*.

Состав и форма выпуска. Таблетки по 25, 50, 75, 100 и 150 мкг левотироксина.

Производитель. **WYETH GROUP**, Германия.  
(см. ЛЕВОТИРОКСИН)**ЭФУДИКС (EFUDIX)**Международное наименование — *flourouracil*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - фторурацил. 5% эмульсия по 20 г в тубе.

Производитель. **ROCHE**, Швейцария.  
(см. ФТОРУРАЦИЛ)**ЭФФЛЮМИДЕКС (EFFLUMIDEX).**

Состав и форма выпуска. Активное вещество - флорометолон. Стерильные глазные капли. Суспензия (1 мл препарата содержит флорометолон 0.001 г, спирта поливинилового 0.014 г, динатрия эдетата 0.00127 г, бензалкония хлорида 0.00004 г) по 5 мл в пластмассовом флаконе-капельнице.

Фармакологическое действие. Активным компонентом суспензии является флорометолон, весьма эффективный противовоспалительный стероид, который препятствует образованию отеков, отложению фибрина, расширению капилляров, миграции лейкоцитов, отложению коллагена, рубцеванию.

Показания. Воспалительные заболевания глаза неинфекционной этиологии: ирит, иридоциклит, склерит, эписклерит, тяжелые формы конъюнктивита, кератит, устойчивые аллергии и воспалительные процессы после оперативных вмешательств.

Режим дозирования. Закапывают по 1-2 капли в конъюнктивальный мешок 2-4 раза в день. В течение первых 24-48 часов капли можно закапывать через каждый час. Для обеспечения терапевтического эффекта, лечение не следует преждевременно прекращать.

Побочное действие. Перфорация роговицы при заболеваниях, ведущих к истончению роговицы.

Противопоказания. Острые, не леченные гнойные инфекции глаза; повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Особые указания. При длительном применении необходимо 1 раз в месяц подвергнуть глаза контрольному осмотру, с целью исключения осложнений. Лицам, носящим контактные линзы, препарат следует закапывать перед накладыванием или после снятия контактных линз.

Производитель. **ALLERGAN**, Германия.**ЭФФОРТИЛ (EFFORTIL)**Международное наименование — *aetlaephin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - этилэфрин гидрохлорид. Таблетки по 0.005 г; ампулы по 1 мл, содержащие 10 мг этилэфрина хлорида; раствор для приема внутрь, 1 мл (15 капель) - 0.0075 г этилэфрина хлорида.

Фармакологическое действие. Симпатомиметик, стимулирует сердечно-сосудистую систему. Улучшает работу сердца, вызывает сужение периферических сосудов, уменьшает время кровообращения, увеличивает количество циркулирующей крови, нормализует сниженное АД.

Показания. Недостаточность кровообращения, ортостатические нарушения при астеническом синдроме, некоторые фор-

мы головной боли, обусловленные вазомоторными нарушениями, склонность к ортостатической коллапсу у пациентов с демпинг-синдромом. Хронические инфекционные заболевания, состояния после хирургических операций, родов, юношеский возраст. Профилактика сосудистых реакций при диагностических и хирургических процедурах.

Режим дозирования. Таблетки: Взрослые и дети старше 6 лет 1-2 таб. 3 раза в день; дети 2-6 лет 0.5-1 таб. 3 раза в день. Раствор для приема внутрь: Взрослые и дети старше 6 лет 10-20 капель (5-10 мл) 3 раза в день; дети 2-6 лет 5-10 капель (2.5-5 мл) 3 раза в день; дети младше 2 лет 2-5 капель (1.25-2.5 мл) 3 раза в день. Ампулы: Взрослые и дети старше 6 лет 7-10 мл (0.7-1 мл); дети 2-6 лет 4-7 мл (0.4-0.7 мл); дети младше 2 лет 2-4 мл (0.2-0.4 мл). Подкожные и внутримышечные инъекции - с интервалом 1-3 часа по необходимости. Инфузия: Взрослые и дети старше 6 лет 0.4 мг/мин (0.2-0.6 мл/мин); дети 2-6 лет 0.2 мг/мин (0.1-0.4 мл/мин); дети младше 2 лет 0.1 мг/мин (0.05-0.2 мл/мин).

Побочное действие. Возможны сердцебиение, беспокойство, пототделение, головная боль.

Противопоказания. Тиреотоксикоз, феохромоцитомы, закрытоугольная глаукома, гипертрофия предстательной железы с задержкой мочеиспускания.

Особые указания. С осторожностью назначать больным с тахикардией, аритмией, тяжелыми органическими поражениями сердечно-сосудистой системы. Необходимо уменьшение дозы при заболеваниях почек и печени. Действие препарата усиливается гуанетидином, трициклическими антидепрессантами, симпатомиметиками, препаратами кальция, дезоксикортикостеронацетатом; ослабляется - хинидином и бета-блокаторами.

Производитель. **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия.**ЭФФОРТИЛ ДЕПО (EFFORTIL DEPOT)**Международное наименование — *aetlaephin*.

Состав и форма выпуска. 1 капсула пролонгированного действия содержит 0.025 г этилэфрина хлорида; 1 ампула-депо содержит 0.015 г этилэфрина хлорида. Ампулы 1 мл по 6 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Симпатомиметик, стимулирует сердечно-сосудистую систему. Повышает силу сердечных сокращений, суживает периферические сосуды, увеличивает количество циркулирующей крови, нормализует повышенное АД. Депо-формы обеспечивают длительное действие препарата.

Показания. Гипотонические состояния: коллапс, ортостатическая гипотония, конституциональная гипотония, гипотония при различных заболеваниях и в период реконвалесценции.

Режим дозирования. Капсулы пролонгированного действия: взрослые и дети старше 6 лет 1 капсула (25 мг) утром до завтрака. Капсулы глотают не разжевывая, запивая водой. При необходимости днем назначаются вторая капсула. В отдельных случаях - 2 капсулы утром и 1 - днем. Ампулы: 1-2 ампулы (1-2 мл), дети школьного возраста - 1 ампула, дети младшего возраста - 0.7 мл, младенцы - 0.3 мл.

Побочное действие. Возможны сердцебиение, беспокойство, пототделение, головная боль.

Противопоказания. Тиреотоксикоз.

Особые указания. С осторожностью назначать больным с тахикардией, аритмией, тяжелыми органическими поражениями сердечно-сосудистой системы. Необходимо уменьшение дозы при заболеваниях почек и печени. Действие препарата усиливается гуанетидином, трициклическими антидепрессантами, симпатомиметиками, препаратами кальция, дезоксикортикостеронацетатом; ослабляется - хинидином и бета-блокаторами.

Производитель. **BOEHRINGER INGELHEIM**, Германия.

## ЭХИНАЦИН ЖИДКИЙ (ECHINACIN LIQUIDUM)

Состав и формы выпуска. Раствор во флаконах по 25, 50 и 100 мл. 100 г раствора содержит экстракт из растения *Echinacea purpurea* 80 г и 22 мл этилового спирта. Раствор в ампулах по 2 мл. В 1 мл раствора содержится 0.1 г экстракта из растения *Echinacea purpurea*. Капсулы по 20 и 40 шт. в упаковке, содержащие 0.0885 г сухого экстракта *Echinacea purpurea*. Мазь в тюбиках по 20 и 50 г, в 100 г которой содержится 16 г сухого экстракта *Echinacea purpurea*, а также метил-4-гидроксibenзоат в качестве консерванта.

Фармакологическое действие. Механизм действия препарата не известен.

Показания. Поддерживающая (общеукрепляющая) терапия хронических инфекций легких и мочевыводящих путей. Местное лечение длительно незаживающих ран.

Режим дозирования. Раствор для применения внутрь: при необходимости достижения быстрого эффекта применяется 40 капель эхинацины. Непосредственно после этого в течение последующих 2-х часов принимается еще 20 капель. В даль-

нейшем препарат принимается по 20 капель 3 раза в день, но не более 8 недель. Раствор для парентерального применения: препарат вводится внутримышечно по 1-3 ампулы в неделю. Продолжительность лечения не более 3 недель. Капсулы: по 1 капсуле 3-4 раза в день для рассасывания в полости рта. Длительность лечения не более 8 недель. Мазь: наносить на пораженные участки кожи ежедневно, но не более 8 недель.

Побочное действие. Только парентеральное введение эхинацины может сопровождаться ознобом с незначительным подъемом температуры, тошнотой и рвотой. Возможно возникновение аллергических реакций.

Противопоказания. Эхинацин не должен применяться при прогрессирующих системных заболеваниях, таких как туберкулез, лейкозы, гемоцитозы, распространенном атеросклерозе и аллергических реакциях.

Особые указания. Применение препарата у больных диабетом может привести к ухудшению их состояния.

Производитель. *MADAUS*, Германия.

# Ю

## ЮНИКАП М (UNICAP M)

Состав и форма выпуска. В 1 таблетке содержится витамина А (5000 МЕ) 1.5 мг; витамина Д (500 МЕ) 12.5 мкг; витамина В1 (тиамин мононитрат) 2.5 мг; витамина В2 (рибофлавин) 2.5 мг; витамина С 50 мг; никотинамида 20 мг; пиридоксина гидрохлорида 0.5 мг; пантотената кальция 5 мг; витамина В12 (цианокобаламина) 2 мг; железа (в форме fumarата железа) 10 мг; йода (в форме йодида калия) 0.15 мг; меди (в форме сульфата) 1 мг; марганца (в форме сульфата) 1 мг; магния (в форме оксида) 6 мг; калия (в форме сульфата) 5 мг; кальция (в форме карбоната) 35 мг. Таблетки по 30, 60, 90, 100, 500 или 1000 шт. во флаконах.

Фармакологическое действие. Определяется комплексом витаминов и минералов, входящих в состав препарата.

Показания. Авитаминоз и минеральная недостаточность у взрослых.

Режим дозирования. Внутрь по 1 таблетке в день или согласно назначению врача.

Побочное действие. При соблюдении дозировки отсутствует. При передозировке вероятны тошнота, рвота, заторможенность, боли в эпигастриальной области, бледность, цианоз, сонливость, шок.

Противопоказания. Аллергия к компонентам препарата.

Особые указания. В случае передозировки в зависимости от числа принятых таблеток следует принять обычные меры первой помощи (вызвать рвоту или сделать промывание желудка). В случае интоксикации железом, подтвержденной повышением сыровоточной концентрации железа более 400 мкг/100 мл, следует применять внутримышечно дефероксамин в дозе 1-2 г каждые 3-12 часов.

Производитель. *UPJOHN*, ДЖ (ECCACIBASI, Турция (по лицензии *Upjohn*, США).

## ЮНИКАП Т (UNICAP T)

Состав и форма выпуска. В 1 таблетке содержится витамина А (5000 МЕ) 1.5 мг; витамина Д (500 МЕ) 12.5 мкг; витамина В1 (мононитрат) 10 мг; витамина В2 (рибофлавин) 10 мг; витамина С 350 мг; никотинамида 100 мг; пиридоксина гидрохлорида 2 мг; пантотената кальция 20 мг; витамина В12 (цианокобаламина) 4 мг; fumarата железа 10 мг; йодида калия 0.15 мг; сульфата меди 1 мг; сульфата марганца 1 мг; оксида магния 6 мг; сульфата калия 5 мг; карбоната кальция 50 мг. Таблетки по 30, 60, 90, 100, 500 или 1000 шт. во флаконах.

Фармакологическое действие. Обусловлено комплексом витаминов и минералов, входящих в состав препарата.

Показания. Авитаминоз и минеральная недостаточность у взрослых.

Режим дозирования. Внутрь по 1 таблетке в день или согласно назначению врача.

Побочное действие. При соблюдении дозировки отсутствует. При передозировке возможны тошнота, рвота, заторможенность, боли в эпигастриальной области, бледность, цианоз, сонливость, шок.

Противопоказания. Аллергические реакции на отдельные компоненты препарата.

Особые указания. В случае передозировки в зависимости от числа принятых таблеток следует принять обычные меры первой помощи (вызвать рвоту или сделать промывание желудка). В случае интоксикации железом, подтвержденной повышением сыровоточной концентрации железа более 400 мкг/100 мл, следует применять внутримышечно дефероксамин в дозе 1-2 г каждые 3-12 часов.

Производитель. *UPJOHN*, США.

## ЮНИКАП Ю (UNICAP Jr)

Состав и форма выпуска. В 1 таблетке содержится витамина А 5000 МЕ; витамина В1 1.5 мг; витамина В2 1.7 мг; витамина В6 2 мг; витамина В12 6 мкг; витамина С 60 мг; витамина Д (холекальциферол) 400 МЕ; витамин Е (ацетат) 15 МЕ; фолиевая кислота 400 мкг; никотиновая кислота 20 мг (в виде никотинамида). Таблетки по 30 и 120 шт. во флаконах.

Фармакологическое действие. Определяется действием витаминов, входящих в состав препарата.

Показания. Профилактика гиповитаминоза у детей старше 4 лет.

Режим дозирования. Внутрь по 1 таблетке в день или согласно назначению врача.

Побочное действие. При соблюдении дозировки отсутствует. При передозировке вероятны тошнота, рвота, сонливость, боли в эпигастриальной области; бледность, цианоз, головокружение и шок.

Противопоказания. Аллергия к компонентам препарата.

Особые указания. В случае передозировки в зависимости от числа принятых таблеток следует принять обычные меры первой помощи, то есть вызвать рвоту или сделать промывание желудка.

Производитель. *UPJOHN*, США.

**ЮРИНЕКС (URINEX)**

Международное наименование — *bumetanid*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - буметанид. Таблетки 1 мг по 20 шт. в упаковке. Раствор для инъекций 2 мл (0.5 мг) в ампулах по 10 шт. в упаковке.

Фармакологическое действие. Сильный диуретик короткого действия. Увеличивает экскрецию ионов натрия, хлора, кальция, магния. Механизм действия связан с блокадой активной реабсорбции ионов натрия на 20-30% в восходящем расширении петли Генле. При внутривенном введении вызывает расширение периферических вен, уменьшает преднагрузку, снижает давление заполнения левого желудочка и давление в легочной артерии. Снижает системное АД.

Показания. Отечный синдром различного генеза (при хронической сердечной недостаточности II Б-III стадий, синдроме portalной гипертензии, нефротическом синдроме). Отек легких, сердечная астма, отек мозга, хроническая почечная недостаточность, некоторые формы артериальной гипертензии и гипертензивного криза, эклампсия, форсированный диурез.

Режим дозирования. Устанавливают индивидуально, с учетом выраженности нарушений водно-электролитного баланса, величины клубочковой фильтрации, тяжести состояния больного. В процессе лечения режим дозирования юринекса корректируют в зависимости от величины диуретического ответа и динамики состояния пациента. При отеках средней выраженности назначают препарат внутрь в разовой дозе 1-2 мг (обычно назначают утром натощак). При выраженном отеком синдроме назначают внутрь в разовой дозе до 8-15 мг. Больным с резко сниженной клубочковой фильтрацией и низкими диуретическим ответом на пероральное назначение юринекса, а также при отеке легких и других экстренных состояниях назначают препарат внутривенно в разовой дозе 0.5-1 мг (2-4 мл). Препарат разводят в 20 мл физиологического раствора или 5% раствора глюкозы и вводят струйно медленно. При необходимости введение повторяют через 20 мин. При почечной недостаточности юринекс вводят в/в капельно в дозе 2-5 мг в 500 мл физиологического раствора в течение 30-60 минут. При необходимости инфузию повторяют в той

же дозе через 6-8 часов. При отравлении лекарственными препаратами юринекс вводят внутривенно в начальной дозе 2 мг (8 мл); затем вводят по 1 мг (4 мл) через каждые 4 часа. Суточная доза составляет 7 мг.

Побочное действие. При длительном применении юринекса или назначении высоких доз могут развиваться гиповолемия, гипокалиемия, гипонатриемия, гипохлоремия, алкалоз и, как следствие этих нарушений, - артериальная гипотония, головокружение, сухость во рту, жажда, аритмии, мышечная слабость, судороги. Редко - кожная сыпь. При применении высоких доз юринекса, особенно у больных с выраженными нарушениями выделительной функции почек, в отдельных случаях возможно ототоксическое действие препарата. Противопоказания. Острый гломерулонефрит, острая почечная недостаточность с анурией, гипокалиемия, гипонатриемия, алкалоз, прекоматозные состояния, печеночная кома, диабетическая кома, беременность (первый триместр).

Особые указания. С осторожностью назначают препарат больным с сахарным диабетом, подагрой. При совместном назначении юринекса с нестероидными противовоспалительными препаратами возможно снижение диуретического эффекта. Для профилактики гипокалиемии юринекс целесообразно комбинировать с калийсберегающими диуретиками. Производитель. *HEMOFARM*, Югославия (в сотрудничестве с *LEO*, Дания).

**Ю-ПАН (U-PAN)**

Международное наименование — *lorazepam*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - лоразепам.

Таблетки 0.0005 г, 0.001 г по 100, 1000 шт в упаковке.

Производитель. *SAWAI*, Япония.

(см. ЛОРАЗЕПАМ)

**ЮМЕКС (JUMEX)**

Международное наименование — *selegilin*.

Состав и форма выпуска. Активное вещество - селегидин.

Таблетки 0.005 г по 50 шт. в упаковке.

Производитель. *CHINOIN*, Венгерская республика.

(см. СЕЛЕГИЛИН)



## ТЕМАТИЧЕСКИЙ УКАЗАТЕЛЬ

Тематический указатель включает в себя все лекарственные препараты, представленные в справочнике и сгруппированные в соответствии с их клинико-фармакологической принадлежностью. Тематический указатель имеет много уровневых и структурных делений, поэтому для облегчения его восприятия ему предшествует "Перечень основных групп препаратов тематического указателя".

В тематическом указателе приведены как международные, так и торговые названия препаратов, причем первым всегда указывается международное название (оно дается прописными буквами, например, ПРОПРАНОЛОЛ). Справа от международного названия - торговые названия препаратов; после названия следуют формы выпуска.

В том случае, если препарат не имеет международного названия (в частности, комбинированные препараты), первым указано торговое название препарата мелким шрифтом. После него дана форма выпуска. Далее в скобках, как правило, приводится состав.

### ПЕРЕЧЕНЬ ОСНОВНЫХ ГРУПП ПРЕПАРАТОВ

#### СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Препараты, действующие на периферические адренергические процессы - (631)  
Стимуляторы центральных альфа-адренорецепторов - (632)  
Препараты, действующие преимущественно на периферические холинергические процессы - (632)  
Препараты, стимулирующие дофаминергические рецепторы - (632)  
Антагонисты кальция - (632)  
Антиаритмические препараты - (634)  
Сердечные гликозиды - (634)  
Венозные вазодилататоры (нитраты, нитриты и родственные препараты) - (635)  
Артериальные вазодилататоры - (636)  
Вазодилататоры смешанного действия - (636)  
Ингибиторы конвертирующего фермента - (636)  
Комбинированные гипотензивные препараты - (636)  
Дигидрированные производные алкалоидов спорыньи - (637)  
Препараты, улучшающие микроциркуляцию и ангиопротекторы - (637)  
Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения - (638)  
Препараты, улучшающие мозговое кровообращение - (639)  
Препараты, корригирующие липидный обмен - (639)

#### ПРЕПАРАТЫ, РЕГУЛИРУЮЩИЕ ФУНКЦИИ ЦЕНТРАЛЬНОЙ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ

Снотворные средства - (640)  
Наркотические анальгетики - (640)  
Анальгетики центрального действия - (640)  
Антагонисты наркотических анальгетиков - (640)  
Противосудорожные средства - (640)  
Антипаркинсонические средства - (641)  
Психотропные средства - (641)  
Препараты, влияющие на мозговой метаболизм - (644)  
Препараты, влияющие на мышечный тонус - (645)  
Антисеротониновые препараты - (645)

Анорексигенные препараты - (645)

Препараты, применяемые при курении и алкоголизме - (645)

### **АНАЛЬГЕТИКИ-АНТИПИРЕТИКИ**

Ацетилсалициловая кислота и ее препараты - (646)

Метамизол и его препараты - (646)

Парацетамол и его препараты - (647)

Анальгетики-антипиретики разных групп - (648)

Спазмоанальгетики - (648)

### **НЕСТЕРОИДНЫЕ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ (НПВП)**

НПВП простого состава - (648)

Комбинированные НПВП - (649)

### **ПРОТИВЕРЕВМАТИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ РАЗНЫХ ГРУПП**

Препараты золота - (650)

Аминохинолоны - (650)

### **АНТИМИКРОБНЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Антибиотики - (650)

Препараты для лечения протозойных инфекций - (653)

Противолепрозные препараты - (654)

Антигельминтные средства - (654)

Средства для лечения педикулеза - (654)

Препараты для лечения грибковых заболеваний - (654)

Сульфаниламидные препараты - (655)

Препараты, применяемые при инфекционных заболеваниях почек и мочевыводящих путей - (655)

Противотуберкулезные препараты - (656)

Противовирусные препараты - (656)

### **ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ФУНКЦИИ ОРГАНОВ ПИЩЕВАРЕНИЯ**

Регуляторы моторной функции ЖКТ - (656)

Спазмолитические препараты - (656)

Антацидные препараты - (657)

Блокаторы H<sub>2</sub>-гистаминовых рецепторов - (657)

Блокаторы периферических М-холинорецепторов - (658)

Блокаторы H<sup>+</sup>-K<sup>+</sup>-АТФ-азы - (658)

Синтетический аналог простагландина E<sub>1</sub> - (658)

Противоязвенные средства различных механизмов действия - (658)

Слабительные средства - (658)

Препараты, уменьшающие газообразование в кишечнике - (659)

Ферментные препараты - (659)

Антидиарейные средства - (659)

Препараты, регулирующие равновесие кишечной микрофлоры - (660)

Препараты для лечения неспецифического язвенного колита и болезни Крона - (660)

Желчегонные препараты - (660)

Препараты, способствующие растворению желчных камней - (660)

---

Гепатопротекторы - (660)

## **АНТИАЛЛЕРГИЧЕСКИЕ И АНТИГИСТАМИННЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Стабилизаторы мембран тучных клеток - (660)  
Блокаторы H<sub>1</sub>-гистаминовых рецепторов - (661)  
Комбинированные препараты - (661)

## **ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ФУНКЦИИ БРОНХО-ЛЕГОЧНОЙ СИСТЕМЫ**

Бронхолитические препараты - (661)  
Муколитические препараты - (662)  
Противокашлевые препараты - (663)  
Комбинированные препараты растительного происхождения - (663)

## **ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ ПРЕИМУЩЕСТВЕННО НА МОЧЕВЫДЕЛИТЕЛЬНУЮ СИСТЕМУ**

Диуретические препараты - (663)  
Препараты, применяемые при подагре - (664)  
Препараты, применяемые при мочекаменной болезни и ускоряющие выведение азотистых шлаков - (665)

## **ГОРМОНЫ, ИХ АНАЛОГИ. ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА РАЗЛИЧНЫЕ ВИДЫ ОБМЕНА**

Гипогликемизирующие препараты - (665)  
Пероральные гипогликемизирующие препараты - (667)  
Глюкагон - (668)  
Глюкокортикостероиды и их аналоги - (668)  
Препараты половых гормонов, их аналоги и антагонисты - (669)  
Гормональные оральные контрацептивы - (670)  
Анаболические стероиды - (671)  
Препараты для диагностики и лечения заболеваний щитовидной железы - (671)  
Препараты, влияющие на фосфорно-кальциевый обмен, костную и хрящевую ткань - (672)  
Гормоны гипофиза и их аналоги. Препараты, влияющие на функции гипофиза - (672)  
Препараты, активизирующие обмен веществ в тканях - (673)  
Препараты, применяемые для лечения фенилкетонурии - (673)

## **ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ГЕМОСТАЗ**

Антитромботические и противосвертывающие препараты - (673)  
Антигеморрагические и гемостатические средства - (674)

## **ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ГОМЕОСТАЗ**

Кровезаменители - (675)  
Препараты для парентерального питания - (675)  
Корректоры нарушений КЩС, применяемые при метаболическом ацидозе - (676)  
Препараты, применяемые для коррекции нарушений электролитного баланса (кристаллоидные растворы) - (676)  
Растворы для перитонеального диализа - (676)  
Препараты для профилактики аллергических реакций на кровезаменители - (677)

## **ФЕРМЕНТНЫЕ И АНТИФЕРМЕНТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ**

Препараты с протеолитической активностью - (677)

Препараты с протеолитической и хондролитической активностью - (677)

Ингибиторы протеолиза (см. Препараты, влияющие на гемостаз - 677)

## **ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ТОНУС И СОКРАТИТЕЛЬНУЮ АКТИВНОСТЬ МИОМЕТРИЯ**

Препараты, повышающие тонус и сократительную активность миометрия - (677)

Препараты, снижающие тонус и сократительную активность миометрия - (677)

## **ВИТАМИНЫ И ИХ АНАЛОГИ. ПОЛИВИТАМИНЫ. МИКРОЭЛЕМЕНТЫ. ПРЕПАРАТЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ПРИ АСТЕНИЧЕСКИХ СОСТОЯНИЯХ**

Моновитамины и их аналоги - (678)

Моновитамины в комбинации с макроэлементами - (678)

Моновитамины в комбинации с биологически активными веществами - (678)

Поливитамины - (678)

Поливитамины в комбинации с микроэлементами - (678)

Поливитамины в комбинации с макроэлементами - (678)

Поливитамины в комбинации с макроэлементами и микроэлементами - (679)

Поливитамины в комбинации с макроэлементами и биологически активными веществами - (679)

Коферменты - (679)

Препараты, применяемые при астенических состояниях - (679)

## **ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ГЕМОПОЭЗ**

Препараты железа - (679)

Стимуляторы гемопоэза - (680)

## **ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ ПРОЦЕССЫ**

Иммунокорректоры - (680)

Иммуносупрессоры - (680)

## **ПРЕПАРАТЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫХ НОВООБРАЗОВАНИЙ (ПРОТИВООПУХОЛЕВЫЕ ПРЕПАРАТЫ)**

Химиотерапевтические препараты - (681)

Гормонально-активные препараты - (682)

Ферментные препараты - (683)

Иммуностимулирующие препараты (интерфероны) - (683)

## **СРЕДСТВА ДЛЯ НАРУЖНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ. ПРЕПАРАТЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ В ДЕРМАТОЛОГИИ**

Препараты для наружного применения, содержащие нестероидные противовоспалительные средства - (683)

Препараты различного состава, обладающие противовоспалительным и анальгетическим действием - (683)

Препараты с выраженным разогревающим и кожно-рефлекторным действием - (683)

Препараты для наружного применения, содержащие противогрибковые средства - (684)

Препараты для наружного применения, содержащие антибиотики - (684)

Препараты для наружного применения, содержащие глюкокортикостероиды - (684)  
Комбинированные препараты, содержащие глюкокортикостероиды и препараты других групп - (686)  
Комбинированные препараты, содержащие анаболические стероиды и антибиотики - (686)  
Препараты для лечения педикулеза - (686)  
Препараты для лечения чесотки - (687)  
Средства для лечения псориаза - (687)  
Средства для лечения алопеции - (687)  
Средства для лечения угрей - (687)  
Фотосенсибилизирующие препараты - (687)  
Препараты, применяемые при дискератозах - (687)  
Препараты, применяемые при фотодерматозах - (687)  
Препараты с прижигающим действием - (687)  
Препараты с антисептическим и дезинфицирующим действием - (687)  
Препараты разных групп - (687)

#### **ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ МЕСТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ В ОТОЛАРИНГОЛОГИИ, СТОМАТОЛОГИИ, ОФТАЛЬМОЛОГИИ**

Препараты, применяемые при болезнях уха, горла и носа - (688)  
Препараты, применяемые при воспалительных заболеваниях горла и полости рта - (688)  
Препараты для местного применения в офтальмологии - (689)

#### **ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ИНТРАВАГИНАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ**

Антисептические препараты - (690)  
Антимикробные препараты - (690)  
Противогрибковые препараты - (690)  
Препараты, содержащие эстрогены - (691)  
Комбинированные препараты - (691)  
Препараты разных групп - (691)

#### **ПРЕПАРАТЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ В ХИРУРГИИ, АНЕСТЕЗИОЛОГИИ, ПРОКТОЛОГИИ, УРОЛОГИИ**

Препараты, применяемые в хирургии, анестезиологии - (691)  
Препараты для лечения геморроя и других заболеваний аноректальной зоны - (692)  
Препараты, применяемые в урологии - (692)

#### **АНТИДОТЫ И КОМПЛЕКСООБРАЗОВАТЕЛИ**

Антиоксиданты - (693)  
Препараты, уменьшающие токсичность антагонистов фолевой кислоты - (693)  
Препараты, увеличивающие выведение ионов меди и других металлов - (693)  
Препараты, увеличивающие выведение ионов железа - (693)

#### **РЕНТГЕНОКОНТРАСТНЫЕ ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА**

Средства для внутрисосудистого введения - (693)  
Средства для ядерно-магнитного резонанса - (693)  
Средства для холецистографии - (693)  
Средства для бронхо-, ларинго- и цистографии - (693)  
Средства для рентгенографии ЖКТ - (693)



## ТЕМАТИЧЕСКИЙ УКАЗАТЕЛЬ

### СЕРДЕЧНО-СОСУДИСТЫЕ ПРЕПАРАТЫ

#### Препараты, действующие на периферические адренергические процессы

##### Стимуляторы альфа-адренергических рецепторов

МИДОДРИН	Гутрон: <i>таблетки, р-р д/перорального применения, р-р д/инъекций</i>
ЭТИЛЭФРИН	Эффортил: <i>таблетки, р-р д/перорального применения, р-р д/инъекций</i>
	Эффортил депо: <i>капсулы</i>

##### Блокаторы альфа-адренергических рецепторов

###### 1. Блокаторы альфа1- и альфа2-адренергических рецепторов

ФЕНТОЛАМИН	Регитин: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
------------	--

###### 2. Блокаторы постсинаптических альфа1-адренергических рецепторов

ПРАЗОЗИН	Адверзутен 1: <i>таблетки</i>
	Адверзутен 5: <i>таблетки</i>
	Минипресс: <i>таблетки</i>
	Польипрессин: <i>таблетки</i>
	Празин: <i>таблетки</i>
	Празовин: <i>таблетки</i>
	Пратсиол: <i>таблетки</i>

###### 3. Блокаторы постсинаптических альфа1-адренергических рецепторов, влияющие также на центральные серотониновые 5Н1А-рецепторы

УРАПИДИЛ	Эбрантил: <i>капсулы, р-р д/инъекций</i>
----------	--

##### Блокаторы бета-адренергических рецепторов

###### 1. Некардиоселективные препараты без собственной симпатомиметической активности

ПРОПРАНОЛОЛ	Бетахэп ТР: <i>капсулы депо</i>
	Индерал: <i>таблетки</i>
	Обсидан: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Обсидан: <i>р-р д/инъекций</i>
	Пропра: <i>таблетки</i>
	Пропранолол: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Пропранур: <i>таблетки</i>

МЕТИПРАНОЛОЛ	Тримепранол: <i>таблетки</i>
--------------	------------------------------

НАДОЛОЛ	Коргард: <i>таблетки</i>
---------	--------------------------

ТИМОЛОЛ	Апо-Тимол: <i>таблетки</i>
---------	----------------------------

ХЛОРАНОЛОЛ	Тобанум: <i>таблетки</i>
------------	--------------------------

СОТАЛОЛ	Соталекс: <i>таблетки</i>
---------	---------------------------

###### 2. Некардиоселективные препараты, обладающие собственной симпатомиметической активностью

ОКСПРЕНОЛОЛ	Тразикор: <i>таблетки</i>
	Тразикор 80: <i>таблетки</i>
	Слоу-Тразикор: <i>драже ретард</i>

ПИНДОЛОЛ	Веспар: <i>таблетки</i>
	Вискен: <i>таблетки, раствор, р-р д/инъекций</i>

ПЕНБУТОЛОЛ	Бетапресин: <i>таблетки</i>
------------	-----------------------------

###### 3. Кардиоселективные препараты без собственной симпатомиметической активности

АТЕНОЛОЛ	Апо-Атенал: <i>таблетки</i>
	Атенобене: <i>таблетки</i>
	Атенолол: <i>таблетки</i>
	Аткардил: <i>таблетки</i>
	Бетакард: <i>таблетки</i>

	Дигитобета: <i>таблетки</i>
	Катенол: <i>таблетки</i>
	Приноорм: <i>таблетки</i>
	Тенолол: <i>таблетки</i>
	Тенормин: <i>таблетки</i>
	Фалитонсин: <i>фильм-таблетки</i>
МЕТОПРОЛОЛ	Беталок: <i>таблетки, таблетки ретард, р-р д/инъекций</i>
	Беталок дурулес: <i>таблетки дурулес</i>
	Белок: <i>таблетки</i>
	Лопресор: <i>драже, драже ретард, р-р д/инъекций</i>
	Метолол: <i>таблетки</i>
	Пресолол: <i>таблетки</i>
	Спесикор: <i>таблетки</i>
	Беталок ЗОК: <i>таблетки</i>
ТАЛИНОЛОЛ	Корданум: <i>драже, р-р д/инъекций</i>
4. Кардиоселективные препараты, обладающие собственной симпатомиметической активностью	
АЦЕБУТОЛОЛ	Сектраль: <i>таблетки</i>

Блокаторы передачи возбуждения в симпатических ганглиях

ГУАНЕТИДИН	Исмлиан: <i>таблетки</i>
------------	--------------------------

Блокаторы передачи возбуждения в адренергических синапсах

РЕЗЕРПИН	Резерпин: <i>таблетки</i>
----------	---------------------------

Стимуляторы центральных альфа-адренорецепторов

КЛОНИДИН	Барклид: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Гемитон: <i>р-р д/инъекций</i>
	Гемитон 0.075: <i>таблетки</i>
	Гемитон 0.3: <i>таблетки</i>
	Катапресан: <i>таблетки</i>
	Клофазолин: <i>таблетки</i>
	Катапресан ТТС: <i>трансдермальная терапевтическая система</i>
МЕТИЛДОПА	Альдомет: <i>таблетки</i>
	Допегит: <i>таблетки</i>
	Метилдопа: <i>таблетки</i>
	Экибвр: <i>таблетки</i>
ГУАНФАЦИН	Эстулик: <i>таблетки</i>

Препараты, действующие преимущественно на периферические холинергические процессы

Блокаторы М-холинергических рецепторов

ИПРАТРОПИУМ БРОМИД	Итроп: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
--------------------	--

Ганглиоблокаторы

ТРИМЕТОФАН КАМСИЛАТ	Арфонад: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
---------------------	---------------------------------------

Препараты, стимулирующие дофаминергические рецепторы

ДОФАМИН	Допамин: <i>р-р д/инфузий</i>
	Допамин АWD: <i>р-р д/инфузий</i>
	Допмин: <i>р-р д/инфузий</i>

Антагонисты кальция

Селективные антагонисты кальция I типа

ВЕРАПАМИЛ	Верапамил: <i>таблетки, драже</i>
	Изоптин: <i>таблетки, драже, р-р д/инъекций</i>

Изоптин SR: *таблетки*  
 Исоптин: *таблетки, р-р д/инъекций*  
 Калан: *таблетки*  
 Лекотпин: *драже, р-р д/инъекций*  
 Фаликард: *фильм-таблетки, таблетки ретард, р-р д/инъекций*  
 Финотпин: *таблетки, таблетки депо, р-р д/инъекций*  
 Прокорум: *таблетки*

#### ГАЛЛАПАМИЛ

### Селективные антагонисты кальция II типа

#### НИФЕДИПИН

Адалат: *капсулы, р-р д/инъекций*  
 Дефин-Е: *капсулы, таблетки ретард*  
 Кальцигара: *таблетки*  
 Кордафен: *таблетки*  
 Кордафлекс: *таблетки*  
 Кордитин: *таблетки*  
 Кордитин ретард: *таблетки ретард*  
 Коринфар: *драже*  
 Коринфар ретард: *драже*  
 Нифагин: *таблетки*  
 Нифебене: *капсулы ретард*  
 Нифегексал: *капсулы*  
 Нифедитин: *таблетки, драже, р-р д/инъекций*  
 Нифекард: *таблетки, таблетки ретард*  
 Нифелат: *капсулы, таблетки ретард*  
 Нификард: *капсулы*  
 Пидислат: *капсулы*

#### НИТРЕНДИПИН

Байпресс: *таблетки*  
 Нитрепин: *таблетки*  
 Унипрес: *таблетки*

#### НИКАРДИПИН

Баризин: *драже*  
 Пердитин: *таблетки, порошок*

#### НИМОДИПИН

Нимотоп: *таблетки* Нимотоп S: *раствор для инфузий*

#### НИСОЛДИПИН

Сискор: *таблетки*

#### ФЕЛОДИПИН

Плендил: *таблетки*

#### ИСРАДИПИН

Ломир: *таблетки*

#### АМЛОДИПИН

Норваск: *таблетки*

### Селективные антагонисты кальция III типа

#### ДИЛТИАЗЕМ

Аллизем: *таблетки*  
 Ангизем: *таблетки*  
 Апо-Дилтиаз: *таблетки*  
 Гербессер: *таблетки*  
 Диакордин: *таблетки, таблетки ретард*  
 Дилзем: *таблетки, таблетки ретард*  
 Дилърен: *капсулы*  
 Кардил: *таблетки, таблетки ретард*  
 Кортиазем ретард: *таблетки ретард*  
 Дилзем парентеральный: *сухое в-во д/инъекций*

### Неселективные антагонисты кальция

#### 1. Блокаторы "медленных" кальциевых и натриевых каналов

БЕПРИДИЛ      Беприкор: *таблетки*

#### 2. Антагонисты кальция с преимущественным влиянием на сосуды головного мозга

ФЛУНАРИЗИН	Номигрэн: <i>таблетки</i> Сибеллум: <i>таблетки</i>
ЦИННАРИЗИН	Вертизин: <i>таблетки</i> Стугерон: <i>таблетки, капсулы, капли</i> Цинедил: <i>таблетки</i> Циннаризин: <i>таблетки</i>
3. Антагонисты кальция с диуретическим эффектом	
ИНДАПАМИД	Арифон: <i>таблетки, драже</i> Лескоприд: <i>драже</i>

## Комбинированные препараты, содержащие антагонист кальция и бета-адреноблокатор

Дептен: <i>таблетки</i> (состав: нифедипин, атенолол)
Калбета: <i>капсулы</i> (состав: нифедипин, атенолол)

## Антиаритмические препараты

### Класс I. Препараты, блокирующие быстрые натриевые каналы клеточной мембраны ("мембраностабилизирующие" средства)

IA подкласс	
ХИНИДИН	Кинидин Дурулес: <i>таблетки депо</i> Кинилентин: <i>таблетки депо</i>
ДИЗОПИРАМИД	Коралейс: <i>капсулы</i> Палпитин: <i>капсулы</i> Ритмилен: <i>капсулы, р-р д/инъекций</i> Ритмодан: <i>капсулы</i>
АЙМАЛИН	Гилуритмал: <i>драже, р-р д/инъекций</i>
ПРАЙМАЛИН БИТАРТРАТ Нео-Гилуритмал: <i>таблетки</i>	
Комбинированный препарат	
Пульснорма: <i>драже</i> (состав: аймалин + спартеина сульфат + антазолин + фенобарбитал)	
IB подкласс	
ЛИДОКАИН	Ксилокаин: <i>р-р д/инъекций</i> Ксилоцитин: <i>р-р д/инъекций</i> Лидокаин: <i>р-р д/инъекций</i>
МЕКСИЛЕТИН	Мексикора: <i>капсулы</i> Мекситил: <i>капсулы, р-р д/инъекций</i> Мекситил-депо: <i>капсулы депо</i>
IC подкласс	
ПРОПАФЕНОН	Пропанорм: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Ритмонорм: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ТИРАЦИЗИН	Боннекор: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>

### Класс II. Блокаторы бета-адренергических рецепторов (см. стр. 632)

### Класс III. Препараты, вызывающие удлинение фазы реполяризации и потенциала действия

АМИОДАРОН	Альдарон: <i>таблетки</i> Кордарон: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Опакорден: <i>таблетки</i> Седакорон: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
БРЕТИЛИЯ ТОЗИЛАТ	Бретилат: <i>р-р д/инъекций</i>

### Класс IV. Антагонисты кальция (см. стр. 633)

## Сердечные гликозиды

СТРОФАНТИН G	Строфантин G: <i>р-р д/инъекций</i>
--------------	-------------------------------------

ДИГОКСИН	Дигоксин: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Диланацин: <i>таблетки</i> Ланикор: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Ланоксин: <i>таблетки</i>
МЕТИЛДИГОКСИН	Бемекор: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Димекор: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Ланитоп: <i>таблетки, р-р для перорального применения, р-р д/инъекций</i>
МЕПРОСЦИЛЛАРИН	Клифт: <i>таблетки</i>

## Венозные вазодилататоры (нитраты, нитриты и родственные препараты)

### I. Препараты нитроглицерина

НИТРОГЛИЦЕРИН-ДЕПО для приема внутрь	Гилустенон: <i>капсулы</i> Нит-Рет Спофа: <i>таблетки</i> Нитро Мак Ретард: <i>капсулы ретард</i> Нитроминт: <i>таблетки ретард</i> Нитронг: <i>таблетки</i> Сустак мите/форте: <i>таблетки</i> Сустонит: <i>таблетки</i>
НИТРОГЛИЦЕРИН буккалеты	Сустабукал
НИТРОГЛИЦЕРИН мазь	Миовин: <i>мазь</i> Нитронг: <i>мазь</i> Нитро
НИТРОГЛИЦЕРИН трансдермальная терапевтическая система	Нитродерм ТТС
НИТРОГЛИЦЕРИН для инфузий	Нирмин: <i>р-р д/инфузий</i> Нитро для инфузий: <i>концентрат д/инфузий</i> Нитро Мак: <i>р-р д/инфузий</i> Перлинглант: <i>р-р д/инфузий</i>

### II. Препараты изосорбида динитрата

ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для приема внутрь	Изодинит: <i>таблетки, таблетки ретард, сублингвальные таблетки</i> Изокард: <i>капсулы ретард</i> Изокет: <i>таблетки ретард, капсулы ретард</i> Изо Мак: <i>таблетки, капсулы ретард</i> Изосорб Ретард: <i>капсулы ретард</i> Кардикеп ТР: <i>капсулы депо</i> Кардонит: <i>таблетки</i> Корниллат: <i>таблетки, капсулы ретард</i> Нитросорбид: <i>таблетки</i> Седокард: <i>таблетки</i>
ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ в аэрозоле	Изокет аэрозоль
ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ мазь	Изо Мак спрей
ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для кожного применения	Изо Мак спрей ТД
ИЗОСОРБИД ДИНИТРАТ для инфузий	Динит: <i>р-р д/инфузий</i> Изодинит для инфузий: <i>р-р д/инфузий</i> Изокет для инфузий: <i>р-р д/инфузий</i>

### III. Препараты изосорбида моонитрата

ИЗОСОРБИД МООНИТРАТ	Изоомнат: <i>таблетки</i> Монизид: <i>таблетки</i>
---------------------	---



Монозол: *таблетки*  
 Мононит: *таблетки*  
 Моно Мак Дено: *таблетки*  
 Оликард: *капсулы*  
 Пентакард: *таблетки*  
 Элантан: *таблетки, капсулы ретард*

## IV. Молсидомин

МОЛСИДОМИН      Корватон: *таблетки, р-р д/инъекций*  
 Сиднофарм: *таблетки*

## V. Пентаэритритил тетранитрат

ПЕНТАЭРИТРИТИЛ ТЕТРАНИТРАТ Дилкоран 80: *таблетки*

## Артериальные вазодилататоры

МИНОКСИДИЛ      Лонитен: *таблетки*  
                             Минона: *таблетки*  
 ДИАЗОКСИД      Гиперстат: *р-р д/инъекций*

## Вазодилататоры смешанного действия

НИТРОПРУССИД НАТРИЯ      Нанипрус: *сухое в-во д/инфузий*  
   Ниприд: *сухое в-во д/инфузий*  
   Нитропруссид натрия: *сухое в-во д/инфузий*

## Ингибиторы конвертирующего фермента

КАПТОПРИЛ      Алкадил: *таблетки*  
                             Ангиоприл: *таблетки*  
                             Апо-Капто: *таблетки*  
                             Ацетен: *таблетки*  
                             Капотен: *таблетки*  
                             Каптоприл: *таблетки*  
                             Катопил: *таблетки*  
                             Тензиомин: *таблетки*  
 ЭНАЛАПРИЛ      Оливин: *таблетки*  
                             Ренитек: *таблетки*  
                             Эналаприл: *таблетки*  
                             Эналаприл 5: *таблетки*  
                             Энам: *таблетки*  
                             Энап: *таблетки*  
                             Энвас: *таблетки*  
 РАМИПРИЛ      Тритаце: *капсулы*  
 ЛИЗИНОПРИЛ      Привинил: *таблетки*  
                             Синоприл: *таблетки*  
 КВИНАПРИЛ      Аккупро: *таблетки*  
 БЕНАЗЕПРИЛ      Лотензин: *таблетки*  
 ЦИЛАЗАПРИЛ      Инхибейс: *таблетки*  
 ПЕРИНДОПРИЛ      Престариум: *таблетки*

## Комбинированные гипотензивные препараты

### I. Препараты, содержащие резерпин, гидрохлортиазид и гидралазин

Адельфан-Эзидрекс: *таблетки*  
 Алсидрекс-Г: *таблетки*  
 Тринитон: *таблетки*  
 Тринезид К: *таблетки*

2. Препараты, содержащие резерпин, гидрохлортиазид и дигидрированный алкалоид спорыньи  
Синепрес: *драже*
3. Препараты, содержащие резерпин, клопамид и дигидрированный алкалоид спорыньи  
Аценозин: *драже*  
Бринердин: *таблетки*  
Кристепин: *драже*  
Норматенс: *драже*
4. Препараты, содержащие бета-адреноблокатор и салуретик  
Бетатиазид А: *таблетки* (состав: пропранолол и гидрохлортиазид)  
Вискальдикс: *таблетки* (состав: пиндолол и клопамид)  
Теноретик: *таблетки* (состав: атенолол и хлорталидон)  
Тенорик: *таблетки* (состав: атенолол и хлорталидон)  
Слоу-транзитензин: *таблетки* (состав: окспренолол, хлорталидон)
5. Препараты, содержащие бета-адреноблокатор, салуретик и калийсберегающий диуретик  
Бетатиазид: *таблетки* (состав: пропранолол, гидрохлортиазид и триамтерен)
6. Препараты, содержащие блокатор конвертирующего фермента и диуретик  
Ко-ренитек: *таблетки* (состав: эналаприл и гидрохлортиазид)  
Энап Х: *таблетки* (состав: эналаприл и гидрохлортиазид)  
Каптозайд: *таблетки* (состав: эналаприл и гидрохлортиазид)

#### Дигидрированные производные алкалоидов спорыньи

ДИГИДРОЭРГОТАМИНА МЕТАНСУЛЬФАТ	Дитамин: <i>таблетки ретард, р-р д/перорального применения, р-р д/инъекций</i> Икаран: <i>капсулы</i> Клавигренин: <i>раствор</i> Редергин: <i>таблетки, раствор, р-р д/инъекций</i>
ДИГИДРОЭРГОТОКСИНА МЕТАНСУЛЬФАТ	Секатоксин: <i>раствор</i> Эргокол: <i>раствор</i>

#### Препараты, улучшающие микроциркуляцию и ангиопротекторы

АЛПРОСТАДИЛ	Вазопростан <i>р-р д/инъекций</i>
ДИПИРИДАМОЛ	Ало-дипиридамо: <i>таблетки</i> Курантил: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Курантил 25: <i>драже</i> Курантил 75: <i>драже</i> Пенселин 25: <i>таблетки</i> Персантин: <i>драже, р-р д/инъекций</i> Персантин-депо: <i>капсулы</i> Перкод 75: <i>таблетки</i> Персалил: <i>драже</i>
ДОБЕЗИЛАТ КАЛЬЦИЯ	Добесилат кальция: <i>таблетки</i> Доксилекс: <i>капсулы</i> Доксисум: <i>капсулы</i>
КСАНТИНОЛА НИКОТИНАТ	Ксантидил: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Ксанитол: <i>драже, р-р д/инъекций</i> Садамин: <i>таблетки ретард, р-р д/инъекций</i> Теоникол: <i>таблетки</i>
ПЕНТОКСИФИЛЛИН	Агапурин: <i>драже, р-р д/инъекций</i> Агапурин ретард: <i>таблетки</i> Агапурин 600 ретард: <i>таблетки</i> Арбифлекс: <i>таблетки</i>

## ПИРИКАРБАТ

Оксилин: *таблетки, р-р д/инъекций*  
 Пентомер: *таблетки, р-р д/инъекций, р-р д/инфузий*  
 Ралофект: *таблетки*  
 Трентал: *драже, р-р д/инъекций*  
 Флекситал: *таблетки*  
 Ангинин: *таблетки*  
 Продектин: *таблетки*

## Препараты, применяемые при нарушениях венозного кровообращения

### 1. Препараты для наружного применения, содержащие гепарин

#### 1.1 Препараты простого состава

Тромбофоб: *мазь, гель*

#### 1.2. Препараты для наружного применения, содержащие гепарин и другие лекарственные препараты

Гепарин мазь: *мазь* (состав: гепарин, бензилникотинат)

Остохонт: *мазь, гель* (состав: гепарин, бензилникотинат, салицилат)

Гепальман: *мазь, гель* (состав: гепарин, алантонин, D-пантениол)

Гепатромбин: *мазь, гель* (состав: гепарин, алантонин, D-пантениол, эфирные масла)

Эссавен гель: *гель* (состав: гепарин, эсцин, "эссенциальные" фосфолипиды)

Эссаеи желе: *желе* (состав: гепарин, эсцин, "эссенциальные" фосфолипиды)

### 2. Гепариноиды

Гепаронд: *мазь*

Гирудоид: *мазь, гель*

### 3. Эсцин и препараты, его содержащие

#### 3.1. Препараты, простого состава

ЭСЦИН                      Репарил: *таблетки*

Эскузан: *драже*

Эсцин: *таблетки*

#### 3.2. Препараты, содержащие эсцин и другие препараты

Репарил-гель: *гель* (состав: эсцин, салицилат)

Эссавен: *капсулы* (состав: эсцин, "эссенциальные" фосфолипиды)

### 4. Производные рутина

#### 4.1. Препараты, содержащие рутозид

Венорутон: *капсулы, гель, р-р д/инъекций*

Венорутон форте: *таблетки*

Троксевазин: *капсулы, гель, р-р д/инъекций*

#### 4.2. Комбинированные препараты

Индовазин: *гель* (состав: рутозид, индометацин)

Анавенол: *драже, капли* (состав: рутинозид, эскулин, дигидроэргокристин)

Гинкор ФОР: *капсулы* (состав: троксерутин, гептаминол, экстракт Гинко Билоба)

### 5. Препараты, содержащие трибенозид

#### 5.1 Препараты простого состава

Гливенол: *драже, капсулы*

#### 5.2. Препараты, содержащие трибенозид и лидокаин

Прокто-Гливенол: *крем*

### 6. Препараты растительного происхождения разных групп

Мадекассол: *таблетки, р-р д/инъекций, мазь*

Мисвенгал: *мазь*

Цикло 3 Форт: крем, капсулы

## Препараты, улучшающие мозговое кровообращение

### 1. Препараты простого состава разных групп

ВИНПОЦЕТИН	Кавинтон: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ДИГИДРОЭРГОТАМИНА	(см Дигидрированные производные алкалоидов спорыньи, стр. 637)
МЕТАНСУЛЬФАТ	
НИЦЕРГОЛИН	Ницелин: <i>р-р д/инъекций</i>
	Сермион: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ФЛУНАРИЗИН	Сибелиум: <i>капсулы</i>
ЦИННАРИЗИН	Стугерон: <i>таблетки, капсулы</i>
	Цинедил: <i>таблетки</i>
	Циннабене: <i>капсулы</i>
	Циннаризин: <i>таблетки, капсулы</i>

### 2. Препараты, содержащие экстракт Гинко Билоба

Гинкогинк: *раствор*  
Танакан: *таблетки, раствор*

### 3. Препараты, содержащие эсцин

ЭСЦИН                      Репарил: *таблетки, сухое в-во д/инъекций*

### 4. Комбинированный препарат

Интензон: *драже, таблетки, р-р д/инъекций* (состав: тексобендин, этамиван, тексобендин, этамиван)

## Препараты, корригирующие липидный обмен

### 1. Препараты, влияющие на синтез и перераспределение липидов в организме

#### 1.1. Фибраты

БЕЗАФИБРАТ	Безалип: <i>таблетки</i>
	Безалип ретард: <i>таблетки ретард</i>
	Безамидин: <i>таблетки</i>
ЭТОФИБРАТ	Дуолип: <i>капсулы, таблетки форте</i>
ГЕМФИБРОЗИЛ	Гевилон: <i>таблетки</i>
	Гемпар: <i>капсулы</i>
	Нормолип: <i>капсулы</i>
	Синелип: <i>таблетки</i>

#### 1.2. Препараты разных групп

АЦИПИМОКС	Олбетам: <i>капсулы</i>
ПАНТЕТИН	Пантетин: <i>таблетки, порошок, р-р д/инъекций</i>
ПРОБУКОЛ	Липомал: <i>таблетки</i>

### 2. Препараты, влияющие на синтез холестерина в печени

ЛОВАСТАТИН	Мевакор: <i>таблетки</i>
СИМВАСТАТИН	Зокор: <i>таблетки</i>

### 3. Препараты, влияющие на всасывание холестерина и желчных кислот в кишечнике

Мористерол: *капсулы, гранулы* (состав: соестерол, который содержит растительные стерины, натуральные токоферолы, высшие ненасыщенные жирные кислоты)

ХОЛЕСТИПОЛ	Холестид: <i>таблетки, гранулы</i>
ХЬОУАРОВАЯ СМОЛА	Гуарем: <i>гранулы</i>

### 4. Препараты, содержащие "эссенциальные" фосфолипиды

Липостабил: *р-р д/инъекций* (состав: "эссенциальные" фосфолипиды, пиридоксина гидрохлорид, никотиновая кислота, аденозин-5-монофосфат)

Липостабил форте: *капсулы* (состав: "эссенциальные" фосфолипиды, этофиллин)

## ПРЕПАРАТЫ, РЕГУЛИРУЮЩИЕ ФУНКЦИИ ЦЕНТРАЛЬНОЙ НЕРВНОЙ СИСТЕМЫ

### Снотворные средства

Снотворные средства, производные бензодиазепинов	
БРОТИЗОЛАМ	Лендормин: <i>таблетки</i>
МИДАЗОЛАМ	Дормикум: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Флоридал: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ТРИАЗОЛАМ	Халцион: <i>таблетки</i>
ФЛУНИТРАЗЕПАМ	Рогипнол: <i>таблетки, порошок д/инъекций</i>
ФЛУРАЗЕПАМ	Далмадор: <i>капсулы</i>
ЭСТАЗОЛАМ	Эстазолам: <i>таблетки</i>
Снотворные средства небензодиазепиновой природы	
ГЛЮТЕТИМИД	Дориден: <i>таблетки</i>
ЗОПИКЛОН	Имован: <i>таблетки</i>
Комбинированные снотворные средства	
Реладорм: <i>таблетки</i> (состав: диазепам, циклобарбитал)	
Тардил: <i>таблетки</i> (состав: амobarбитал, глютетимид, прометазин)	

### Наркотические анальгетики

#### Препараты простого состава

ПИРИТРАМИД	Дипидолор: <i>р-р д/инъекций</i>
ФЕНТАНИЛ	Фентанил: <i>р-р д/инъекций</i>
ПЕНТАЗОЦИН	Фортрал: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>

#### Комбинированные препараты, содержащие тилидин и налоксон

Валорон Н: *капсулы, р-р д/инъекций* (состав: тилидин, налоксон)

### Анальгетики центрального действия

БУПРЕНОРФИН	Но-Пэн: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Темгезик: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Торгезик: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
БУТОРФАНОЛ	Бефорал: <i>р-р д/инъекций</i>
	Морадол: <i>р-р д/инъекций</i>
	Стадол: <i>р-р д/инъекций</i>
ТРАМАДОЛ	Синтрадон: <i>капсулы, свечи ректальные, р-р д/инъекций</i>
	Трамал: <i>капсулы, свечи ректальные, р-р д/инъекций</i>

### Антагонисты наркотических анальгетиков

НАЛОРФИН	Налорфин: <i>р-р д/инъекций</i>
НАЛОКСОН	Интренол: <i>р-р д/инъекций</i>
	Налоксон: <i>р-р д/инъекций</i>

### Противосудорожные средства

#### Препараты простого состава

БАРБЕКСАКЛОН	Малиазин: <i>драже</i>
ВАЛЬПРОАТ КАЛЬЦИЯ	Конвулсифин: <i>таблетки</i>
ВАЛЬПРОАТ НАТРИЯ	Депакин: <i>таблетки, сироп, р-р д/перорального применения</i>
	Конвулекс: <i>микстура</i>
	Эвериден: <i>таблетки</i>
КАРБАМАЗЕПИН	Энкорат: <i>таблетки</i>
	эптел: <i>таблетки</i>
	Карбадак: <i>таблетки</i>
	Карбамазепин: <i>таблетки</i>



	Карбапин: <i>таблетки</i>
	Мазепин: <i>таблетки</i>
	Тегретол: <i>таблетки</i>
	Стазепин: <i>таблетки</i>
	Финлепсин: <i>таблетки</i>
КЛОНАЗЕПАМ	Антепсин: <i>таблетки</i>
	Клоназепам: <i>таблетки</i>
	Ривотрил: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ЛАМОТРИДЖИН	Ламиктал: <i>таблетки</i>
ХЛОРМЕТИАЗОЛ	Геминеврин: <i>капсулы, сироп, р-р д/инъекций</i>
ЭТОСУКСИМИД	Завронтин: <i>капсулы, сироп</i>
	Суксилеп: <i>капсулы</i>

#### Комбинированные препараты

Дидепил: <i>таблетки</i> (состав: фенобарбитал, проциклидин)
Фали-Лепсин: <i>таблетки</i> (состав: норпсевдозедрин, фенобарбитал)

#### Антипаркинсонические средства

##### Препараты, влияющие на дофаминергические системы

ЛЕВОДОПА	Допафлекс: <i>таблетки</i>
	Калдопа: <i>таблетки</i>
	Леводопа: <i>таблетки</i>
СЕЛЕГИЛИН	Элдеприл: <i>таблетки</i>
	Юмекс: <i>таблетки</i>
БРОМОКРИПТИН	Бромэргон: <i>таблетки</i>
	Парлодел: <i>таблетки</i>
ЛИЗУРИД	Лизенил: <i>таблетки</i>

##### Антихолинергические средства

БИПЕРИДЕН	Акинетон: <i>таблетки, драже, р-р д/инъекций</i>
ТРИГКСИФЕНИДИЛ	Паркопан: <i>таблетки</i>
ТРИПЕРИДЕН	Норакин: <i>таблетки</i>

#### Комбинированные препараты, содержащие леводопу и ингибиторы периферической дофа-декарбоксилазы

##### 1. Препараты, содержащие леводопу и карбидопу:

Наком: <i>таблетки</i>
Синдопа: <i>таблетки</i>
Синемет: <i>таблетки</i>
Синемет-СР: <i>таблетки</i>

##### 2. Препараты, содержащие леводопу и бенсергид

Бенспар: <i>таблетки</i>
Мадопар: <i>капсулы</i>

#### Психотропные средства

##### Нейролептики

##### 1. Производные фенотиазина

ТИОРИДАЗИН	Меллерил: <i>капсулы, таблетки ретард, суспензия</i>
	Сонапакс: <i>драже</i>
	Тиорил: <i>таблетки</i>
ФЛУФЕНАЗИН	Лиоген: <i>драже ретард, таблетки</i>
	Миренил: <i>драже, р-р д/инъекций</i>
	Модитен: <i>таблетки</i>

ФЛУФЕНАЗИН ДЕКАНОАТ	Лниоридин-депо: <i>р-р д/инъекций</i> Модитен-депо: <i>р-р д/инъекций</i>
ТИЭТИЛПЕРАЗИН	Торекван: <i>таблетки, драже, суппозитории, р-р д/инъекций</i>
МЕТОФЕРАЗИН	Френолон: <i>драже, р-р д/инъекций</i>
ТРИФЛУОПЕРАЗИН	Тразин: <i>таблетки</i>
ЛЕВОМЕПРОМАЗИН	Тизерцин: <i>драже, р-р д/инъекций</i>
АЛИМЕНАЗИН	Терален: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ПРОМЕТАЗИН	Прометазин Берлин-Хемн: <i>микстура</i>
ПИПОТИАЗИН	Пипортил: <i>таблетки, р-р д/перорального применения</i>
ПИПОТИАЗИН ПАЛЬМИТАТ	Пипортил LA: <i>р-р д/инъекций</i>
ПЕРИЦИАЗИН	Неулентил: <i>капсулы, р-р д/перорального приема</i>
ТИОПРОПЕРАЗИН	Мажептил: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ДИМЕЗИЛАТ	
ПЕРФЕНАЗОН	Трилафон: <i>драже, р-р д/инъекций</i>

## 2. Производные тioxантена

ХЛОПРОТИКСЕН	Хлорпротиксен: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
--------------	--

## 3. Производные бутирофенона и дифенилбутилпиперидина

ГАЛОПЕРИДОЛ	Галоперидол: <i>таблетки, таблетки форте, р-р д/инъекций</i> Галоперин: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Сенорм: <i>таблетки</i>
-------------	---

ГАЛОПЕРИДОЛ ДЕКАНОАТ	Галоперидол декановт: <i>р-р д/инъекций</i>
----------------------	---

ДРОПЕРИДОЛ	Дроперидол: <i>р-р д/инъекций</i>
------------	-----------------------------------

ПЕНФЛУРИДОЛ	Семап: <i>таблетки</i>
-------------	------------------------

ТРИФЛУПЕРИДОЛ	Триседил: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
---------------	---

ФЛУСПИРИЛЕН	Имап: <i>р-р д/инъекций</i>
-------------	-----------------------------

ПИМОЗИД	Орал: <i>таблетки</i>
---------	-----------------------

Пимодак: *таблетки*

## 4. Нейролептики разных химических групп

КЛОЗАПИН	Алемоксан: <i>таблетки</i>
----------	----------------------------

Лемонекс: *таблетки, р-р д/инъекций*

СУЛЬПИРИД	Бетамак: <i>таблетки</i>
-----------	--------------------------

Эглонил: *капсулы, таблетки, сироп, р-р д/инъекций*

СУЛЬТОПРИД	Топрал: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
------------	---

ТИАПРИД	Тридал: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
---------	---

ТОФИЗОПАМ	Серизль: <i>таблетки</i>
-----------	--------------------------

ЛОКСАПИН	Клоксазепин: <i>таблетки</i>
----------	------------------------------

## Антидепрессанты

### 1. Трициклические антидепрессанты

АМИТРИПТИЛИН	Амитриптилин: <i>драже, таблетки, р-р д/инъекций</i>
--------------	--

Ало-амитриптилин: *таблетки*

Триптизол: *таблетки, р-р д/инъекций*

ДЕЗИПРАМИН	Петилин: <i>драже, р-р д/инъекций</i>
------------	---------------------------------------

Пертофран: *драже*

ДОКСЕПИН	Синекван: <i>капсулы, таблетки</i>
----------	------------------------------------

ДОСУЛЕПИН	Протиаден: <i>драже</i>
-----------	-------------------------

ИМИПРАМИН	Импрамин: <i>таблетки, капсулы</i>
-----------	------------------------------------

Мелнипрамин: *драже, р-р д/инъекций*

Тофранил: *драже, р-р д/инъекций*

КЛОМИПРАМИН	Анафранил: <i>драже, таблетки ретард, р-р д/инъекций</i>
-------------	--

Гидифен: *драже, р-р д/инъекций*

Клофранил: *таблетки*

НОРТРИПТИЛИН	Нортритилин: <i>драже</i>
ТРИАЦЕТАМИН	Темпидон: <i>таблетки</i>
ТРИМИПРАМИН	Герфонал: <i>драже</i> Сапилент: <i>драже, р-р д/инъекций</i>
<b>2. Тетрациклические антидепрессанты</b>	
МАПРОТИЛИН	Лидиомил: <i>драже, суспензия, р-р д/инъекций</i> Лудиомил: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
МИАНСЕРИН	Леривон: <i>таблетки</i> Миансан: <i>таблетки</i> Серидак: <i>таблетки</i>
<b>3. Бициклические антидепрессанты</b>	
НОМИФЕНЗИН	Линамифен: <i>таблетки</i> Тразодон Азона: <i>капсулы</i> Тазодак: <i>таблетки</i>
<b>4. Ингибиторы МАО</b>	
МАКЛОБЕМИД	Аурорикс: <i>таблетки</i>
НИАЛАМИД	Нуредаль: <i>таблетки</i>
<b>5. Антидепрессанты разных химических групп</b>	
ВИЛОКСАЗИН	Эмовит: <i>таблетки</i>
ФЛУОКСЕТИН	Продеп: <i>таблетки</i> Прозак: <i>капсулы</i> Флюдак: <i>капсулы</i>
ТИАНЕПТИН	Коваксил: <i>таблетки</i>
ФЛУВОКСАМИН	Авоксин: <i>таблетки</i> Флеварин: <i>таблетки</i>

#### Соли лития

ЛИТИЯ КАРБОНАТ	Контемнол: <i>таблетки</i> Литосан: <i>таблетки</i> Микалит: <i>таблетки</i>
----------------	--

#### Транквилизаторы

##### 1. Производные бензодиазепина

ДИАЗЕПАМ	Апо-дiazepam: <i>таблетки</i>
	Бенседин: <i>таблетки</i>
	Валиум: <i>таблетки, сироп, р-р д/инъекций</i>
	Диазепам: <i>таблетки, драже</i>
	Диазепам-Меркло: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
МЕДАЗЕПАМ	Реланиум: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Седуксен: <i>таблетки, сироп, р-р д/инъекций</i>
	Медазепам: <i>таблетки</i>
	Нобриум: <i>капсулы</i>
	Рудотель: <i>таблетки</i>
БРОМАЗЕПАМ	Лекселиум: <i>таблетки</i>
	Лексотан: <i>таблетки</i>
ЛОРАЗЕПАМ	Апо-лоразепам: <i>таблетки</i>
	Ативан: <i>таблетки</i>
	Лорафен: <i>драже</i>
	Мерлит: <i>таблетки</i>
	Ю-Пан: <i>таблетки</i>
НИТРАЗЕПАМ	Берлидорм 5: <i>таблетки</i>
	Берлидорм 10: <i>таблетки</i>
	Неозепам: <i>таблетки</i>

	Нитросан: <i>таблетки</i>
	Эуноктин: <i>таблетки</i>
ТОФИЗОПАМ	Грандаксин: <i>таблетки</i>
	Серизлы: <i>таблетки</i>
ХЛОРДИАЗЕПОКСИД	Либриум: <i>драже</i>
	Элениум: <i>драже</i>
АЛПРАЗОЛАМ	Алзолам: <i>таблетки</i>
	Алпракс: <i>таблетки</i>
	Зенакс: <i>таблетки</i>
	Золдак: <i>таблетки</i>
	Кассадан 0.25: <i>таблетки</i>
	Кассадан 0.50: <i>таблетки</i>
	Ксанакс: <i>таблетки</i>
	Неуrol: <i>таблетки</i>
МИДАЗОЛАМ	Дормикум: <i>таблетки, раствор д/ инъекций</i>
	Флормидал: <i>таблетки, раствор д/ инъекций</i>
ПРАЗЕПАМ	Деметрин: <i>таблетки</i>
ТЕМАЗЕПАМ	Сигнопам: <i>таблетки</i>
ОКСАЗЕПАМ	Тазепам: <i>таблетки</i>
КЛОБАЗАМ	Фризум: <i>таблетки</i>
2. Транквилизаторы разных химических групп	
ДИБЕНЗЕПИН	Новерил: <i>драже, таблетки, р-р д/ инъекций</i>
ОПИПРАМОЛ	Инсидон: <i>драже</i>
	Промалам: <i>драже</i>
ПРОКСИБАРБАЛ	Ипронал: <i>таблетки</i>
ТРИМЕТОЗИН	Триоксазин: <i>таблетки</i>
ХЛОРАЗЕПАТ	Транксен: <i>капсулы</i>
3. "Дневные" транквилизаторы	
МЕДАЗЕПАМ	Медазепам: <i>таблетки</i>
	Нобриум: <i>капсулы</i>
	Рудотель: <i>таблетки</i>
ТРИМЕТОЗИН	Триоксазин: <i>таблетки</i>
4. Комбинированные препараты, содержащие транквилизаторы	
Амиксид: <i>таблетки</i>	(состав: хлордiazепоксид, амитриптилин)
Либракс: <i>драже</i>	(состав: хлордiazепоксид, клонидин хлорид)

## Седативные средства

1. Седативные средства, содержащие вещества растительного происхождения  
Валдисперт: *драже* (состав: экстракт корня валерианы)  
Нервулукс: *порошок для приготовления чая* (состав: обезвоженный экстракт цветков лаванды, листьев мяты лимонной, корня лакричника, шишек хмеля, корня валерианы)  
Ново-пассит: *раствор для приема внутрь* (состав: комплекс растительных экстрактов)
2. Седативные средства, содержащие вещества растительного и синтетического происхождения  
Белласпон: *драже* (состав: эрготамина тартрат, рабобелин, фенобарбитал)  
Беллоид: *драже* (состав: общие алкалоиды спорыньи, L-глутамина сульфат, бутобарбитал)  
Дистоникалм: *драже* (состав: общие алкалоиды красавки, спорыньи, амобарбитал, пропранолол)

## Психостимуляторы

- АЩЕТИЛАСПАРАГИНОВАЯ Когитум: *р-р д/ перорального приема*  
КИСЛОТА

## Препараты, влияющие на мозговой метаболизм

1. Ноотропы и ГАМК-эргические препараты

1.1. Препараты простого состава

ПИРАЦЕТАМ	Пирабене: <i>таблетки, сироп, р-р д/инъекций</i> Пирамем: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Ноотропил: <i>капсулы, таблетки, р-р д/перорального применения, р-р д/инъекций</i>
ПИРИТИНОЛ	Энербол: <i>драже, таблетки</i>
МЕКЛОФЕНОКСАТ	Церутил: <i>драже</i>
ГАММА-АМИНОМАСЛЯНАЯ КИСЛОТА	Гаммалон: <i>таблетки</i>

1.2. Комбинированные препараты

Ороцетам: *р-р д/инъекций* (состав: пирацетам, ороговая к-та)  
Фезам: *капсулы* (состав: пирацетам, циннаризин)

2. Препараты других групп

ЦИТИКОЛИН Рекогнан Е: *р-р д/инъекций*

Препараты, влияющие на мышечный тонус

БАКЛОФЕН	Баклофен: <i>таблетки</i> Лноресал: <i>таблетки</i>
ТЕТРАЗЕПАМ	Мноластан: <i>таблетки</i>
ТИЗАНИДИН	Сирдалуд: <i>таблетки</i>
ТОЛПЕРИЗОН	Мидокалм: <i>драже, р-р д/инъекций</i>

Антисеротониновые препараты

Препараты с преимущественной антимигренозной активностью

ПИЗОТИФЕН	Сандомигран: <i>драже</i>
СУМАТРИПТАН	Имигран: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ЛИЗУРИД	Лизенл: <i>таблетки, таблетки форте</i>

Препараты с противомигренозной и антигеморрагической активностью

ИПРАЗОХРОМ	Диваскан: <i>таблетки</i>
------------	---------------------------

Препараты с преимущественной противорвотной активностью

ОНДАСЕТРОН	Зофран: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ТРОПИСЕТРОН	Навобан: <i>капсулы, р-р д/инъекций</i>

Анорексигенные препараты

Препараты с выраженным психостимулирующим эффектом

ФЕНФЛУРАМИН	Минифаж: <i>капсулы</i>
-------------	-------------------------

Антагонисты серотонина с незначительным психостимулирующим эффектом

ДЕКСФЕНФЛУРАМИН	Изолипан: <i>капсулы</i>
-----------------	--------------------------

Препараты, применяемые при курении и алкоголизме

Препараты, облегчающие отвыкание от курения

ЦИТИЗИН	Табекс: <i>таблетки</i> (содержат Н-холиноблокатор) Анти таб: <i>сигареты</i> (лечебные травы) Никоретте: <i>жевательные резинки</i> (никотин-резиновый комплекс, наполнители)
---------	--

Специальные средства, применяемые при алкоголизме

ДИСУЛЬФИРАМ	Эспераль: <i>капсулы для подшивания, капсулы для приема внутрь</i>
-------------	--



## АНАЛЬГЕТИКИ-АНТИПИРЕТИКИ

### Ацетилсалициловая кислота и ее препараты

#### 1. Ацетилсалициловая кислота простого состава

##### 1.1. Таблетки 0,3, 0,325 и 0,5 г

Анбол: *таблетки*

Апо-Аса: *таблетки*

Аспирин: *таблетки*

АСС-Меркле: *таблетки*

Ацезал: *таблетки*

Ацетилин: *таблетки*

Ацетисал рН-8: *таблетки*

Мидол: *таблетки*

Новандол: *таблетки*

##### 1.2. Таблетки 0,1 г для детей

Аспирин 100: *таблетки*

АСС 100-Меркле: *таблетки*

##### 1.3. Микрокапсулированная АСК

Колфарит: *таблетки*

#### 2. Ацетилсалициловая кислота, растворимая в воде

Анопири: "буферные" *таблетки* (состав: АСК, карбонат кальция, глицин)

Аспирин диспергируемый: *растворимые таблетки* (состав: АСК, кальция карбонат, лимонная кислота безводная)

Аспирин Р: *растворимые таблетки* (состав: АСК, кальция карбонат, лимонная кислота безводная)

Алка-Зельцер: *растворимые таблетки* (состав: АСК, кислота лимонная, натрия бикарбонат)

Ацилпирин растворимый: "шипучие" *таблетки*

#### 3. Ацетилсалициловая кислота для инъекций

Аспизол: *сухое вещество для инъекций*

#### 4. Ацетилсалициловая кислота + аскорбиновая кислота

Аспирин С: "шипучие" *таблетки*

Аспро-С Форте: *гранулят д/приготовления раствора*

АСС+С-Меркле: "шипучие" *таблетки*

Форталгин С: "шипучие" *таблетки*

#### 5. Ацетилсалициловая кислота + препараты других групп

Ацифен: *таблетки* (состав: ацетилсалициловая кислота, парацетамол, кофеин)

Ринг Н: *таблетки* (состав: ацетилсалициловая кислота, аскорбиновая кислота, кофеин)

### Метамизол и его препараты

#### 1. Метамизол простого состава

Анальгин: *таблетки, р-р д/инъекций*

Анальгин 500: *таблетки*

Нобол: *таблетки, р-р д/инъекций*

Новалгетол: *таблетки, р-р д/инъекций*

Торалгин: *таблетки*

Спаздолзин: *свечи ректальные, свечи ректальные д/детей*

#### 2. Метамизол + препараты других групп

##### 2.1. Метамизол + анальгетик-антипиретик

Пиривал: *таблетки* (состав: метамизол, амидопирин)

##### 2.2. Метамизол + антипиретик

Анальгин-Хинин: *таблетки* (состав: метамизол, хинин)

## 2.3. Метамизол + метилксантин

Анапири: *таблетки* (состав: метамизол + кофеин)

## 2.4. Метамизол + метилксантин + витамин

Бенальгин: *таблетки* (состав: метамизол, кофеин, тиамина хлорид)

## 2.5. Метамизол + транквилизатор

Темпальгин: *таблетки* (состав: метамизол, темпидон)

## 2.6. Метамизол + миотропный спазмолитик + М-холинолитик (см. Спазмoанальгетики стр. 648)

## Парацетамол и его препараты

## 1. Парацетамол простого состава

## 1.1. Пероральные лекарственные формы и свечи для взрослых

Ацетаминофен: *таблетки*Дигноцетамол: *таблетки*Долипран: *таблетки, порошок*Калпол: *суспензия*Мексален: *таблетки, сироп, свечи ректальные*Миралган: *сироп, свечи ректальные*Панадол: *таблетки, свечи ректальные*Парамол: *таблетки*Парацет: *сироп*Парацетамол: *таблетки, сироп, р-р д/перорального применения*Тайлеол: *таблетки, свечи ректальные, р-р д/перорального применения*Фебрицет: *таблетки, сироп*

## 1.2. Лекарственные формы для детей и подростков

Долипран: *свечи для детей*Калпол 6 плюс: *суспензия*Панадол бэби и нифант: *суспензия, порошок*Панадол юниор: *суспензия, порошок*Парацетамол: *р-р д/перорального применения*Парацетамол 120 Берлин-Хеми: *р-р д/перорального применения*Парацетамол 200 Берлин-Хеми: *р-р д/перорального применения*Парацетамол 250 Берлин-Хеми: *свечи ректальные*Сифеол: *таблетки для разжевывания*

## 2. Парацетамол растворимый в воде

Панадол соллобл: *таблетки быстрорастворимые*

## 3. Парацетамол + препараты других групп

## 3.1. Парацетамол + НПВП

Ибуклин: *таблетки* (состав: парацетамол, ибупрофен)Ибуклин юниор: *таблетки* (состав тот же)

## 3.2. Парацетамол + НПВП + метилксантин

Саридон: *таблетки* (состав: парацетамол, пропифеназон, кофеин)

## 3.3. Парацетамол + анальгетик-антипиретик + метилксантин

Ацифен: *таблетки* (состав: парацетамол, АСК, кофеин)Миронал: *таблетки* (состав тот же)Томалирин: *таблетки* (состав тот же)

## 3.4. Парацетамол + НПВП + метилксантин + противокашлевое средство

Кафетин: *таблетки* (состав: парацетамол, пропифеназон, кофеин, кодеина фосфат)

## 3.5. Парацетамол + НПВП + метилксантин + противокашлевое средство + барбитурат

Пливалгин: *таблетки* (состав: парацетамол, пропифеназон, кофеин, кодеина фосфат, фенобарбитал)

## 3.6. Парацетамол + метилксантин + противокашлевое средство

Солпадеин: "шипучие" таблетки (состав: парацетамол, кофеин, кодеина фосфат)

3.7. Парацетамол + метилксантин

Дарвал: таблетки (состав: парацетамол, кофеин)

Панадол экстра: капсулы (состав тот же)

Эндрюс Ансвер: "шипучий" порошок (состав: парацетамол, кофеин, бикарбонат натрия)

3.8. Парацетамол + противокашлевое средство

Оральган: таблетки (состав: парацетамол, кодеина фосфат)

Панадеин: таблетки (состав тот же)

3.9. Парацетамол + антигистаминное средство

Дегест: таблетки (состав: парацетамол, фенилпропалалин)

39 Парацетамол + средство, вызывающее релаксацию мышц

3.10. Парацетамол + препарат, вызывающий релаксацию мышц

Парафон: капсулы (состав: парацетамол, хлорзоксазон)

3.11. Парацетамол + симпатомиметик + аскорбиновая кислота

Колдрекс паулерс: порошок (состав: парацетамол, фенилфедрина гидрохлорид, аскорбиновая кислота)

3.12. Парацетамол + симпатомиметик + аскорбиновая кислота + метилксантин + противокашлевое средство

Колдрекс: таблетки (состав: парацетамол, фенилфедрина гидрохлорид, аскорбиновая кислота, кофеин, терпин гидрат)

## Анальгетики-антипиретики разных групп

КЕТОРОЛАК

Долак: таблетки, р-р д/инъекций

Кеторап: таблетки

Торадол: таблетки, р-р д/инъекций

КЛОФЕЗОН

Перкловон: капсулы, свечи ректальные, мазь

РИМАЗОЛИЯ МЕТИЛСУЛЬФОНАТ Пробон: драже

ХОЛИНСАЛИЦИЛАТ Атилен: сироп

## Спазмоанальгетики

1. Препараты, содержащие метамизол, миотропный спазмолитик и М-холинолитик

Баралгин: таблетки, р-р д/инъекций

Миналгон: таблетки, р-р д/инъекций

Спазган: таблетки, р-р д/инъекций

Спазмалгон: таблетки

Триган: таблетки, р-р д/инъекций

2. Препарат, содержащий метамизол, миотропный спазмолитик, М-холинолитик, симпатомиметик, противокашлевое средство и барбитурат

Спазмoverалгин: таблетки

3. Препараты, содержащие ибупрофен, миотропный спазмолитик и М-холинолитик

Новиган: таблетки

## НЕСТЕРОИДНЫЕ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ (НПВП)

### НПВП простого состава

ДИКЛОФЕНАК КАЛИЯ

Вольтарен Репид: таблетки

ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ

Апо-Дикло: таблетки

Блезин: таблетки

Вольтарен: таблетки, драже ретард, р-р д/инъекций, свечи ректальные, эмульгель

Диглофенак: таблетки, р-р д/инъекций, свечи ректальные

Диклобене: капсулы ретард, свечи рект.

Диклонат II: таблетки, таблетки ретард, р-р д/инъекций, свечи ректальные

Диклофенак: драже, таблетки ретард, р-р д/инъекций, суспензия д/инъекций

	Диклофенак-натрий: <i>таблетки, р-р д/инъекций, свечи ректальные</i>
	Диклофенак 50: <i>свечи ректальные</i>
	Диклофенак 75: <i>р-р д/инъекций</i>
	Диклофенак 100: <i>капсулы ретард</i>
	Ксенид: <i>таблетки, таблетки ретард, р-р д/инъекций, свечи ректальные</i>
	Наклофен: <i>таблетки, таблетки ретард, р-р д/инъекций, свечи ректальные</i>
	Реводина 25: <i>драже</i>
	Реводина ретард: <i>драже</i>
	Фелоран: <i>таблетки, таблетки ретард, р-р д/инъекций, свечи ректальные, гель</i>
ДИФЛУНИЗАЛ	Долобид: <i>таблетки</i>
ИБУПРОФЕН	Апо-Ибупрофен: <i>таблетки</i>
	Дигнофлекс: <i>таблетки, капсулы</i>
	Ибупрофен: <i>таблетки, драже</i>
	Ипреп: <i>таблетки 200 мг</i>
	Мотрин: <i>таблетки</i>
	Норсвел: <i>таблетки</i>
ИНДОМЕТАЦИН	Индобене: <i>капсулы, свечи ректальные, гель</i>
	Индометацин: <i>таблетки, капсулы, драже, свечи ректальные, мазь</i>
	Метиндол: <i>таблетки, таблетки ретард, драже, р-р д/инъекций, свечи ректальные, мазь</i>
КЕБУЗОН	Кетазон: <i>драже, р-р д/инъекций</i>
КЕТОПРОФЕН	Профенд: <i>капсулы, таблетки ретард, р-р д/инъекций, свечи ректальные, гель</i>
НАПРОКСЕН	Апо-Напроксен: <i>таблетки</i>
	Данпрокс Энтеро: <i>таблетки</i>
	Напробене: <i>таблетки, свечи ректальные</i>
	Напроксен: <i>таблетки</i>
	Напросин: <i>таблетки, суспензия д/перорального применения, свечи ректальные</i>
	Норитис: <i>таблетки</i>
	Пронаксен: <i>таблетки, свечи ректальные</i>
	Апранакс: <i>таблетки</i>
ПИРОКСИКАМ	Апо-Пироксикам: <i>капсулы</i>
	Пирокам: <i>таблетки, р-р д/инъекций, свечи ректальные</i>
	Пироксикам: <i>таблетки, капсулы, свечи ректальные</i>
	Пнрорсум: <i>таблетки, р-р д/инъекций, свечи ректальные</i>
	Ремохсикам: <i>капсулы</i>
	Роксикам: <i>таблетки</i>
	Толдин: <i>капсулы</i>
	Фелден: <i>капсулы, р-р д/инъекций, гель</i>
	Хотемин: <i>капсулы</i>
	Эразон: <i>капсулы, свечи ректальные, гель, крем</i>
СУЛИНДАК	Клинорил: <i>таблетки</i>
ТЕНОКСИКАМ	Теноктил: <i>капсулы</i>
	Тилкотил: <i>таблетки, свечи ректальные</i>
ТИАПРОФЕНОВАЯ КИСЛОТА	Сургам: <i>таблетки, свечи ректальные</i>
ТОЛМЕТИН	Толектнин: <i>капсулы, свечи, гель</i>
ФЕНИЛБУТАЗОН	Бутадион: <i>мазь</i>
ФЛУФЕНАМОВАЯ КИСЛОТА	Опирин: <i>таблетки</i>

#### Комбинированные НПВП

Ибуклин, Ибуклин Юниор: *таблетки* (состав: ибупрофен, парацетамол)  
 Пнрабугол: *драже, р-р д/инъекций* (состав: фенилбутазон, аминофеназон)  
 Реопирин: *драже, р-р д/инъекций* (состав: фенилбутазон, амидазофен)

## ПРОТИВОРЕВМАТИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ РАЗНЫХ ГРУПП

### Препараты золота

АУРАНОФИН	Ауропан: <i>таблетки</i>
	Гольдар: <i>таблетки</i>
Ауротиомалат твуредон:	<i>р-р д/инъекций</i>

### Аминоинолины

ХЛОРОКВИН ФОСФАТ	Делагил: <i>таблетки</i>
	Плаквенил: <i>таблетки</i>

## АНТИМИКРОБНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

### Антибиотики

#### Препараты группы пенициллина

##### 1. Природные пенициллины

ПЕНИЦИЛЛИН В	Изоциллин: <i>таблетки, суспензия</i> Оспен: <i>р-р д/перорального применения, сироп</i> Пенициллин-фау: <i>сироп</i> Пен-Ос: <i>таблетки</i>
БЕНЗИЛПЕНИЦИЛЛИН БЕНЗАТИН	Экстенциллин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
Веткомбин:	<i>таблетки, микстура, р-р д/перорального применения (комб препарат)</i>

##### 2. Полусинтетические пенициллины широкого спектра действия

##### 2.1. Аминопенициллины

АМПИЦИЛЛИН	Ампицид: <i>р-р д/инъекций</i> Ампициллин: <i>капсулы, гранулы и порошок д/приготовления суспензии, сухое в-во д/инъекций</i> Кампициллин: <i>капсулы, гранулы, сухое в-во д/инъекций</i> Пентрексил: <i>капсулы, суспензия, р-р д/инъекций</i>
АМОКСИЦИЛЛИН	Гоноформ: <i>таблетки</i> Хиконцил: <i>капсулы, суспензия, р-р д/перорального применения</i>
БАКАМПИЦИЛЛИН	Пенбак: <i>сухое в-во д/инъекций</i> Пенглоб: <i>таблетки</i>

##### 2.2. Карбоксипенициллины

КАРБЕНИЦИЛЛИН	Геопен: <i>сухое в-во д/инъекций</i> Геопен орал: <i>таблетки</i>
---------------	--

##### 2.3. Уреидопенициллины

АЗЛОЦИЛЛИН	Азлоциллин: <i>сухое в-во д/инъекций</i> Секуропен: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
МЕЗЛОЦИЛЛИН	Байпен: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
ПИПЕРАЦИЛЛИН	Исипен: <i>сухое в-во д/инъекций</i> Пиперациллин: <i>р-р д/инъекций</i> Пиптракс: <i>сухое в-во д/инъекций</i>

##### 2.4. Препараты, содержащие ингибиторы бета-лактамаз

Амоксиклав: <i>таблетки, суспензия, р-р д/перорального применения (состав: амоксициллин и клавулановая кислота)</i> Уназин: <i>таблетки, суспензия, сухое в-во д/инъекций, р-р д/инъекций (состав: ампициллин и сульбактам)</i>	
--	--

#### Препараты группы цефалоспоринов

I генерация	
ЦЕФАЗОЛИН	Кефзол: <i>сухое в-во д/инъекций</i> Оризолин: <i>сухое в-во д/инъекций</i> Тотатаф: <i>р-р д/инъекций</i>



	Цеазолин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Цефазолин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Цефамезин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
ЦЕФАЛОТИН	Кефлин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Цефалотин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
ЦЕФАЛЕКСИН	Апо-Цефалекс: <i>таблетки</i>
	Кефексин: <i>таблетки, микстура</i>
	Кефлекс: <i>капсулы, суспензия</i>
	Орифекс: <i>капсулы, порошок</i>
	Палитрекс: <i>капсулы, суспензия</i>
	Пинасан: <i>капсулы</i>
	Цепорекс: <i>капсулы, гранулы, р-р д/перорального применения</i>
	Цефабене: <i>таблетки</i>
	Цефалексин: <i>капсулы, сухое в-во д/суспензии</i>
	Цефаклен: <i>таблетки</i>
	Цефф: <i>таблетки</i>
ЦЕФАПИРИН	Цефатрексил: <i>р-р д/инъекций</i>
ЦЕФАДРОКСИЛ	Цефадур: <i>капсулы, сухое в-во д/суспензии</i>
II генерация	
ЦЕФУРОКСИМ	Зинацеф: <i>р-р д/инъекций</i>
	Кетоцеф: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Цефоген: <i>р-р д/инъекций</i>
ЦЕФОКСИТИН	Бонцефин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Мефоксин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
ЦЕФАМАНДОЛ	Мандол: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Цефамандол: <i>р-р д/инъекций</i>
ЦЕФУРОКСИМ АКСЕТИЛ:	Зиннат: <i>таблетки, суспензия</i>
ЦЕФАКЛОР:	Альфацет: <i>капсулы, сироп</i>
	Цеклор: <i>капсулы, суспензия</i>
	Цефаклор: <i>капсулы, порошок д/суспензии</i>
III генерация	
ЦЕФОТАКСИМ	Клафоран: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Оритаксим: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Цефотаксим: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
ЦЕФОПЕРАЗОН	Цефобид: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
ЦЕФТАЗИДИМ	Кефадим: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Мироцеф: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Фортум: <i>р-р д/инъекций</i>
ЦЕФТИЗОКСИМ	Эпоцеллин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
ЦЕФТРИАКСОН	Лендацин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
	Лонгациф: <i>р-р д/инъекций</i>
	Роцефин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
ЦЕФИКСИМ	Цефспан: <i>капсулы, гранулы, суспензия</i>
Различные цефалоспориновые антибиотики	
ЦЕФПИРАМИД	Тамицин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>

#### Препараты группы монобактамов

Азактам: *р-р д/инъекций*

#### Препараты группы карбапенемов

Тиенам: *сухое в-во д/инъекций и инфузий (состав: имипенем, циластатин натрия)*

#### Препараты группы аминогликозидов

АМИКАЦИН	Амикацин: <i>р-р д/инъекций</i> Амикин: <i>р-р д/инъекций</i> Амикозит: <i>р-р д/инъекций</i>
ГЕНТАМИЦИН	Гентамицин: <i>сухое в-во д/инъекций</i> Гарамицин: <i>р-р д/инъекций</i>
ДИБЕКАЦИН	Нипоцин: <i>р-р д/инъекций</i>
НЕТИЛМИЦИН	Нетромидин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
ТОБРАМИЦИН	Бруламицин: <i>р-р д/инъекций</i> Небцин: <i>р-р д/инъекций</i>

## Препараты группы тетрациклинов

## 1. Природные тетрациклины

ТЕТРАЦИКЛИН	Тетрациклин: <i>гранулы</i> Тетрамиг: <i>таблетки</i>
-------------	--

ОКСИТЕТРАЦИКЛИН Окситетрациклин: *гранулы*

## 2. Полусинтетические тетрациклины

ДОКСИЦИКЛИН	Вибрамицин: <i>капсулы, сироп, р-р д/инъекций</i> Доксигеене: <i>капсулы</i> Доксициклин: <i>капсулы</i>
МЕТАЦИКЛИН	Рондомицин: <i>капсулы</i>

## 3. Комбинированные препараты

Тетраолеан: *сухое в-во д/инъекций* (состав: тетрациклина гидрохлорид, олеандомицина фосфат)

## Препараты группы фторхинолонов

НОРФЛОКСАЦИН	Негафлок: <i>таблетки</i> Нолицин: <i>таблетки</i> Норбактин: <i>таблетки</i> Норилет: <i>таблетки</i> Норфлоксацин: <i>таблетки</i>
ОФЛОКСАЦИН	Таривид: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ПЕФЛОКСАЦИН	Абактал: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Перти: <i>таблетки</i> Пефлацин: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ЦИПРОФЛОКСАЦИН	квинтор: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Сифлокс: <i>таблетки</i> Ципринол: <i>таблетки</i> Ципробай: <i>таблетки, р-р д/инфузий</i> Ципробид: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Ципролет: <i>таблетки</i> Ципрофлоксацин: <i>таблетки, р-р д/инфузий</i> Ципроцинал: <i>таблетки</i> Цифран: <i>таблетки</i>
ЭНОКСАЦИН	Гирамид: <i>таблетки</i>
ЛОМЕФЛОКСАЦИН	Максаквин: <i>таблетки</i>
ФЛЕФЛОКСАЦИН	Хинодис: <i>таблетки</i>

## Препараты группы Макролидов/Азалидов

ЭРИТРОМИЦИН	Эрацин: <i>таблетки</i> Эритран: <i>гранулы</i> Эритромицин: <i>таблетки, порошок д/взвеси</i> Эригексал: <i>гранулы, гранулы д/приготовления сладкой микстуры</i> Эрик: <i>капсулы</i>
ОЛЕАНДОМИЦИН	Олеандомицин: <i>порошок</i>

АЗИТРОМИЦИН	Сумамед: <i>таблетки, капсулы, сироп</i>
ДЖОЗАМИЦИН	Вильпрафен: <i>таблетки, суспензия</i> Джозамицин: <i>таблетки</i>
КИТАЗАМИЦИН	Лейкомизин: <i>таблетки, капсулы, сироп, р-р д/инъекций</i>
СПИРАМИЦИН	Ровамицин: <i>таблетки</i>
РОКСИТРОМИЦИН	Рулид: <i>таблетки</i>
МИДЕКАМИЦИН	Макропен: <i>таблетки, суспензия</i>

**Антибиотики резерва**

ЛИНКОМИЦИН	Линкоцин: <i>капсулы, сироп, р-р д/инъекций</i> Нелорен: <i>капсулы, р-р д/инъекций</i>
КЛИНДАМИЦИН	Далацин: <i>капсулы, гранулы, сироп</i> Далацин Ц: <i>капсулы, гранулы, сироп</i> Климидин: <i>капсулы, р-р д/инъекций</i> Далацин Ц фосфат: <i>р-р д/инъекций</i>
ВАНКОМИЦИН	Ванкоцин: <i>сухое в-во д/инфузий</i>
ФУЗИДАТ НАТРИЯ	Станидид: <i>драже, суспензия, сухое в-во д/инъекций</i>

**Препараты группы полимиксинов**

КОЛИСТИН	Белкомицин: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
КОЛИСТИМЕТАТ НАТРИЯ	Колмицин: <i>капсулы, гранулы, р-р д/инъекций</i>

**Антибиотики разных групп**

СПЕКТИНОМИЦИН	Тробицин: <i>сухое в-во д/инъекций</i>
ХЛОРАМФЕНИКОЛ	Берлицетин: <i>драже, сухое в-во д/суспензий, сухое в-во д/инъекций</i>

**Препараты для лечения протозойных инфекций****1. Препараты, применяемые при трихомониазе, амебиазе****1.1. Препараты из группы нитроимидазолов**

МЕТРОНИДАЗОЛ	Клион: <i>р-р д/инъекций, мазь</i> Метронидзол: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> Орвагил: <i>таблетки, свечи вагинальные</i> Трихопол: <i>таблетки, таблетки вагинальные</i> Флагил: <i>таблетки, р-р д/инъекций, таблетки вагинальные</i>
ОРНИДАЗОЛ	Тиберал: <i>р-р д/инфузий, таблетки вагинальные</i>
ТИНИДАЗОЛ	Тинниба: <i>таблетки</i> Тинидазол: <i>таблетки</i> Триканкс: <i>р-р д/инъекций</i> Фаснжин: <i>таблетки</i>

**1.2. Препараты разных групп**

ПОЛИКРЕЗУЛЕН	Ваготил: <i>р-р д/местного применения</i> Солкотриховак: <i>суспензия д/инъекций содержит инактивированные лактобациллы</i>
КЛОТРИМАЗОЛ	Апоканда: <i>крем, р-р, спрей, таблетки вагинальные</i> Дитиотримазол: <i>крем, р-р, крем и таблетки вагинальные</i> Йенамазол: <i>крем, крем и таблетки вагинальные</i> Кандибене: <i>таблетки вагинальные</i> Канестен: <i>мазь, р-р, крем и таблетки вагинальные</i> Клотримазол: <i>крем, р-р, таблетки вагинальные</i> Овис: <i>крем</i>

**2. Противомаларийные препараты****2.1. Препараты простого состава**

ГИДРОКСИХЛОРОХИН	Глаквенил: <i>таблетки</i>
МЕФЛОХИН	Ларнам: <i>таблетки</i>

ПИРИМЕТАМИН	Даратрим: <i>таблетки</i> Тиндурин: <i>таблетки</i>
ХЛОРОКВИН ФОСФАТ	Делагил: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
<b>2.2. Комбинированные препараты</b>	
Фанзидар:	<i>таблетки, р-р д/инъекций</i> (состав: пириметамин и сульфадоксин)
Фансимеф:	<i>таблетки</i> (состав: пириметамин, мефлохин, сульфадоксин)

## 3. Препараты, применяемые при лейшманиозе

АНТИМОНИАТ	Глюкантим: <i>р-р д/инъекций</i>
ПЕНТАМИДИН	Пентакарнат: <i>сухое в-во д/инъекций</i>

## Противолепрозные препараты

КЛОФАЗИМИН	Лампрен: <i>капсулы</i>
------------	-------------------------

## Антигельминтные средства

МЕБЕНДАЗОЛ	Вермокс: <i>таблетки</i>
	Вормин: <i>таблетки</i>
	Солтрик: <i>таблетки, сироп</i>
ПИРАНТЕЛ	Комбанtrin: <i>таблетки, суспензия</i>
	Немоцид: <i>таблетки, суспензия</i>
	Пирантел: <i>таблетки, взвесь</i>
ПИРВИНИЯ ПАМОАТ	Ванквин: <i>драже, суспензия</i>
ПИРВИНИЯ ЭМБОНАТ	Пирвиниум: <i>суспензия</i>
ПРАЗИКВАНТЕЛ	Бильтрицид: <i>таблетки</i>

Средства для лечения педикулеза (см. Средства для наружного использования, стр. 683, 686)

## Препараты для лечения грибковых заболеваний

### 1. Препараты из группы азолов

КЕТОКОНАЗОЛ	Низорал: <i>таблетки, крем</i>
	Ороназол: <i>таблетки, крем, шампунь</i>
МИКОНАЗОЛ	Гино-Дактанол: <i>таблетки вагинальные</i>
	Гино-Дактарин: <i>свечи вагинальные</i>
	Дактанол: <i>крем, гель д/орального применения</i>
	Дактарин: <i>крем</i>
ФЛУКОНАЗОЛ	Дифлюкан: <i>капсулы, р-р д/инъекций</i>

### 2. Противогрибковые антибиотики

АМФОТЕРИЦИН	Фунгизон: <i>р-р д/инъекций</i>
НАТАМИЦИН	Пимафуцин: <i>таблетки, таблетки вагинальные, р-р д/местного применения, крем</i>

### 3. Препараты разных групп

КЛОТРИМАЗОЛ	Апоканда: <i>таблетки вагинальные</i>
	Дигитримазол: <i>крем, р-р, крем и таблетки вагинальные</i>
	Йенамазол: <i>крем, крем и таблетки вагинальные</i>
	Кандибене: <i>таблетки вагинальные</i>
	Канстенен: <i>мазь, р-р, крем и таблетки вагинальные</i>
	Клотримазол: <i>крем, р-р, таблетки вагинальные</i>
	Овнс: <i>крем</i>
ТЕРБИНАФИН	Ламизил: <i>таблетки, крем</i>
ФЛУЗИТОЗИН	Алиотил: <i>таблетки, р-р д/инфузий</i>

4. Противогрибковые препараты для местного применения (см. Средства для наружного использования, стр. 683; Препараты для интравагинального применения, стр. 690)

**Сульфаниламидные препараты****1. Препараты простого состава**

**ТРИМЕТОПРИМ** Тримопан: *таблетки, микстура*  
Триприм: *таблетки*

**2. Комбинированные препараты****2.1. Препараты, содержащие сульфаметоксазол и триметоприм**

**КО-ТРИМОКСАЗОЛ** Бактекод: *таблетки, суспензия*  
Бактрим: *таблетки, таблетки д/детей, суспензия, сироп, р-р д/инфузий*  
Берлюция 240: *гранулят, суспензия*  
Берлюция 480: *таблетки*  
Бисептол: *таблетки, взвесь, р-р д/инъекций*  
Котрибене: *таблетки*  
Орибакт: *таблетки, микстура*  
Ориприм: *таблетки, суспензия*  
Септрин: *таблетки, суспензия, р-р д/инъекций*  
Септрин форте: *таблетки*  
Сульфатрим-СС: *таблетки*  
Сульфатрим-ДС: *таблетки*  
Суметролим: *таблетки, сироп*  
Тримосул: *таблетки*

**2.2. Препараты, содержащие сульфадимезин и триметоприм**

Потесептил: *таблетки, сироп*  
Потесетта: *таблетки*

**2.3. Препараты, содержащие сульфаметрол и триметоприм**

Лидаприм: *таблетки, таблетки форте, суспензия, р-р д/инъекций*

**2.4. Препараты, содержащие сульфадиазин и триметоприм**

Дитрим: *концентрат д/инфузий*

**Препараты, применяемые при инфекционных заболеваниях почек и мочевыводящих путей****Препараты группы хинолонов**

**НАЛИДИКСОВАЯ** Невиграмон: *капсулы*  
**КИСЛОТА** Неграм: *таблетки, суспензия*  
**ПИПЕМИДИНОВАЯ** Палин: *таблетки, капсулы, свечи ректальные*  
**КИСЛОТА** Пимидель: *капсулы*  
Пипегал: *капсулы*  
Пипем: *капсулы*

**Производные оксихинолина**

**НИТРОКСОЛИН** 5-НОК: *драже*  
**ОКСОЛИНИЕВАЯ** Грамурип: *таблетки*  
**КИСЛОТА**

**Производные нитрофурана**

**1. Препараты простого состава**  
**НИТРОФУРАНТОИН** Нифурантин: *драже*  
Нифуреттен: *драже*  
**НИФУРТОИНОЛ** Левантин: *таблетки*  
**2. Комбинированные препараты**  
**Нифурантин В6: драже** (состав: нитрофурантоин, пиридоксин)



## Растительные сборы

Урофлукс: чай

## Противотуберкулезные препараты

### 1. Антибиотики

**РИФАМПИЦИН** Бенемидин: капсулы  
Римактан: капсулы  
Рифамор: капсулы  
Тубоцин: капсулы  
Рифогал: р-р д/инъекций

### 2. Производные тиамида изоникотиновой кислоты

**ПРОТИОНАМИД** Протионамид: драже  
**ЭТИОНАМИД** Этионамид: таблетки

### 3. Препараты разных групп

**ПИРАЗИНАМИД** Пизина: таблетки  
Тизамид: таблетки  
**СИНЕРДОЛ** Синердол: капсулы  
**ЭТАМБУТОЛ** Комбутол: таблетки  
Микобутол: таблетки

### 4. Комбинированные препараты

Рифадин-Инг: таблетки (состав: рифампицин и изониазид)

## Противовирусные препараты (см. также Противовирусные препараты для наружного применения)

**АЛЬФА-ИНТЕРФЕРОН** Велферон: р-р д/инъекций  
**АЦИКЛОВИР** Виролекс: таблетки, сухое в-во д/инъекций  
Зовиракс: таблетки, р-р д/инъекций  
Цикловир: таблетки, р-р д/инъекций  
**БРИВУДИН** Гелпин: таблетки  
**ГАНЦИКЛОВИР** Цимевен: р-р д/инъекций  
**ЗАЛЬЦИТАБИН** Хивид: таблетки  
**ЗИДОВУДИН** Ретровир: капсулы, суспензия  
**РИБАВИРИН** Виразол: таблетки, капсулы, р-р д/инъекций  
**ТРОМАНТАДИН** Виру-Мери: мазь  
**ФОСКАРНАТ НАТРИЯ** Тринаптен: крем

## ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ФУНКЦИИ ОРГАНОВ ПИЩЕВАРЕНИЯ

### Регуляторы моторной функции ЖКТ

**БРОМОПРИД** Бимарал: капсулы, р-р д/инъекций, р-р д/перорального применения, свечи ректальные  
**ДОМПЕРИДОН** Домперон: таблетки  
Мотилиум: таблетки  
**МЕТОКЛОПРАМИД** Клометол: таблетки, сироп, р-р д/инъекций  
Метоклопрамид: р-р д/инъекций  
Метпамид: таблетки, р-р д/инъекций  
Паспертин: таблетки, р-р д/инъекций  
Реглан: таблетки, сироп, р-р д/инъекций  
Церукал: таблетки, р-р д/инъекций

### Спазмолитические препараты

#### I. Миотропные спазмолитики

ДРОТАВЕРИН	Но-шпа: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
МЕБЕВЕРИН	Дуспаталин: <i>таблетки</i>
БЕНЦИКЛАН	Галдор: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>

## II. Блокаторы М-холинорецепторов

ГИОСЦИНБУТИЛБРОМИД	Бускопан: <i>таблетки, суспензия, р-р д/инъекций, свечи ректальные</i> Хиосцин-Н: <i>р-р д/инъекций</i>
--------------------	--

## III. Комбинированные препараты

Бишпан: *таблетки* (состав: дротаверина гидрохлорид, изопропамида иодид)

## Антацидные препараты

### I. Препараты, содержащие гидроокись магния

Милк оф магнезия ликвид: *суспензия*  
Таблетки милк оф магнезия: *таблетки*

### II. Препараты, содержащие соединения алюминия и магния

Анацид: *суспензия*  
Гастал: *таблетки*  
Гелусил: *суспензия*  
Гелюзил: *таблетки*  
Мавалок: *таблетки, суспензия*  
Мавалок 70: *суспензия*

### III. Препараты, содержащие алюминия фосфат и другие компоненты

Альфогель: *гель*

### IV. Препараты, содержащие гидроокись алюминия и другие компоненты

Гастралугель: *таблетки*  
Алугастрин: *взвесь*

### V. Препараты, содержащие соединения алюминия, магния и другие компоненты

Гелусил лак: *таблетки, порошок*  
Альмагель: *суспензия*  
Альмагель А: *суспензия*  
Гелусил лак: *таблетки, порошок*  
Гелюзил-лак: *суспензия*  
Протаб: *таблетки*  
Топалкан: *таблетки, порошок*  
Пее-Хоо: *таблетки, микстура*

### VI. Препараты, содержащие бикарбонат натрия и другие компоненты

Эндрюс Ливер Салт: *"шипучий" порошок*

### VII. Различные препараты

АЛЕКСИТОЛ      Актал: *таблетки*

## Блокаторы H<sub>2</sub>-гистаминовых рецепторов

ЦИМЕТИДИН	Гистодил: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Йенаметидин: <i>таблетки</i>
	Нейтронорм: <i>капсулы, таблетки ретард, р-р д/инъекций</i>
	Примавет: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Циметидин: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
РАНИТИДИН	Ацилок-Е: <i>таблетки</i>
	Зантак: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Зоран: <i>таблетки</i>

	Пепторан: <i>таблетки</i>
	Ранитгст: <i>таблетки</i>
	Ранисан: <i>таблетки</i>
	Ранитидин: <i>таблетки</i>
	Ранитин: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Улькодин: <i>таблетки</i>
ФАМОТИДИН	Гастросидин: <i>таблетки</i>
	Лецедрил: <i>таблетки</i>
	Ульфамид: <i>таблетки</i>
	Фамонит: <i>таблетки</i>
	Фамосан: <i>таблетки</i>
	Фамоцид: <i>таблетки</i>
НИЗАТИДИН	Аксид: <i>капсулы, р-р д/инъекций</i>
	Галитидин: <i>капсулы</i>

#### Блокаторы периферических М-холинорецепторов

ПИРЕНЗЕПИН	Гастрил: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
	Гастрозем: <i>таблетки</i>
	Гастроцептин: <i>таблетки, сухое в-во д/инъекций, р-р д/инъекций</i>

#### Блокаторы $H^+-K^+$ -АТФ-азы

ОМЕПРАЗОЛ	Лосек: <i>капсулы, р-р д/инъекций</i>
	Омез: <i>капсулы</i>
	Омепрол: <i>таблетки</i>
	Осид: <i>капсулы</i>

#### Синтетический аналог простагландина $E_1$

МИСОПРОСТОЛ	Сайтотек: <i>таблетки</i>
-------------	---------------------------

#### Противоязвенные средства различных механизмов действия

СУКРАЛЬФАТ	Алсукрал: <i>таблетки, порошок, таблетки д/разжевывания</i>
	Андапсин: <i>таблетки</i>
	Вентер: <i>таблетки, гранулы</i>
	Сукрейс: <i>таблетки</i>
ВИСМУТА СУБЦИТРАТ	Де-нол: <i>таблетки</i>
	Трибимол: <i>таблетки</i>
Гастрофарм: <i>таблетки</i>	(содержит высушенные бактериальные тела лактобацилл)
Улкосилантл: <i>таблетки</i>	(активное в-во - ацетазоламид)

#### Слабительные средства

##### I. Препараты, содержащие экстракт сенны

Пурсенид: <i>таблетки</i>
Сенаде: <i>таблетки</i>
Сеннапур: <i>таблетки</i>

##### II. Препараты, содержащие экстракт сенны и другие компоненты

Агиолак: <i>гранулы</i>
Депуран: <i>капсулы</i>
Калифиг: <i>сироп</i>

##### III. Препараты, содержащие кору крушины и другие компоненты

Депурафлукс: <i>сухое вещество для приготовления чая</i>
--

#### IV. Препараты различного состава

**БИСАКОДИЛ** Бисакодил: *драже, свечи ректальные*  
Дульколак: *драже, свечи ректальные*

Гутталакс: *р-р д/ перорального применения* (состав: натрия пикосульфат, сорбит, метиловый эфир парвоксисбензойной кислоты)

Мил Пар: *эмульсия* (состав: гидроокись магния, жидкий парафин)

#### V. Препарат, уменьшающий концентрацию аммиака в крови

Дюфалак: *сироп*

#### Препараты, уменьшающие газообразование в кишечнике

**ДИМЕТИКОН** Цеолат: *таблетки*

#### Ферментные препараты

##### I. Препараты, содержащие панкреатин (амилаза, протеаза, липаза)

Креон: *капсулы*  
Мезим форте: *таблетки, покрытые оболочкой*  
Нео-пантур: *таблетки*  
Панзитрат: *капсулы*  
Панкреатин: *таблетки, драже*  
Пролитаза: *капсулы*

##### II. Препараты, содержащие панкреатин и желчегонное средство

Панкурмен: *таблетки, покрытые оболочкой*

##### III. Препараты, содержащие панкреатин, компоненты желчи и гемицеллюлазу

Дигестал: *драже*  
Кадистал: *драже*  
Мензим: *таблетки*  
Фестал: *драже*  
Энзистал: *драже*

##### IV. Препараты, содержащие панкреатин и экстракт рисового грибка (амилаза, протеаза, целлюлаза)

Комбидин: *драже*  
Комбидин форте: *драже*

##### V. Комбинированные препараты различного состава

Панзинорм форте: *драже* (состав: панкреатин, желчная кислота, соляная кислота, гидрохлориды аминокислот)  
Эльзим: *капсулы* (состав: экстракт рисового грибка, симетикон, этаверина гидрохлорид)

##### VI. Препараты простого состава

**ЦИТРАТ БЕТАИНА** Бетанин: *сухое в-во в гранулах*

#### Антидиарейные средства

##### I. Симптоматические средства

**ЛОПЕРАМИД** Имодиум: *капсулы, р-р д/ перорального применения*  
Лопедимум: *таблетки, капсулы, "шипучие" таблетки, р-р д/ перорального применения*  
**АТТАПУЛЬГИТ** Реабан: *таблетки*  
Каопектат: *таблетки*  
Реасек: *таблетки, р-р д/ перорального применения* (состав: атропина сульфат, дифеноксилат)  
Лиспафен: *таблетки, р-р д/ перорального применения* (состав: атропина сульфат, дифеноксина гидрохлорид)  
Смекта: *порошок для приготовления суспензии* (состав: диоктаэдрнческий смектит)

##### II. Антимикробные препараты местного действия

###### I. Препараты простого состава

НИФУРОКСАЗИД Эрцефурил: капсулы, суспензия  
 2. Препараты, содержащие антимикробные и другие компоненты  
 Интетрикс: капсулы  
 Энтеро-Седив: таблетки, порошок д/приготовления суспензии

## Препараты, регулирующие равновесие кишечной микрофлоры

Бактисубтил: капсулы  
 Линекс: капсулы  
 Хилак: р-р д/перорального применения

## Препараты для лечения неспецифического язвенного колита и болезни Крона

МЕСАЛАЗИН Салофальк: таблетки, свечи ректальные, суспензия д/применения в клизмах  
 САЛАЗОДИН Мезакол: таблетки  
 САЛАЗОСУЛЬФАПИРИДИН Салазопирин: таблетки  
 Сульфасалазин: таблетки

## Желчегонные препараты

УРСОДЕЗОКСИХОЛЕВАЯ КИСЛОТА Урсо: таблетки, гранулы 0.05 г  
 Холагогум: капсулы  
 Холягол: р-р д/перорального применения  
 Холафлукс: порошок

## Препараты, способствующие растворению желчных камней

ХЕНОДЕЗОКСИХОЛЕВАЯ КИСЛОТА Хенохол: капсулы  
 Хенофальк: капсулы  
 УРСОДЕЗОКСИХОЛЕВАЯ КИСЛОТА Урсофальк: капсулы 0.25 г

## Гепатопротекторы

### I. Препараты, улучшающие функциональное состояние гепатоцитов

ФЛУМЕЦИНОЛ Зиксорин: капсулы, р-р д/перорального применения  
 СИЛИБИН Карсил: драже  
 СИЛИМАРИН Лепротек: драже, р-р д/перорального применения  
 СИЛИБИНИН Легалон: драже, таблетки, капсулы  
 Ливомин: таблетки, р-р д/перорального применения, сироп  
 ЛИВ 52: таблетки, р-р д/перорального применения, сироп  
 Сирепар: р-р д/инъекций  
 Гепастерил-Б: р-р д/инфузий  
 Эссенциале: р-р д/инъекций  
 Эссенциале-форте: капсулы

### II. Препараты, применяемые при тяжелой печеночной недостаточности

ОРНИТИНА ОКСОГЛУТАРАТ Орнитетил: сухое в-во д/инъекций  
 Эссенциале: р-р д/инъекций  
 Эссенциале-форте: р-р д/инъекций  
 Гепастерил-А: р-р д/инфузий  
 Гепастерил-Б: р-р д/инфузий

# АНТИАЛЛЕРГИЧЕСКИЕ ПРЕПАРАТЫ

## Стабилизаторы мембран тучных клеток

КЕТОТИФЕН Астафен: таблетки, суспензия  
 Бронитен: таблетки  
 Галитифен: таблетки, сироп



	Задитен: <i>таблетки, капсулы, сироп</i>
	Зетифен: <i>капсулы</i>
	Кетасма: <i>таблетки</i>
	Кетотифен: <i>таблетки, сироп</i>
	Позитан: <i>таблетки, сироп</i>
ОКСАТОМИД	Тинсет: <i>таблетки, суспензия</i>
ХРОМОГЛИКАТ НАТРИЯ	Бихромат: <i>капсулы, р-р д/ингаляций, капли</i>
	Интал: <i>капсулы д/ингаляций</i>
	Кромолин: <i>капсулы д/ингаляций</i>
	Талсум: <i>аэрозоль д/ингаляций</i>
	Хромоглин: <i>капсулы, р-р д/ингаляций, назальный спрей</i>

#### Блокаторы H<sub>1</sub>-гистаминовых рецепторов

АКРИВАСТИН	Семпрекс: <i>капсулы</i>
АСТЕМИЗОЛ	Астемисан: <i>таблетки</i>
	Гисманал: <i>таблетки, сироп</i>
	Гистазол: <i>таблетки, суспензия</i>
	Гисталонг: <i>таблетки</i>
	Гисталонг юниор: <i>таблетки растворимые</i>
	Стемиз: <i>таблетки, суспензия</i>
ДИМЕТИНДЕНИУМ	Фенистил: <i>гель, раствор</i>
	Фенистил ретард: <i>таблетки</i>
КЛЕМАСТИН	Тавегил: <i>таблетки, сироп, р-р д/инъекций</i>
ЛОРАТИДИН	Кларитин: <i>таблетки</i>
МЕБГИДРОЛИН	Омерил: <i>драже, суспензия</i>
ПРОМЕТАЗИН	Пипольфен: <i>драже, р-р д/инъекций</i>
	Прометазин Берлин-Хеми: <i>драже, р-р д/инъекций</i>
ТЕРФЕНАДИН	Бронал: <i>таблетки</i>
	Телдан: <i>таблетки</i>
	Терфена: <i>таблетки, суспензия</i>
	Трексил: <i>таблетки, сироп</i>
	Тофрин: <i>таблетки, суспензия</i>
ТРАНИЛАСТ	Ризабен: <i>капсулы, гранулы, сироп</i>
ХЛОРОПИРАМИН	Супрастин: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ЦИПРОГЕПТАДИН	Перитол: <i>таблетки, сироп</i>
ЦЕТИРИЗИН	Зиртек: <i>таблетки</i>
	Цетрин: <i>таблетки</i>

#### Комбинированные препараты

- Актифед: *таблетки, сироп* (состав: трипропидин, псевдоэфедрин)  
 Колдакт: *капсулы* (состав: хлорфенирамин, фенилпропанамины)

## ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ФУНКЦИИ БРОНХО-ЛЕГОЧНОЙ СИСТЕМЫ

### Бронхолитические препараты

#### 1. Стимуляторы периферических бета-адренергических рецепторов

##### 1.1. Неселективные бета1-бета2-адреностимуляторы

- ОРЦИПРЕНАЛИН Алупент: *дозир. аэрозоль, таблетки, р-р д/инъекций, р-р д/ингаляций*  
 Астмопент: *дозир. аэрозоль, таблетки, р-р д/инъекций*

##### 1.2.1. Селективные бета2-адреностимуляторы средней длительности действия

- ГЕКСОПРЕНАЛИН Ипратрол: *дозир. аэрозоль, таблетки, р-р д/инъекций*

САЛБУТАМОЛ	Алопрол: <i>таблетки</i> Вентолин: <i>дозир. аэрозоль, таблетки, сироп, таблетки с пролонгированным действием</i> Вентодиск: <i>дозир. сухие ингаляции</i> Волмакс: <i>таблетки с пролонгированным действием</i> Салбутент: <i>дозир. аэрозоль, таблетки, сироп</i> Салбутамол: <i>дозир. аэрозоль</i> Спалмтил: <i>таблетки, сироп</i> Спреор: <i>дозир. аэрозоль</i>
ТЕРБУТАЛИН	Бриканил: <i>дозир. аэрозоль, таблетки, сироп, р-р д/инъекций, р-р д/ингаляций</i> Бриканил дурулес: <i>таблетки с пролонгированным действием</i> Бриканил инхалер: <i>дозир. аэрозоль</i> Бриканил турбохалер: <i>дозир. сухие ингаляции</i>
ФЕНОТЕРОЛ	Беротек: <i>дозир. аэрозоль, капсулы для ингаляций</i> Беротек 100: <i>дозир. аэрозоль</i>
1.2.2. Селективные бета2-адреностимуляторы с длительностью действия до 10 ч	
КЛЕНБУТЕРОЛ	Контраспазмин: <i>таблетки</i> Кленбутерол: <i>таблетки, сироп</i> Спиропент: <i>таблетки, сироп</i>
САЛМОТЕРОЛ	Серевент: <i>дозир. аэрозоль, дозир. сухие ингаляции</i>
ФОРМОТЕРОЛ	Форавил: <i>дозир. аэрозоль</i>

## 2. Ингибиторы фосфодиэстеразы

ТЕОФИЛАМИН	Аминофиллин: <i>таблетки, таблетки ретард, р-р д/инъекций, свечи ректальные</i> Диафиллин: <i>р-р д/инъекций</i> Эуфиллин 0.24: <i>р-р д/инъекций</i>
ТЕОФИЛЛИН	Дурофиллин: <i>капсулы ретард</i> Ретафил: <i>таблетки ретард</i> Теотард: <i>капсулы ретард</i> Теоплюс: <i>таблетки ретард</i> Эуфилонг: <i>капсулы ретард</i> Эуфиллин ретард Н: <i>таблетки ретард</i>

## 3. Блокаторы М-холинорецепторов

ИПРАТРОПИУМ БРОМИД	Атровент: <i>дозир. аэрозоль, раствор и капсулы д/ингаляций</i>
ОКСИТРОПИУМ БРОМИД	Окситропия бромид: <i>дозир. аэрозоль</i>
ТРОВЕНТОЛ	Тровентол: <i>дозир. аэрозоль</i>

## 4. Комбинированные бронхолитические препараты

- 4.1. Препараты, содержащие салбутамол  
Редол: *микстура, сироп*
- 4.2. Препараты, содержащие фенотерол и хромогликат натрия  
Дитек: *дозир. аэрозоль*
- 4.3. Препараты, содержащие фенотерол и ипратропия бромид  
Беродуал: *дозир. аэрозоль, р-р для ингаляций*  
Беродуал форте: *дозир. аэрозоль*
- 4.4. Препараты, содержащие эфедрин  
Бронхолитин: *сироп*  
Солутанг: *раствор*

## Муколитические препараты

АЦЕТИЛЦИСТЕИН	Ацетилцистеин: <i>р-р д/ингаляций</i> Ацетилцистеин ораль: <i>таблетки</i> АЦП: "шпатель" <i>таблетки, градулы, капсулы, р-р д/инъекций</i>
---------------	---

АМБРОКСОЛ	Амбробене: <i>таблетки, капсулы ретард, сироп, раствор, р-р д/инъекций</i>
	Бронхопронт: <i>капсулы, сироп</i>
	Дигиброксол: <i>капсулы ретард, раствор</i>
БРОМГЕКСИН	Ласолван: <i>таблетки, сироп, р-р д/ингаляций</i>
	Бисольвон: <i>таблетки, сироп, р-р д/инъекций, р-р д/ингаляций</i>
	Бромгексин: <i>таблетки, суспензия</i>
	Бромгексин 4 Берлин Хеми: <i>раствор</i>
	Бромгексин 8 Берлин Хеми: <i>драже, раствор</i>
	Бромгексин 10 Берлин Хеми: <i>раствор</i>
КАРБОЦИСТЕИН	Флегамин: <i>таблетки, сироп, р-р д/инъекций</i>
	Фульпен А: <i>таблетки</i>
	Бронхокод: <i>сироп, раствор</i>
	Карбоцистеин: <i>капсулы, сироп</i>
МЕСНА	Мукодин: <i>капсулы, сироп</i>
	Мистаброн: <i>р-р д/ингаляций</i>

### Противокашлевые препараты

#### 1. Препараты простого состава

БУТАМИРАТ ЦИТРАТ	Синекод: <i>драже, драже форте, сироп, капли, р-р д/инъекций</i>
	Стоптуссин: <i>раствор</i>
ОКСЕЛАДИНА ЦИТРАТ	Пакселадин: <i>капсулы, сироп</i>
	Тусупрекс: <i>таблетки</i>
ПРЕНОКСДИАЗИН	Либексин: <i>таблетки</i>

#### 2. Комбинированные препараты

Бенадрил:	<i>сироп</i>
Кодипронт:	<i>капсулы, сироп</i>
Либексин комб:	<i>таблетки</i>

#### 3. Препараты, содержащие кодеина фосфат

КОДЕИНА ФОСФАТ	Кодеина фосфат: <i>таблетки</i>
Кодипронт:	<i>таблетки (состав: кодеина фосфат, фенилтолаксамин)</i>

### Комбинированные препараты растительного происхождения

#### 1. Препараты, обладающие отхаркивающим действием

Бронхikum чай:	<i>чай</i>
----------------	------------

#### 2. Препараты, обладающие отхаркивающим и спазмолитическим действием

Бронхikum лечебная ванна с тимьяном:	<i>раствор</i>
--------------------------------------	----------------

#### 3. Препараты, обладающие отхаркивающим, противокашлевым и противовоспалительным действием

Бронхikum эликсир Н:	<i>раствор</i>
Бронхikum ингалят Н:	<i>эмульсия</i>
Бронхikum капли Н:	<i>раствор</i>
Бронхikum бальзам:	<i>гель</i>

### ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ ПРЕИМУЩЕСТВЕННО НА МОЧЕВЫДЕЛИТЕЛЬНУЮ СИСТЕМУ

### Диуретические препараты

#### 1. Сильнодействующие диуретики

1.1. "Петлевые" диуретики	
ФУРОСЕМИД	Ало-Фуросемид: <i>таблетки</i>

- |                     |  |
|---------------------|--|
|                     | Лазикс: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>    |
|                     | Фуросемид: <i>таблетки</i>                 |
|                     | Фуросемид: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i> |
| ЭТАКРИНОВАЯ КИСЛОТА | Урегит: <i>таблетки</i>                    |
| БУМЕТАНИД           | Юринекс: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>   |
| ТОРАСЕМИД           | Унат: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>      |
| ПИРЕТАНИД           | Ареликс: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>   |
- 1.2. Осмотические диуретики
- |          |                                       |
|----------|---------------------------------------|
| МАННИТОЛ | Маннитол: <i>сухое в-во д/инфузий</i> |
|----------|---------------------------------------|
2. Диуретики средней силы действия (тиазидные и нетиазидные сульфонамиды)
- |                 |                              |
|-----------------|------------------------------|
| ГИДРОХЛОРТИАЗИД | Апо-тидро: <i>таблетки</i>   |
|                 | Гипотиазид: <i>таблетки</i>  |
| КЛОПАМИД        | Бринальдикс: <i>таблетки</i> |
|                 | Клопамид: <i>таблетки</i>    |
| ХЛОРТАЛИДОН     | Гигротон: <i>таблетки</i>    |
3. Диуретики слабого действия
- 3.1. Калийсберегающие диуретики
- |               |  |
|---------------|--|
| СПИРОНОЛАКТОН | Альдактон: <i>таблетки, драже, капсулы, р-р д/инъекций</i> |
|               | Верошпирон: <i>таблетки</i>                                |
|               | Практон: <i>таблетки</i>                                   |
- 3.2. Ингибиторы карбоангидразы
- |              |                           |
|--------------|---------------------------|
| АЦЕТАЗОЛАМИД | Дивакarb: <i>таблетки</i> |
|--------------|---------------------------|
4. Комбинированные диуретики, содержащие салуретик и калийсберегающий диуретик
- |                              |   |
|------------------------------|---|
| ГИДРОХЛОРТИАЗИД + АМИЛОРИД   | Амтрид: <i>таблетки</i>                       |
|                              | Гемопрес: <i>таблетки</i>                     |
|                              | Модуретик: <i>таблетки</i>                    |
| ГИДРОХЛОРТИАЗИД + ТРИАМТЕРЕН | Триампур композитум: <i>таблетки</i>          |
| БУТИЗИД + СПИРОНОЛАКТОН      | Альдактон-сальтуцин: <i>таблетки, капсулы</i> |
| АЛТИЗИД + СПИРОНОЛАКТОН      | Практазин: <i>таблетки</i>                    |
| ФУРОСЕМИД + ТРИАМТЕРЕН       | Фуразис композитум: <i>таблетки</i>           |
5. Разные диуретические препараты
- Пилозурил: *раствор д/перорального применения*

## Препараты, применяемые при подагре

### Препараты, снижающие синтез мочевой кислоты

1. Препараты, угнетающие ксантиноксидазу
- |             |                          |
|-------------|--------------------------|
| АЛЛОПУРИНОЛ | Аллоцин: <i>таблетки</i> |
|             | Зилорик: <i>таблетки</i> |
|             | Пуринол: <i>таблетки</i> |
|             | Урозин: <i>таблетки</i>  |
2. Препараты с разными механизмами действия
- |              |                           |
|--------------|---------------------------|
| БЕНЗБРОМАРОН | Дезурик: <i>таблетки</i>  |
|              | Нормурат: <i>таблетки</i> |
|              | Хипурик: <i>таблетки</i>  |

### Препараты, увеличивающие выведение мочевой кислоты

1. Препараты, подавляющие реабсорбцию мочевой кислоты в почечных канальцах
- |              |                           |
|--------------|---------------------------|
| БЕНЗБРОМАРОН | Дезурик: <i>таблетки</i>  |
|              | Нормурат: <i>таблетки</i> |

	Хипурик: <i>таблетки</i>
ПРОБЕНЕСИД	Пробенесид: <i>таблетки</i>
СУЛЬФИПИРАЗОН	Антуран: <i>таблетки</i>
<b>2. Препараты, уменьшающие закисление мочи</b>	
K-Na-ГИДРОГЕНЦИТРАТ	Блемарен: <i>гранулят</i>
	Солуран: <i>гранулят</i>
	Уралит-U: <i>гранулят</i>

**Комбинированные препараты**

Алломарон: *таблетки* (состав: аллопуринол, бензбромарон)

**Препараты с противовоспалительным и обезболивающим эффектами, применяемые для купирования приступа подагры**

КОЛХИЦИН	Колхицин: <i>таблетки, драже</i>
	Колхицин дисперт: <i>драже</i>

**Препараты, применяемые при мочекаменной болезни и ускоряющие выведение азотистых шлаков**

Леспенефрил: *раствор, лиоф. табл. д/инъекций*  
Пилозурил: *раствор*  
Спазмо-Ургения: *таблетки, свечи*  
Спазмоцистенал: *раствор*  
Урофлокс: *чай*  
Фитолизин: *паста*  
Цистенал: *раствор*

**ГОРМОНЫ, ИХ АНАЛОГИ. ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА РАЗЛИЧНЫЕ ВИДЫ ОБМЕНА**

**Гипогликемизирующие препараты**

**1. Человеческие инсулины**

**1.1. Инсулины короткого действия (нейтральный растворимый инсулин)**

*p-r д/инъекций во флаконах*

Актрапид НМ

Актрапид ЧМ

Инутрал ХМ

Инсуман Рапид

Хоморап 40

Хумулин Р регуляр

*p-r д/инъекций в пенфиллах*

Актрапид НМ пенфилл

Хоморап 100

Хумулин Р регуляр

**1.2. Инсулины средней продолжительности действия**

**1.2.1. Изофан протамин инсулина**

*суспензия д/инъекций во флаконах*

Инсуман Базал

Протофан НМ

Хумулин Н НПХ

*суспензия д/инъекций в пенфиллах*

Протофан НМ пенфилл

Хомофан 100

Хумулин Н НПХ

**1.2.2. Комбинированные препараты, содержащие нейтральный растворимый инсулин и изофан протамин инсулина**



*суспензия для инъекций во флаконах*

Актрафан НМ

Инсуман Комб 15/85

Инсуман Комб 25/75

Инсуман Комб 50/50

Инузофан I

Инузофан II

Инузофан III

Инузофан IV

Хумулин М-1

Хумулин М-2

Хумулин М-3

Хумулин М-4

*суспензия для инъекций в пенфилах*

Актрафан НМ пенфилл

Инузофан I

Инузофан II

Инузофан III

Инузофан IV

Хумулин М-1

Хумулин М-2

Хумулин М-3

Хумулин М-4

1.2.3. Инсулин-цинк-суспензия (30% аморф./70% крст.)

Инсулин ленте ХМ

Монотард НМ

Монотард ЧМ

Хомолонг 40

Хумулин Л ленте

**1.3. Инсулины длительного действия (инсулин-цинк суспензия кристаллическая)**

Ультратард НМ

Ультратард ЧМ

Хумулин У ультраленте

**2. Монокомпонентные инсулины**

2.1. Инсулины короткого действия (нейтральный растворимый инсулин)

Актрапид МС (свиной инсулин)

Актрапид МК (свиной инсулин)

Инсулрап СПП (свиной инсулин)

Инутрал СПП (свиной инсулин)

Регуляр Илетин II (свиной инсулин)

2.2. Инсулины средней продолжительности действия

2.2.1. Инсулин-амнохинурид

Инсулин БСC Берлин-Хеми (свиной инсулин)

2.2.2. Изофан протамин инсулин

Илетин II НПХ (свиной инсулин)

2.2.3. Инсулин-цинк суспензия аморфная

Инсулин миниленте СПП (свиной инсулин)

Семиленте МС (свиной инсулин)

Семиленте МК (свиной инсулин)

2.2.4. Инсулин-цинк суспензия (30% аморф./70% крст.)

Илетин II Ленте (свиной инсулин)

Инсулин ленте ГПП (говяжий инсулин)  
 Инсулин ленте СПП (свиной инсулин)  
 Инсулонг СПП (свиной инсулин)  
 Ленте МС (смешанный инсулин)  
 Монотард МС (свиной инсулин)  
 2.3. Инсулины длительного действия (инсулин-цинк суспензия кристаллическая)  
 Инсулин суперленте СПП (свиной инсулин)  
 Ультраленте МС (говяжий инсулин)

### **3. Высокоочищенные инсулины**

3.1. Инсулины короткого действия (нейтральный растворимый инсулин)  
 Актрапид (свиной инсулин)  
 3.2. Инсулины средней продолжительности действия

3.2.1. Инсулин-аминохигурид  
 Инсулин Б Берлин-Хеми (смешанный инсулин)  
 3.2.2. Изофан протафин-инсулина  
 Протафан (свиной инсулин)  
 3.2.3. Инсулин-цинк-суспензия аморфная  
 Семиленте (свиной инсулин)  
 3.2.4. Инсулин-цинк-суспензия (30% аморф./70% крист.)  
 Ленте (смешанный инсулин)  
 Ленте (говяжий инсулин)  
 3.3. Инсулины длительного действия (инсулин-цинк суспензия кристаллическая)  
 Ультраленте (говяжий инсулин)

### **Пероральные гипогликемизирующие препараты**

#### **1. Производные сульфанилмочевины**

1.1. Препараты сульфанилмочевины I генерации  
 КАРБУТАМИД Букарбан: *таблетки*  
 Оранил: *таблетки*  
 ТОЛБУТАМИД Диаставан: *таблетки*  
 Орабет: *таблетки*  
 ТОЛАЗАМИД Толиназе: *таблетки*

#### **1.2. Препараты сульфанилмочевины II генерации**

ГЛИБЕНКЛАМИД Бетаназ: *таблетки*  
 Глибенкламид: *таблетки*  
 Гилемал: *таблетки*  
 Глибил: *таблетки*  
 Даонил: *таблетки*  
 Маннил 5: *таблетки*  
 Орамид: *таблетки*  
 Эуглюкон: *таблетки*  
 ГЛИБОРНУРИД Глютрил: *таблетки*  
 ГЛИПИЗИД Глибине: *таблетки*  
 Минидиаб: *таблетки*  
 ГЛИКВИДОН Глюренорм: *таблетки*  
 ГЛИКЛАЗИД Днабетон: *таблетки*  
 Предиан: *таблетки*

#### **2. Бигуаниды**

БУТИЛБИГУАНИД Бутилбигуанид: *таблетки*  
 БУФОРМИН Адебит: *таблетки*  
 Силубин ретард: *таблетки*

МЕТФОРМИН	Диметилбигуанид: <i>таблетки</i>
АКАРБОЗА	Метформин: <i>таблетки</i>
	Толиназе: <i>таблетки</i>

## Глюкагон

ГЛЮКАГОН	Глюкагон: <i>p-p д/инъекций</i>
----------	---------------------------------

## Глюкокортикостероиды и их аналоги

### Препараты для перорального применения (таблетки)

БЕТАМЕТАЗОН	Целестон
ДЕКСАМЕТАЗОН	Дексазон
	Дексаметазон
	Дексона
МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН	Медрол
	Метипред
	Урбазон
ПРЕДНИЗОЛОН	Преднизолон
ТРИАМЦИНОЛОН	Берликорт
	Кеналог
	Полькортолон
	Триамцинолон

### Препараты для парентерального применения

#### 1. Обычные формы

БЕТАМЕТАЗОН	Целестон
ГИДРОКОРТИЗОНА АЦЕТАТ	Гидрокортизон
	Кортизон

#### ГИДРОКОРТИЗОНА

НАТРИЯ СУКЦИНАТ	Солу-Кортеф
	Сополкорт Н

ДЕКСАМЕТАЗОН	Дексона
--------------	---------

#### МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОНА

НАТРИЯ СУКЦИНАТ	Метипред
	Солу-Медрол
	Урбазон растворимый
	Урбазон растворимый форте
ПРЕДНИЗОЛОН	Преднизолон

#### 2. Депо формы

##### 2.1. Препараты Бетаметазона

Дипроспан
Целестон
Целестон хронодозе
Флостерон

##### 2.2. Препараты Метилпреднизолона

###### 2.2.1. Препараты метилпреднизолона ацетата

Метипред депо
Депо-Медрол

###### 2.2.2. Препараты метилпреднизолон-циклопентилпропионата

Депо-Урбазон
--------------

##### 2.3. Препараты Триамцинолона ацетонида

Кеналог
Кеналог 40
Триамцинолон

Трикорт

**Ингаляционные глюкокортикоиды для лечения бронхиальной астмы**

**I. Препараты Бекламетазона дипропионата**

**I. Аэрозоли**

**I.1. Аэрозоли 50 мкг в одном вдохе**

Беклокорт митте

Бекломет 50

Бекотид

**I.2. Аэрозоли 250 мкг в одном вдохе**

Беклокорт форте

Бекломет 250

Беклофорт

**2. Ингаляционные диски**

Бекодиск

**II. Препараты Будесонида**

Пульмикорт

Пульмикорт турбохалер

**III. Препараты Флуниззолида**

Интакорт

**Препараты половых гормонов, их аналоги и антагонисты**

**Препараты эстрогенов и их аналогов**

МЕСТРАНОЛ Местранол: *таблетки*

ЭСТРАДИОЛ Прогинова: *таблетки*  
Эстрадерм ТТС: *трансдермальная терапевтическая система*

ЭСТРИОЛ Овестин: *таблетки, свечи вагинальные, мазь*  
Эстриол: *таблетки, р-р д/инъекций*

**ЭСТРОГЕНЫ**

КОНЬЮГИРОВАННЫЕ Гормоплекс: *таблетки*

Премарин: *таблетки*

Пресомен: *таблетки*

ЭТИНИЛЭСТРАДИОЛ Микрофоллин: *таблетки*

**Андрогены**

**1. Препараты простого состава**

МЕСТЕРОЛОН Провирон 25

ТЕСТОСТЕРОНА АНДЕКАНОАТ Андриол: *капсулы*

**2. Комбинированные препараты**

Сустанон 250: *масл. р-р д/инъекций* (состав: тестостерона пропионат, фенилпропионат, изокпропрат и деканоат)

Омнадрен: *масл. р-р д/инъекций* (состав: тестостерона пропионат, фенилпропионат, изокпропрат и калпропрат)

**Антиэстрогенные препараты**

КЛОМИФЕНА ЦИТРАТ Клостилбегит: *таблетки*

Кломид: *таблетки*

Серофен: *таблетки*

**Антиандрогенные препараты**

ЦИПРОТЕРОН АЩЕТАТ Андрокур: *таблетки*

Андрокур депо: *масл. р-р д/инъекций*

**Прогестагены**

АЛЛИЛЭСТРЕНОЛ Туринал: *таблетки*

ДИДРОГЕСТЕРОН Дуфастон: *таблетки*

ЛЕВОНОРГЕСТРЕЛ	Норгестрел: <i>драже</i> Норплант: <i>подшиваемая капсула</i>
ЛИНЕСТРЕНОЛ	Оргаметрил: <i>таблетки</i> Эксклютон: <i>таблетки</i>
МЕДРОКСИПРОГЕСТЕРОНА АЦЕТАТ	Провера: <i>таблетки</i> Депо-Провера: <i>сusp. в/инъекций</i>
МЕСТРАНОЛ	Местранол: <i>таблетки</i>
НОРГЕСТРЕЛ	Оврет: <i>таблетки</i> Постинор: <i>таблетки</i>
НОРЭТИСТЕРОН	Микронон: <i>таблетки</i> Норколут: <i>таблетки</i> Норэтистерон: <i>драже</i>

## Гормональные оральные контрацептивы

### 1. Комбинированные препараты, содержащие эстрогены и прогестагены

- 1.1. Однофазные препараты, состоящие из этинилэстрадиола и прогестагена  
 Бисекурин: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, этинодиол ацетат)  
 Гравистат 125: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, левоноргестрел)  
 Демулен: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, этинодиол ацетат)  
 Марвелон: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, дезогестрел)  
 Минизистон: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, левоноргестрел)  
 Минулет: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, гестоден)  
 Нон-овлон: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, норэтистерон)  
 Норетин: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, норэтиндрон)  
 Овидон: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, норгестрел)  
 Регивидон: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, норгестрел)  
 Силест: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, норгистемат)  
 Фемован: *таблетки* (состав: этинилэстрадиол, гестоден)

### 1.2. Однофазные препараты, состоящие из местранола и норэтистерона

Норинил: *таблетки*

### 1.3. Двухфазные препараты, состоящие из этинилэстрадиола и левоноргестрела

Антеовин: *таблетки*

### 1.4. Трехфазные препараты, состоящие из этинилэстрадиола и левоноргестрела

Тринзистон: *таблетки*

Тринквилар 28: *таблетки*

Тринордиол 21: *таблетки*

Трин-Регол: *таблетки*

### 1.5. Трехфазные препараты, состоящие из этинилэстрадиола и норэтистерона

Синфазик: *таблетки*

Триновум: *таблетки*

### 2. Препараты, содержащие только прогестагены

#### 2.1. Препараты для приема внутрь

ЛИНЕСТРЕНОЛ Эксклютон: *таблетки*

НОРГЕСТРЕЛ Оврет: *таблетки*

НОРЭТИСТЕРОН Микронон: *таблетки*

#### 2.2. Подшиваемые депо препараты

ЛЕВОНОРГЕСТРЕЛ Норплант

#### 2.3. Посткоитальные препараты

НОРГЕСТРЕЛ Постинор: *таблетки*

## Антиклимактерические препараты

### Простого состава

ТИБОЛОН Ливинал: *таблетки*

### Комбинированные

Климонорм: *таблетки* (состав: левоноргестрел, эстрадиол)

Цикло-меноретте: *таблетки* (состав: левоноргестрел, эстрадиол, эстриол)



Дивина: *таблетки* (состав: медроксипрогестерона ацетат, эстрадиол)  
 Диване 35: *таблетки* (состав: ципротерон ацетат, этинилэстрадиол)  
 Амбосекс: *таблетки* (состав: метилтестостерон, этинилэстрадиол)  
 Амбосекс: *р-р д/инъекций* (состав: тестостерон, эстрадиол)  
 Премпак С: *таблетки* (состав: норгестрел, эстрогены конъюгированные)

### **Анаболические стероиды**

МЕТАНДРОСТЕНОЛОН      Неробол: *таблетки*  
 НАНДРОЛОНА ДЕКАНОАТ      Дека-Дураболон: *р-р д/инъекций*  
    Ретаболил: *р-р д/инъекций*  
    Туринабол депо: *р-р д/инъекций*  
 НАНДРОЛОНА  
 ФЕНИЛПРОПИОНАТ      Неробол: *р-р д/инъекций*  
    Туринабол: *р-р д/инъекций*  
 НАНДРОЛОНА  
 ГЕКСИЛОКСИФЕНИЛПРОПИОНАТ      Анадур: *р-р д/инъекций*  
 ОКСИМЕТОЛОН      Анаполон: *таблетки*

### **Препараты для диагностики и лечения заболеваний щитовидной железы**

#### **Препараты для диагностики заболеваний щитовидной железы**

Препараты тиротропин-релизинг гормона  
 ТИРОЛИБЕРИН      ТРГ Берлин-Хеми: *порошок д/инъекций*  
 Препараты, содержащие высокие дозы L-тироксина  
 ЛЕВОТИРОКСИН      L-Тироксин: *таблетки 1 мг*

#### **Препараты, применяемые при заболеваниях щитовидной железы, сопровождающихся снижением ее функции**

Препараты, содержащие лечебные дозы L-тироксина  
 ЛЕВОТИРОКСИН      Тиворал: *таблетки 100 мкг*  
    L-Тироксин 25 Берлин-Хеми: *таблетки*  
    L-Тироксин Хеннинг 25: *таблетки*  
    L-Тироксин 50 Берлин-Хеми: *таблетки*  
    L-Тироксин Хеннинг 50: *таблетки*  
    L-Тироксин Хеннинг 75: *таблетки*  
    L-Тироксин 100 Берлин-Хеми: *таблетки*  
    L-Тироксин Хеннинг 100: *таблетки*  
    L-Тироксин Хеннинг 125: *таблетки*  
    L-Тироксин Хеннинг 150: *таблетки*  
    L-Тироксин Хеннинг 200: *таблетки*  
    Эферокс: *таблетки 25-150 мкг*

Препараты, содержащие трийодтиронины  
 ЛИОТИРОНИН      Трийодтиронин 20 Берлин-Хеми: *таблетки*  
    Трийодтиронин 50 Берлин-Хеми: *таблетки*

#### **Комбинированные препараты**

Препараты, содержащие левотироксин и лиотиронин  
 Тиреотом: *таблетки*  
 Тиреотом-форте: *таблетки*  
 Препараты, содержащие левотироксин, лиотиронин и йод  
 ТиреокOMB: *таблетки*

#### **Препараты, применяемые при заболеваниях щитовидной железы, сопровождающихся повышением ее функции (тиреостатики)**

Препараты меркаптоимидазола

ТИАМАЗОЛ	Метизол: <i>таблетки</i>
	Тиамазол 5 Хеннинг: <i>таблетки</i>
	Тиамазол 20 Хеннинг: <i>таблетки</i>
	Тиамазол 40 Хеннинг: <i>р-р д/инъекций</i>

Препараты пропилтиоурацила

ПРОПИЛТИОУРАЦИЛ	Пропилтиоурацил: <i>таблетки</i>
	Пропицил 50: <i>таблетки</i>

**Препараты, влияющие на фосфорно-кальциевый обмен, костную и хрящевую ткань**

**Препараты фторида натрия**

Кореберон: <i>таблетки</i>
Натрий флуорат: <i>таблетки, таблетки для сосания</i>
Оссин: <i>таблетки</i>

**Производные и аналоги витамина D<sub>3</sub>**

АЛЬФА-КАЛЬЦИДОЛ	Ван-Альфа: <i>капсулы</i>
ДИГИДРОТАХИСТЕРОЛ	Дигидрал: <i>таблетки</i>
КАЛЬЦИТРИОЛ	Рокальтрол: <i>капсулы</i>
ХОЛЕКАЛЬЦИФЕРОЛ	Витамин D <sub>3</sub> : <i>р-р д/инъекций</i>

**Препараты кальцитонина**

Кальсинар: <i>р-р д/инъекций</i>
Миокальцик: <i>р-р д/инъекций</i>
Сибакальцин: <i>р-р д/инъекций</i>

**Ингибиторы костной резорбции при метастазах в костную ткань**

КЛОДРОНАТ	Бонефос: <i>капсулы, концентрат д/инфузий</i>
	Лодронат: <i>капсулы</i>
	Лодронат-Концентрат: <i>концентрат д/инфузий</i>
ПАМИДРОНАТ	Аредиа: <i>р-р д/инъекций</i>

**Препараты других групп, улучшающие обменные процессы в костной и хрящевой ткани**

Артепарон: <i>р-р д/инъекций</i>
Мукартрин: <i>р-р д/инъекций</i>
Оссопан: <i>р-р д/инъекций</i>
Румалон: <i>р-р д/инъекций</i>

**Препараты других групп**

ИЗОПРОПОКСИ-ИЗОФЛАВОН	Остеохин: <i>таблетки</i>
-----------------------	---------------------------

**Гормоны гипофиза и их аналоги. Препараты, влияющие на функции гипофиза**

**Гормоны передней доли гипофиза**

Аналоги природного кортикотропина, стимулирующие биосинтез гормонов надпочечников

ТЕТРАКОЗАКТИД	Синактен Депо: <i>р-р д/инъекций</i>
---------------	--------------------------------------

**Гормон роста и препараты, влияющие на его секрецию**

Гормон роста человеческий рекомбинантный	
СОМАТОТРОПИН	Генотропин: <i>порошок д/инъекций</i>
	Сайзен: <i>порошок д/инъекций</i>
	Хуматроп: <i>порошок д/инъекций</i>

Рилизинг-фактор гормона роста	
СОМАТОЛИБЕРИН	Гереп: <i>порошок д/инъекций</i>
Ингибитор секреции гормона роста и других гормонов	
СОМТОСТАТИН	Сандостатин: <i>р-р д/инъекций</i>
	Стилами: <i>порошок д/инъекций</i>

Препараты, влияющие на секрецию лютеинизирующего и фолликулостимулирующего гормонов

Ингибиторы секреции ЛГ и ФСГ

ДАНАЗОЛ Данаол: *таблетки*

Данол: *таблетки*

Препараты с двухфазным действием

НАФАРЕЛИН Синарел: *р-р / интраназального применения*

Ингибиторы секреции пролактина

БРОМОКРИПТИН Бромэргон: *таблетки*

Парлодел: *таблетки*

ЛИЗУРИД Лизенил форте: *таблетки*

Гонадотропины

Препараты фолликулостимулирующего гормона

УРОФолЛИТРОПИН Метродин: *порошок д/инъекций*

Метродин высокоочищенный: *порошок д/инъекций*

Препараты менопаузального человеческого гонадотропина (Менотропины)

Фолликулостимулирующий + лютеинизирующий гормоны (1:1)

Нео-пергонал: *порошок д/инъекций*

Хумегон: *порошок д/инъекций*

Фолликулостимулирующий+лютеинизирующий гормоны (2:1)

Пергогрин: *порошок д/инъекций*

Препараты хорионического человеческого гонадотропина (Хориотропины)

Прегнил: *порошок д/инъекций*

Профази: *порошок д/инъекций*

Гормоны задней доли гипофиза и их аналоги

Синтетические аналоги вазопрессина

ДЕСМОПРЕССИН Адиуретин СД: *капли в нос, р-р д/инъекций*

ТЕРЛИПРЕССИН Реместип: *р-р д/инъекций*

Препараты, активирующие обмен веществ в тканях

АДЕНОЗИНТРИФОСФАТ НАТРИЯ Фосфобнон: *р-р д/инъекций*

ИНОЗИН Инозин-Ф: *таблетки, р-р д/инъекций*

ЦИТОХРОМ-С Цито-Мак: *р-р д/инъекций*

Апиларнилпроп: *драже*

Аславитал: *драже*

Безбелковые гемодиализаты

Актовегин: *р-р д/инъекций, р-р д/инфузий, крем, мазь, гель*

Солкосерил: *таблетки, драже, р-р д/инъекций, р-р д/инфузий, мазь, гель*

Геровитал: *драже, р-р д/инъекций*

Препараты, применяемые для лечения фенилкетонурии

Нифелан С: *порошок д/приготовления взвеси*

## ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ГЕМОСТАЗ

Антитромботические и противосвертывающие препараты

Фибринолитические препараты - активаторы плазминогена

Рекомбинантный человеческий активатор плазминогена

Актилизе: *порошок д/инъекций*

СТРЕПТОКИНАЗА Авелизин: *порошок д/инъекций*

Кабикиназа: *порошок д/инъекций*

УРОКИНАЗА Урокиназа: *порошок д/инъекций*

Урокиназа-Эбве: порошок д/инъекций

Укхидан: порошок д/инъекций

## Антикоагулянты прямого действия

ГЕПАРИН НАТРИЯ      Гепарин: *р-р д/инъекций*  
 Гепарин натрий Меркле: *р-р д/инъекций*  
 Тромбофоб: *р-р д/инъекций*

ГЕПАРИН НАТРИЯ для наружного применения (см. Средства для наружного использования. Препараты, применяемые в дерматологии. Препараты, применяемые при нарушении венозного кровообращения.)

ГЕПАРИН КАЛЬЦИЯ      Гепарин кальций Меркле: *р-р д/инъекций*  
 Кальципарин: *р-р д/инъекций*

ГЕПАРИН НИЗКОМОЛЕКУЛЯРНЫЙ      Кливарин: *р-р д/инъекций*  
 Клексан: *р-р д/инъекций*  
 Фрагмин: *р-р д/инъекций*  
 Фраксипарин: *р-р д/инъекций*

КОНЦЕНТРАТ АНТИТРОМБИНА III      Кубернин ХС: порошок д/инъекций

## Антикоагулянты непрямого действия

АЦЕНОКУМАРОЛ      Синкумар: *таблетки*  
 ЭТИЛБИСКУМАЦЕТАТ      Пелентан: *таблетки*

## Антиагреганты

АЦЕТИЛСАЛИЦИЛОВАЯ      Колфарит: *капсулы*  
 КИСЛОТА  
 ИНДОБУФЕН      Ибустрин: *таблетки, порошок д/инъекций*  
 ТИКЛОПИДИН      Тиклид: *таблетки*  
                          Тагрет: *таблетки*

## Антигеморрагические и гемостатические средства

### Препараты витамина К

ФИТОМЕНАДИОН      Фитоменадион: *р-р д/инъекций*

### Ингибиторы фибринолиза

Ингибиторы калликреина и плазмина

АПРОТИНИН      Антагозан: *р-р д/инфузий*  
                          Гордокс: *р-р д/инфузий*  
                          Инипрол: *р-р д/инфузий*  
                          Контрикал: *р-р д/инфузий*  
                          Трасилол: *р-р д/инфузий*

ГАБЕКСАТ      Фой: порошок д/инъекций

Ингибиторы перехода плазминогена в плазмин

АМИНОМЕТИЛБЕНЗОЙНАЯ КИСЛОТАПамба: *таблетки*

ТРАНЕКСАМОВАЯ КИСЛОТА      Трансамча: *капсулы, таблетки, гранулы, сироп, р-р д/инъекций*  
                          Циклокапрон: *таблетки, раствор, р-р д/инъекций*

### Тромбоцитарные проагреганты

ЭТАМЗИЛАТ      Дицинон: *таблетки, р-р д/инъекций*

### Антагонисты гепарина

ПРОТАМИН СУЛЬФАТ      Протамин сульфат: *р-р д/инъекций*

### Препараты, влияющие на обмен вазопрессина

ТЕРЛИПРЕССИН      Реместип: *р-р д/инъекций*

### Препараты, влияющие на обмен гормона роста

СОМАТОСТАТИН      Стиламин: порошок д/инъекций

## Антагонисты серотонина

ИПРАЗОХРОМ Диваскан таблетки

## Специфические кровеостанавливающие средства при гемофилии А

Гематс ХС порошок д/инъекций

## Специфические кровеостанавливающие средства при гемофилии В

Фактор IX ХС Беринг порошок д/инъекций

## Адсорбирующие гемостатические средства для остановки кровотечений и склеивания тканей при хирургических вмешательствах

Берипласт ХС р-р д/местного применения

Тахокомб адсорбирующая губка

## ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ГОМЕОСТАЗ

### Кровезаменители

#### 1. Препараты декстрана

##### 1.1. Среднемoleкулярные декстраны

ДЕКСТРАН 40 Декстран Эбве 40 р-р д/инфузий

Лонгастерил 40 р-р д/инфузий

Реомакродекс р-р д/инфузий

Реохем р-р д/инфузий

##### 1.2. Высокомoleкулярные декстраны

ДЕКСТРАН 70 Декстран 70 Эбве р-р д/инфузий

Хемодекс р-р д/инфузий

#### 2. Оксигенизированный крахмал

##### ОКСИГЕНИЗИРОВАННЫЙ

КРАХМАЛ О 3 К р-р д/инфузий

HAES С терил 6% р-р д/инфузий

HAES С терил 10% р-р д/инфузий

Плазмастерил 6% р-р д/инфузий

### Препараты для парентерального питания

#### 1. Препараты аминокислот

##### 1.1 Обычные растворы аминокислот (без существенных добавок)

Аминостерил II р-р д/инфузий

Аминостерил III р-р д/инфузий

Аминостерил KF 10%, без углеводов р-р д/инфузий

Вамин 963 р-р д/инфузий

Вамин 14 Вамин 1463 р-р д/инфузий

Вамин 1863 р-р д/инфузий

Певамин р-р д/инфузий

Фреамин III р-р д/инфузий

##### 1.2 Комбинированные растворы аминокислот

Аминостерил KF р-р д/инфузий

Аминостерил I 600 р-р д/инфузий

Аминостерил I 800 р-р д/инфузий

Аминостерил форте р-р д/инфузий

Аминофузин I 600 р-р д/инфузий

Вамин H р-р д/инфузий



Вамин-глюкоза: *р-р д/инфузий*

Инфезол: *р-р д/инфузий*

Мориамин-С-2: *р-р д/инфузий*

1.3. Специальные растворы аминокислот, применяемые при печеночной недостаточности

Аминостерил N-Нера 5%: *р-р д/инфузий*

Аминостерил N-Нера 8%: *р-р д/инфузий*

Гепастерил-А: *р-р д/инфузий*

Гепастерил-Б: *р-р д/инфузий*

Гепатамин: *р-р д/инфузий*

1.4. Специальные растворы аминокислот, применяемые при почечной недостаточности

Аминостерил KE-Нефро: *р-р д/инфузий*

Нефрамин: *р-р д/инфузий*

1.5. Растворы аминокислот, применяемые в педиатрии

Аминофеноз N-детский 6%: *р-р д/инфузий*

Аминопед: *р-р д/инфузий*

Ваминолакт: *р-р д/инфузий*

Трофамин: *р-р д/инфузий*

1.6. Препараты аминокислот для приема внутрь, применяемые при почечной недостаточности

Кетостерил: *таблетки*

## 2. Жировые эмульсии

Венолипид: *эмульсия д/инфузий*

Интралипид: *эмульсия д/инфузий*

Липовеноз 10%: *эмульсия д/инфузий*

Липовеноз 20%: *эмульсия д/инфузий*

Эмульсан: *эмульсия д/инфузий*

## 3. Растворы углеводов

Глюкоза: *р-р д/инфузий*

Глюкостерил 10%: *р-р д/инфузий*

Глюкостерил 20%: *р-р д/инфузий*

## 4. Добавки к препаратам для парентерального питания

Алламель Н: *р-р д/инфузий*

Виталипид Н: *р-р д/инфузий*

Солувит Н: *р-р д/инфузий*

Корректоры нарушений КЩС, применяемые при метаболическом ацидозе

Трометамол композитум Берлин-Хеми: *р-р д/инфузий*

Препараты, применяемые для коррекции нарушений электролитного баланса (кристаллоидные растворы)

Оральные формы (регидратационные средства, применяемые при острой диарее)

Гастролит: *таблетки*

Орасан: *дозир порошок*

Регидрон: *дозир порошок*

Внутривенные формы

Ионостерил: *р-р д/инфузий*

Натрий Хлорат 0.9%: *р-р д/инфузий*

Физиологический раствор: *р-р д/инфузий*

Растворы для перитонеального диализа

Растворы для непрерывного амбулаторного перитонеального диализа

КАЛД 2-4: *раствор*

Препараты для профилактики аллергических реакций на кровезаменители

ДЕКСТРАН 1

Промит: *р-р д/инфузий*Декстран 1 Эбве: *р-р д/инфузий*

## ФЕРМЕНТНЫЕ И АНТИФЕРМЕНТНЫЕ ПРЕПАРАТЫ

Препараты с протеолитической активностью

ТРИПСИН

Трипсин: *порошок*

Препараты с протеолитической и хондролитической активностью

Лекозэн: *порошок д/инъекций (состав: папаин, химопапаин, лизоцим)*

Ингибиторы протеолиза (см. Препараты, влияющие на гемостаз).

## ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ТОНУС И СОКРАТИТЕЛЬНУЮ АКТИВНОСТЬ МИОМЕТРИЯ

Препараты, повышающие тонус и сократительную активность миометрия

## 1. Препараты, содержащие окситоцин и его аналоги

## 1.1. Препараты для парентерального применения

ОКСИТОЦИН

Окситоцин: *р-р д/инъекций*Синтоцинон: *р-р д/инъекций*

МЕТИЛОКСИТОЦИН

Метилнокситоцин: *р-р д/инъекций*

## 1.2. Препараты для трансбуккального применения

ДЕМОКСИТОЦИН

Сандопарт: *таблетки*

## 2. Препараты, содержащие простагландины и их аналоги

2.1. Препараты простагландина F<sub>2</sub>-альфа

ДИНОПРОСТ

Простин F<sub>2</sub>-альфа: *р-р д/инъекций*Энзапрост F: *р-р д/инъекций*2.2. Препараты простагландина E<sub>2</sub>

ДИНОПРОСТОН

Простин E<sub>2</sub>: *таблетки*Препидил гель: *гель*Цервипрост: *гель*

## 3. Препараты, содержащие алкалоиды спорыньи

МЕТИЛЭРГОМЕТРИН

Метергин: *таблетки, р-р д/инъекций*Метилэргометрин: *р-р д/инъекций*Метилэргобревин: *раствор, р-р д/инъекций*

ЭРГОМЕТРИН

Эргометрин: *р-р д/инъекций*

ЭРГОТАМИН

Корнутагин: *р-р д/перорального применения*Эрготамин: *драже*

Препараты, снижающие тонус и сократительную активность миометрия

ГЕКСОПРЕНАЛИН

Гинипрал: *таблетки, р-р д/инъекций*

ИЗОКСУПРИН

Дувадилан: *таблетки, р-р д/инъекций*

РИТОДРИН

Пре-Пар: *таблетки, р-р д/инъекций*

САЛБУТАМОЛ

Сальбутарт: *р-р д/инъекций*

ТЕРБУТАЛИН

Бриканил: *таблетки, р-р д/инъекций*

ФЕНОТЕРОЛ

Фенотерол: *таблетки*Партусистен: *таблетки, р-р д/инъекций*

Партусистен нитрапартал. *р-р д/инъекций*

## ВИТАМИНЫ И ИХ АНАЛОГИ. ПОЛИВИТАМИНЫ. МИКРОЭЛЕМЕНТЫ.

### ПРЕПАРАТЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ПРИ АСТЕНИЧЕСКИХ СОСТОЯНИЯХ

#### Моновитамины и их аналоги

##### Витамин С и его аналоги

АСКОРБИНОВАЯ  
КИСЛОТА

Аскорбиновая кислота: *таблетки д/сосания*  
Биовит витамин С: *таблетки*  
Витамин С: *таблетки, таблетки д/разжевывания, р-р д/инъекций*  
Редоксон: *таблетки, р-р д/инъекций*  
Таксофит-витамин С: *жевательные таблетки, "шипучие" таблетки*  
Целаскон растворимый: *"шипучие" таблетки*

##### Витамин В<sub>6</sub> и его аналоги

ПИРИДОКСИН      Витамин В<sub>6</sub>: *р-р д/инъекций*

##### Витамин D<sub>3</sub> и его аналоги

ХОЛЕКАЛЬЦИФЕРОЛ      Витамин D<sub>3</sub>: *р-р д/инъекций*

##### Витамин Е и его аналоги

ТОКОФЕРОЛ АЦЕТАТ      Биовит-витамин Е: *капсулы*  
Сант-Е-Гил: *драже*  
Эвигол: *таблетки*

##### Витамин РР и его аналоги

НИКОТИНОВАЯ КИСЛОТА      Никотиновая кислота: *порошок*

#### Моновитамины в комбинации с макроэлементами

Лековит С-Са: *"шипучие" таблетки*  
Таксофит-витамин С + кальций: *"шипучие" таблетки*

#### Моновитамины в комбинации с биологически активными веществами

Витаспринт В12: *капсулы, р-р д/инъекций*

#### Поливитамины

Бевнплекс: *драже, сухое в-во д/инъекций*  
Бемикс-С: *таблетки*  
Витанова: *таблетки, гранулы*  
Протовит: *драже, капсулы, р-р д/приема внутрь*  
Таксофит поливитамины П: *капсулы*  
Юникап Ю: *таблетки*

#### Поливитамины в комбинации с микроэлементами

Олигогал-SE: *капсулы*

#### Поливитамины в комбинации с макроэлементами

Бевнплекс: *гранулы*  
Берокка: *"шипучие" таблетки*  
Берокка Са+Mg: *таблетки, драже, капсулы*  
Кал-С-Вита: *"шипучие" таблетки*  
Кальцинова: *таблетки, гранулы*  
Кобидек Н: *капсулы, "шипучие" таблетки*

Лековит: "ишлущие" таблетки  
 Натабек Ф: капсулы  
 Пиковит: драже, сироп  
 Прегнавит: капсулы  
 Солко Витамин 15: таблетки

#### Поливитамины в комбинации с макроэлементами и микроэлементами

Видалийн-М: сироп  
 Дуовит: драже, таблетки  
 Мультивитамины: таблетки  
 Мультифит: таблетки  
 Нутрисан: капсулы  
 Олиговит: драже  
 Супрадин: драже, капсулы, "ишлущие" таблетки  
 Таксофит-полвивитамины П + минеральные элементы + микроэлементы: "ишлущие" таблетки  
 Таксофит-полвивитамины П + минеральные элементы форте: капсулы  
 Юникап М: таблетки  
 Юникап Т: таблетки

#### Поливитамины в комбинации с макроэлементами и биологически активными веществами

Биовиталь Н: р-р д/приема внутрь  
 Фоллирубра: раствор

#### Коферменты

КОКАРБОКСИЛАЗА Кокарбоксилаза: р-р д/инъекций

#### Препараты, применяемые при астенических состояниях

Акти-5-сироп: сироп  
 Атиларилпроп: драже  
 Аслайтал: драже, р-р д/инъекций  
 Геровитал: драже  
 Женьшень: таблетки  
 Чернилтон: таблетки  
 Энергиякс: порошок

### ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ГЕМОПОЭЗ

#### Препараты железа

##### Препараты железа для приема внутрь

Препараты сульфата железа  
 Актиферрин: капсулы, сироп, капли  
 Гемофер пролонгатум: драже  
 Натабек Ф: капсулы  
 Сорбифер дурулес: драже ретард  
 Тардиферон: драже ретард  
 Тардиферон-Фол: таблетки  
 Феньюльс: капсулы  
 Ферроплекс: драже  
 Ферро-Градумент: фильм таблетки  
 Эрифер: капсулы  
 Препараты фумарата железа  
 Хеферол: капсулы

**Препараты глюконата железа**

Ферронат: *суспензия*

**Препараты хлорида железа**

Гемофер: *капли*

**Препараты железа для парентерального применения**

**Препараты для внутримышечного применения**

Эктофер: *р-р д/инъекций*

Феррум Лек: *р-р д/инъекций*

**Препараты для внутривенного применения**

Феррлецит: *р-р д/инъекций*

Феррум Лек: *р-р д/инъекций*

**Стимуляторы гемопоэза**

**Стимуляторы эритропоэза**

**человеческий рекомбинантный эритропоэтин**

Рекормон: *р-р д/инъекций*

Эпрекс: *р-р д/инъекций*

**Стимуляторы лейкопоэза**

ФИЛГРАСТИМ Неупоген: *порошок д/инъекций*

МОЛГРАМОСТИМ Лейкомакс: *порошок д/инъекций*

## ПРЕПАРАТЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ИММУНОЛОГИЧЕСКИЕ ПРОЦЕССЫ

**Иммунокорректоры**

**Препараты, влияющие на стволовые клетки костного мозга**

ДИАЦЕТИЛСПЛЕНОПЕНТИН Берлопентин: *р-р д/инъекций*

**Иммуноглобулины, восполняющие дефицит антител**

**человеческий** Сандоглобулин: *порошок д/инъекций*

**ИММУНОГЛОБУЛИН**

**ВАКЦИНА ПРОТИВ ГЕПАТИТА В** Вакцина Н-В-VAX II: *р-р д/инъекций*

**Интерфероны**

**ИНТЕРФЕРОН-гамма-1в** Имуктин: *р-р д/инъекций*

**ИНТЕРФЕРОН-альфа** Этиферон: *р-р д/инъекций*

**человеческий лейкоцитарный**

**Иммунокорректоры бактериального происхождения**

Бронхо-мунал: *р-р д/инъекций*

Имудон: *таблетки*

Паспат: *р-р д/инъекций*

Рибомунил: *таблетки, аэрозоль, р-р д/инъекций*

**Растительно-минеральные экстракты**

Эхинацин: *капсулы, р-р д/перорального применения, р-р д/инъекций*

**Препараты химического состава**

**ЛЕВАМИЗОЛ** Декарис: *таблетки*

Родиолид: *р-р д/инъекций (комб.препарат)*

**Иммуносупрессоры**

**АЗАТИОПРИН** Имугран: *таблетки*



АНТИ ТИМОЦИТ ГЛОБУЛИН	АТТ Фрезениус: <i>р-р д/инъекций</i>
МУРОМОНАВ Си Ди-3	Ортоклон ОКТ-3: <i>р-р д/инъекций</i>
ЦИКЛОСПОРИН	Консупрен: <i>раствор</i>
	Сандимун: <i>капсулы, раствор</i>

## ПРЕПАРАТЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ЗЛОКАЧЕСТВЕННЫХ НОВООБРАЗОВАНИЙ (ПРОТИВООПУХОЛЕВЫЕ ПРЕПАРАТЫ)

### Химиотерапевтические препараты

#### Алкилирующие соединения

ДАКАРБАЗИН	Дакарбазин: <i>порошок д/инъекций</i> Детицен: <i>порошок д/инъекций</i>
МЕЛФАЛАН	Алкеран: <i>таблетки; р-р д/инъекций</i>
ХЛОРАМБУЦИЛ	Лейкеран: <i>таблетки</i>
ЦИКЛОФОСФАМИД	Эндоксан: <i>таблетки; р-р д/инъекций</i>

#### Препараты, содержащие платину

КАРБОПЛАТИН	Паралплатин: <i>р-р д/инъекций</i> Циклоплатин: <i>порошок д/инъекций</i>
ЦИСПЛАТИН	Кадиплат: <i>порошок д/инъекций</i> Платидиам: <i>порошок и р-р д/инъекций</i> Платинол: <i>р-р д/инъекций</i> Цисплатин Эбве: <i>р-р д/инъекций</i> Цисплатин Эбве В.А.: <i>р-р д/инъекций</i>

#### Производные нитрозомочевины

ГИДРОКСИКАРБАМИД	Гидреа: <i>таблетки</i> Гидроксуреа: <i>капсулы</i>
ЛОМУСТИН	Белустин: <i>капсулы</i> Ломустин: <i>таблетки</i> СинНУ: <i>капсулы</i>

#### Антиметаболиты

##### Антагонисты пиримидина

ФТОРУРАЦИЛ	Флюороурацил: <i>р-р д/инъекций</i> Флюоро-Урацил РОШ: <i>капсулы, р-р д/инъекций</i> Эфудикс: <i>эмульсия</i>
ЦИТАРАБИН	Алексан: <i>р-р д/инъекций</i> Цитозар: <i>порошок д/инъекций</i>

##### Антагонисты пурина

ТИОГУАНИН	Ланвис: <i>таблетки</i>
-----------	-------------------------

##### Антагонисты фолиевой кислоты

МЕТОТРЕКСАТ	Мексат: <i>порошок д/инъекций</i> Метотрексат: <i>таблетки, р-р и порошок д/инъекций</i> Метотрексат Эбве: <i>таблетки, порошок д/инъекций</i> Трексат: <i>таблетки, порошок д/инъекций</i>
-------------	--

#### Алкалоиды

ВИНБЛАСТИН	Велбе: <i>порошок д/инъекций</i> Винбластин: <i>порошок д/инъекций</i>
ВИНКРИСТИН	Винкрестин: <i>порошок д/инъекций</i> Винкрестин Пьер-Фабр: <i>порошок д/инъекций</i> Онковин: <i>р-р д/инъекций</i>

ВИНОРЕЛЬБИН	Навельбин: <i>р-р д/инъекций</i>
ТЕНИПОЗИД	Вумон: <i>р-р д/инъекций</i>
ЭТОПОЗИД	Вепезид: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>

## Синтетические антрациклины

МИТОКСАНТРОН	Митоксантрон: <i>порошок д/инъекций</i>
	Митоксантрон AWD: <i>порошок д/инъекций</i>

## Противоопухолевые антибиотики

ДОКСОРУБИЦИН	Адриабластин: <i>порошок д/инъекций</i>
	Доксорубицин Эбеве: <i>порошок д/инъекций</i>
	Кадрия: <i>порошок д/инъекций</i>
	Растогия: <i>порошок д/инъекций</i>
ИДАРУБИЦИН	Идарубицин: <i>порошок д/инъекций</i>
МИТОМИЦИН	Мутамицин: <i>порошок д/инъекций</i>
ЭПИРУБИЦИН	Фарморубицин: <i>порошок д/инъекций</i>
	Фарморубицин быстрорастворимый: <i>порошок д/инъекций</i>

## Препараты других групп

АМСАКРИН	Амсидил: <i>р-р д/инъекций</i>
МИТОБРОНИТОЛ	Миелобромол: <i>таблетки</i>
ПРОКАРБАЗИН	Натулан: <i>капсулы</i>
ФОЛИНАТ КАЛЬЦИЯ	Кальциумфолинат Эбеве: <i>порошок д/инъекций</i>

## Гормонально-активные препараты

### Антиэстрогены

Конкурентные ингибиторы рецепторов эстрогенов	
ТАМОКСИФЕН	Дигитамокс: <i>таблетки</i>
	Земид: <i>таблетки</i>
	Зитазонум: <i>таблетки</i>
	Йеноксифен: <i>таблетки</i>
	Нолвадекс: <i>таблетки</i>
	Онкотам: <i>таблетки</i>
	Тамоксифен: <i>таблетки</i>
	Тамоксифен Эбеве: <i>таблетки</i>
	Цитофен: <i>таблетки</i>
ТОРЕМИФЕН	Фарестон: <i>таблетки</i>
Блокаторы синтеза эстрогенов	
АМИНОГЛЮТЕТИМИД	Аминоглютетимид: <i>таблетки</i>
	Мамомит: <i>таблетки</i>
	Орнметен: <i>таблетки</i>

### Эстрогены

ПОЛИЭСТРАДИОЛ	Эстрадиурин: <i>порошок д/инъекций</i>
ФОСФЭСТРОЛ	Хонван: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
ЭСТРАМУСТИН	Эстрацит: <i>капсулы</i>

### Антиандрогены

НИЛУТАМИД	Анандрон: <i>таблетки</i>
ФЛУТАМИД	Флутанион: <i>таблетки</i>
ЦИПРОТЕРОН АЦЕТАТ	Андрокур: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>

Андрогены (см. Препараты половых гормонов, их аналоги и антагонисты)

**Прогестагены**

<b>ГЕСТОНОРОНА КАПРОАТ</b>	Депостат: <i>масляный р-р д/инъекций</i>
<b>МЕДРОКСИПРОГЕСТЕРОНА АЦЕТАТ</b>	Дено-Провера: <i>суспензия д/инъекций</i> Провера: <i>таблетки, суспензия д/инъекций</i> Провера 100: <i>таблетки</i> Фарлутал: <i>таблетки, суспензия д/инъекций</i>

**Ингибиторы лютеинизирующего гормона**

<b>БУСЕРЕЛИН</b>	Супрефакт: <i>р-р д/инъекций, назальный спрей</i>
<b>ГОЗЕРЕЛИН</b>	Золадекс: <i>депо-инъекции</i>
<b>МЕГЕСТРОЛА АЦЕТАТ</b>	Мегаце: <i>таблетки</i>

**Ферментные препараты**

ПЭГ-L-Аспаргиназа: *р-р д/инъекций*

**Иммунотропные препараты (интерфероны)**

<b>ИНТЕРФЕРОН альфа-2а</b>	Роферон-А: <i>порошок д/инъекций</i>
<b>ИНТЕРФЕРОН альфа-2в</b>	Интрон-А: <i>порошок д/инъекций</i>
<b>ИНТЕРФЕРОН альфа-2с</b>	Берофор: <i>порошок д/инъекций</i>
<b>ИНТЕРФЕРОН бета</b>	Ферон: <i>порошок д/инъекций</i>

**СРЕДСТВА ДЛЯ НАРУЖНОГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ. ПРЕПАРАТЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ  
В ДЕРМАТОЛОГИИ**

**Препараты для наружного применения, содержащие нестероидные противовоспалительные средства**

<b>ДИКЛОФЕНАК НАТРИЯ</b>	Вольтарен: <i>эмульгель, гель</i> Диклобене: <i>гель</i> Диклофенак: <i>гель</i> Фелоран: <i>гель</i> Эрлонт: <i>крем</i>
<b>ИНДОМЕТАЦИН</b>	Эльметацин: <i>р-р в аэрозоле</i>
<b>КЕТОПРОФЕН</b>	Профенид: <i>гель</i>
<b>КЛОФЕЗОН</b>	Перклозон: <i>мазь</i>
<b>ПИРОКСИКАМ</b>	Эразон: <i>крем, гель</i> Фельден: <i>гель</i>
<b>ФЕНИЛБУТАЗОН</b>	Бутадион: <i>мазь</i>

**Препараты различного состава, обладающие противовоспалительным и анальгетическим действием**

**Препараты простого состава**

<b>ЭТОФЕНАМАТ</b>	Реймон-гель: <i>гель</i> Этогель: <i>гель</i>
-------------------	--

**Комбинированные препараты**

<b>Альгезал: крем, гель</b>	(состав: салицилаты, миртеканин)
<b>Бен-Гей: крем</b>	(состав: салицилаты, ментол)
<b>Доло-Мобилат: гель</b>	(состав: салицилаты, мукополисахаридный эфир)
<b>Мобилат: гель, мазь</b>	(состав: салицилаты, мукополисахаридный эфир)
<b>Мобилизин: гель, мазь</b>	(состав: салицилаты, мукополисахаридный эфир)

**Препараты с выраженным разогревающим и кожно-рефлекторным действием**

**Препараты, содержащие никотинаты**

Амбенат: *мазь*  
 Миоспрей: *аэрозоль*  
 Никтофлекс: *мазь*  
 Финалгон: *мазь*  
 Форалин: *лишайник*

#### Препараты с кожно-рефлекторным действием

Полопор: *пластырь*  
 Капсилласт: *горчичный пластырь*  
 Препараты для наружного применения, содержащие противовирусные средства  
 АЦИКЛОВИР      Виролекс: *крем*  
                             Зовиракс: *крем*  
                             Цикловир: *мазь*  
 ТРОМАНТАДИН      Виру-Мери: *мазь*  
 ФОСКАРНАТ НАТРИЯ      Трипартен: *крем*

#### Препараты для наружного применения, содержащие противогрибковые средства

АМОЛОРФИН      Лоцерил: *крем, раствор, лак для ногтей*  
 Производные БЕНЗОЙНОЙ КИСЛОТЫ      Фитекс: *раствор*  
 БИФОНАЗОЛ      Микоспор: *мазь, гель, р-р, аэрозоль*  
 ГЕКСЕТИДИН      Гексорал: *р-р в аэрозоле*  
 ИЗОКОНАЗОЛ      Травоген: *крем*  
 КЕТОКОНАЗОЛ      Низорал: *крем*  
                             Ороназол: *крем, шампунь*  
 КЛОТРИМАЗОЛ      Апоканда: *крем, раствор*  
                             Дитротримазол: *крем, раствор*  
                             Йенамазол: *крем*  
                             Клотримазол: *крем, раствор*  
                             Овис: *раствор в аэрозоле*  
 МИКОНАЗОЛ      Дактарин: *крем*  
                             Дактанол: *крем, гель*  
 НАФТИФИН      Фетимин: *крем*  
                             Экзодерил: *крем*  
 НИТРОФЕНОЛ      Нитрофунгин: *раствор*  
 ТЕРБИНАФИН      Ламизил: *крем*  
 ТОЛФНАТ      Хинофунгин: *присыпка, аэрозоль*  
 ТОЛЦИКЛАТ      Толмицин: *паста, лосьон*  
 УНДЕЦИЛЕНОВАЯ КИСЛОТА      Микосептин: *мазь*  
 ЦИКЛОПРОКСОЛАМИН      Батрафен: *крем, раствор, пудра*  
 ЭКОНАЗОЛ      Певарил: *крем, лосьон, спрей-р-р, спрей-пудра*

#### Препараты для наружного применения, содержащие антибиотики

ГЕНТАМИЦИН      Гентамицин: *мазь, крем*  
 ФУЗИДАТ НАТРИЯ      Станидид: *мазь*  
 ЭРИТРОМИЦИН      Индерм: *раствор*

#### Препараты для наружного применения, содержащие глюкокортикостероиды

##### Препараты, содержащие Бетаметазон

Препараты простого состава  
 БЕТАМЕТАЗОН      Целестодерм: *крем*  
                             Целестодерм В: *крем, мазь*  
 Комбинированные препараты  
 Дипрогент: *крем, мазь (состав: бетаметазон, гентамицин)*

Целестодерм В с гаридамином: *крем, мазь* (состав: бетаметазон, гентамицин)

Дипросалик: *раствор, мазь* (состав: бетаметазон, салициловая кислота)

Тридерм: *крем* (состав: бетаметазон, гентамицин, клотримазол)

Випсогал: *мазь* (состав: бетаметазон, гентамицин, салициловая кислота)

## Препараты, содержащие Будесонид

БУДЕСОНИД Апулин: *мазь*

## Препараты, содержащие Галометазон

Препараты простого состава

ГАЛОМЕТАЗОН Сикортен: *крем, мазь*

Комбинированные препараты

Сикортен плюс: *крем* (состав: галометазон, триклозан)

## Препараты, содержащие Гидрокортизон

Препараты простого состава

ГИДРОКОРТИЗОН Гидрокортизон: *мазь*

Латикорт: *мазь, крем*

Комбинированные препараты

Оксикорт: *мазь, аэрозоль* (состав: гидрокортизон, окситетрациклин)

Сибикорт: *мазь* (состав: гидрокортизон, хлоргексидин)

## Препараты, содержащие Дексаметазон

ДЕКСАМЕТАЗОН Эсперсон: *мазь*

## Препараты, содержащие Дифлюкортолон и Изоконазол

Травокорт: *крем*

## Препараты, содержащие Клобетазол

КЛОБЕТАЗОЛ Дермовейт: *крем, мазь*

## Препараты, содержащие Мазипредон

Препараты простого состава

МАЗИПРЕДОН Децерзон: *мазь*

Комбинированные препараты

Микозолон: *мазь* (состав: мазипредон, миконазол)

## Препараты, содержащие Преднизолон

Препараты простого состава

ПРЕДНИЗОЛОН Преднизолон: *мазь*

Комбинированные препараты

Ауробин: *мазь* (состав: преднизолон, триклозан, лидокаин)

Преднизолон: *мазь* (состав: преднизолон, йодохинолин)

## Препараты, содержащие Предникарбат

ПРЕДНИКАРБАТ Дерматоп: *мазь, крем*

## Препараты, содержащие Триамцинолон

Препараты простого состава

ТРИАМЦИНОЛОН Кеналог: *мазь, крем*

Полькортолон: *мазь, крем*

Комбинированные препараты

Полькортолон ТС: *аэрозоль* (состав: триамцинолон, тетрациклин)

Фторокорт: *мазь* (состав: триамцинолон, тетрациклин)

## Препараты, содержащие Флуокртолон

ФЛУОКРТОЛОН Ультралан: *мазь, крем*



# Препараты, содержащие Флуметазон

## Препараты простого состава

ФЛУМЕТАЗОН      Локакортен: *мазь, крем*  
                                  Лоринден: *лосьон*

## Комбинированные препараты

Лоринден С: *крем, мазь* (состав: флуметазон, йодохинолин)  
 Локазален: *мазь* (состав: флуметазон, салициловая кислота)  
 Лоринден А: *мазь* (состав: флуметазон, салициловая кислота)

# Препараты, содержащие Флуоцинолон

## Препараты простого состава

ФЛУОЦИНОЛОН      Синалар: *мазь, крем, гель*

## Комбинированные препараты

Синалар Н: *мазь* (состав: флуоцинолон, неомицин)  
 Синалар К: *мазь* (состав: флуоцинолон, клиохинол)  
 Флуцинар: *мазь, гель* (состав: флуоцинолон, клиохинол)

# Комбинированные препараты, содержащие глюкокортикоиды и препараты других групп

## Глюкокортикоиды + Антибиотики

Випсогал: *мазь*  
 Дипрогент: *крем, мазь*  
 Оксикорт: *мазь, аэрозоль*  
 Полькортолон ТС: *аэрозоль*  
 Синалар Н: *мазь*  
 Тридерм: *крем*  
 Фторокорт: *мазь*  
 Целестодерм В с гарицицином: *мазь, крем*

## Глюкокортикоиды + Салициловая кислота

Випсогал: *мазь*  
 Дипросалик: *раствор, мазь*  
 Локазален: *мазь*  
 Лоринден А: *мазь*

## Глюкокортикоиды + Противогрибковые препараты

Ауробин: *мазь*  
 Лоринден С: *крем, мазь*  
 Микозолон: *мазь*  
 Преднизолон: *мазь*  
 Сикортен плюс: *крем*  
 Синалар К: *мазь*  
 Гравокорт: *крем*  
 Тридерм: *крем*  
 Флуцинар: *мазь, гель*

## Глюкокортикоиды + Антисептические препараты

Сибикорт: *мазь*

# Комбинированные препараты, содержащие анаболические стероиды и антибиотики

Трофодермин: *крем, спрей* (состав: клостебол, неомицин)

# Препараты для лечения педикулеза

Анти Бит: *шампунь*  
 Ниттифор: *раствор*

Педилин: *шампунь, эмульсия*

Рнд: *шампунь*

Сифакс: *шампунь*

### Препараты для лечения чесотки

Бензилбензоат: *лишмент*

### Средства для лечения псориаза

ДИТРАНОЛ Дитрастик: *палочки*

ЭРЕТИНАТ Тигасон: *капсулы*

### Средства для лечения алопеции

МИНОКСИДИЛ Громан: *раствор*

Пилфуд: *лосьон*

Ригейн: *раствор*

### Средства для лечения угрей

Айрол: *крем, лосьон*

Бензакне: *гель*

Индерм: *раствор*

Ретин А: *крем, гель, раствор*

Ровакутан: *капсулы*

### Фотосенсибилизирующие препараты

МЕТОКСАЛЕН Ламадин: *таблетки*

Оксорален: *капсулы*

### Препараты, применяемые при дискератозах

Тигасон: *капсулы*

### Препараты, применяемые при фотодерматозах

Фенор: *капсулы*

### Препараты с прижигающим действием

Солкодерм: *раствор*

### Препараты с антисептическим и дезинфицирующим действием

ЙОДОПОВИДОН Бетадине: *р-р для очистки и дезинфекции кожи*

Бетадин: *раствор, мазь, мыло*

Повидон-Йод: *раствор, мазь, пена*

### СУЛЬФОПРОИЗВОДНЫЕ СЕРЕБРА

Аргосульфам: *крем*

Дермазин: *крем*

Фламмазин: *крем*

ХЛОРГЕКСЕДИН Гибискраб: *раствор*

Себидин: *таблетки*

Хлоргексидин: *раствор*

Цитеал-раствор: *раствор*

### Препараты разных групп

Аэтин: *раствор*

Бепантен: *раствор, мазь, крем*

Ваготил: *раствор*

Виркон: *раствор*

Вулнузан: *мазь*

Деситин: *мазь*  
 Драпален: *крем*  
 Наксол: *раствор*

## ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ МЕСТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ В ОТОЛАРИНГОЛОГИИ, СТОМАТОЛОГИИ, ОФТАЛЬМОЛОГИИ

### Препараты, применяемые при болезнях уха, горла и носа

#### Препараты, применяемые в основном интраназально

Препараты с сосудосуживающим действием

КСИЛОМЕТАЗОЛИН    Галазолин: *капли, аэрозоль*

Декон: *капли*

Ксимелин: *капли, аэрозоль*

Олинт: *капли, аэрозоль*

НАФАЗОЛИН    Санорин: *капли*

Комбинированные препараты с сосудосуживающим и антигистаминным действием

Бетадрин: *капли*

Антибиотики для местного применения

Вепикомбин: *капли* (состав: комбинированный препарат феноксиметилпенициллина)

Антисептические препараты

ДЕКСПАНТЕНОЛ    Бепантен: *назальный аэрозоль*

Глюкокортикоиды

БЕКЛОМЕТАЗОНА

ДИПРОПИОНАТ    Беклокорт: *назальный спрей*

Бекломет: *назальный спрей*

Беконазе: *назальный спрей*

Гнадион: *назальный спрей*

ФЛУНИЗОЛИД    Синтарис: *назальный спрей*

ФЛУТИКОЗОНА ПРОПИОНАТ    Фликсоназе: *назальный спрей*

Стабилизаторы мембран тучных клеток

ХРОМОГЛИКАТ НАТРИЯ    Бихромат: *капли*

Хромоглин: *назальный спрей*

Комбинированный препарат, содержащий глюкокортикоид, антибиотик и сосудосуживающий препарат

Декса-ринспрей: *назальный спрей* (состав: дексаметазон, неомицин, трамазолин)

Муколитические препараты, применяемые при закупорке слизи нозовых ходов

МЕСНА    Мукофлюид: *дозированный аэрозоль*

#### Ушные капли

с противовоспалительным и обезболивающим действием

Отинум

с антибактериальным, противовоспалительным и обезболивающим действием

Циплоприн

с антибактериальным и противовоспалительным действием

Дексона (состав: дексаметазон, неомицин)

Колимицин Ф (состав: гидрокортизон, фрамицицин, колистин)

#### Препараты, влияющие на микроциркуляцию в лабиринте (синтетические аналоги гистамина)

БЕТАГИСТИН    Бетасерк: *таблетки*

### Препараты, применяемые при воспалительных заболеваниях горла и полости рта

Бепантен: *пастилки, раствор*

Гексорал: *таблетки, раствор, аэрозоль*

ЙОДОПОВИДОН	Бетадин: <i>раствор</i> Бетадине: <i>раствор</i> Повидон-Йод: <i>раствор</i>
Ларипронт: <i>таблетки</i>	
Лизобакт: <i>пастилки</i>	
Септолете: <i>таблетки</i>	
Фалиминт: <i>таблетки</i>	

## Препараты для местного применения в офтальмологии

### Препараты, снижающие внутриглазное давление (антиглаукоматозные препараты)

Блокаторы бета-адренергических рецепторов	
ЛЕВОБУНОЛОЛ	Вистаган: <i>капли</i>
ТИМОЛОЛ МАЛЕАТ	Апо-Тимоп: <i>капли</i> Глаумол: <i>капли</i> Окупрес-Е: <i>капли</i> Офтан Тимолол: <i>капли</i> Офтенсин: <i>капли</i> Тимогексал: <i>капли</i> Тюомпик: <i>капли</i>

Симпатомиметики	
ДИПИВЕФРИН	Дэпифрин: <i>капли</i>
Холинэстеразные препараты	
КАРБОМОЙЛХОЛИН	Карбахол: <i>капли</i>
ПИЛОКАРПИНА ГИДРОХЛОРИД	Офтан Пилокарпин: <i>капли</i> Пилокарпина гидрохлорид: <i>капли</i> Хумакарпин: <i>капли</i>

### Мидриатики (блокаторы М-холинэргических рецепторов, применяемые для расширения зрачка)

ТРОПИКАМИД	Тропикамид: <i>капли</i>
------------	--------------------------

### Препараты, применяемые при катаракте

ПИРЕНОКСИН	Сэнкаталин: <i>капли</i>
ЦИТОХРОМ С	Офтан катахром: <i>капли</i>

### Деспротеинизированные гемодериваты - стимуляторы обменных процессов

Актовегин: <i>желе</i>	
Актовегин: <i>желе</i>	
Солкосерил: <i>гель</i>	

### Симпатомиметики (вазоконстрикторы и антиаллергические препараты)

ОКСИМЕТАЗОЛИН	Вистоксин: <i>капли</i>
ТЕТРАГИДРОЗОЛИН	Визин: <i>капли</i>
ФЕНИЛЭФРИН	Вистосан: <i>капли</i>
Бетадрин: <i>капли</i> (состав: дифенилгидрамин, имидазолин)	

### Антимикробные и противовирусные препараты

Антибиотики	
ГЕНТАМИЦИН	Гентамицин: <i>капли</i> Гентамицин: <i>мазь</i>
Бивацин: <i>порошок и/или капли</i> (состав: неоминин, бацитрацин)	
ЦИПРОФЛОКСАЦИН	Ципробид: <i>капли</i>
Сульфаниламиды	
КО-ТРИМОКСАЗОЛ	Ориприм: <i>капли</i>
Противовирусные препараты	

## ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ИНТРАВАГИНАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

АЦИКЛОВИР	Виролекс: <i>мазь</i> Зовиракс: <i>мазь</i>
ИДОКСУРИДИН	Офтан Иду: <i>капли</i>
ИНТЕРФЕРОН альфа-2	Берофор: <i>капли</i>

### Нестероидные противовоспалительные препараты

ФЛУРБИПРОФЕН	Окуфлур: <i>капли</i>
--------------	-----------------------

### Глюкокортикоиды

БЕТАМЕТАЗОН	Бетнезол: <i>капли</i>
ГИДРОКОРТИЗОН	Гидрокортизон: <i>мазь</i>
ДЕКСАМЕТАЗОН	Дексаметазон: <i>капли, взвесь</i> Офтан-Дексаметазон: <i>капли</i>
ПРЕДНИЗОЛОН	Инфланедран форте: <i>суспензия</i> Преднизолон: <i>капли, взвесь</i>
ФЛУОРОМЕТОЛОН	Эфлюмидекс: <i>суспензия</i>

### Комбинированные препараты, содержащие глюкокортикоиды и антимикробные препараты

Дексона: <i>капли</i> (состав: дексаметазон, неомицин)
Софрадекс: <i>капли</i> (состав: дексаметазон, фрамицетин, грамицидин)
Сульфанизолон: <i>капли</i> (состав: преднизолон, сульфациламид)
Блефагид: <i>капли</i> (преднизолон, сульфациламид, фенилэфрин)

### Протекторы роговицы

Препараты, ускоряющие эпителизацию роговицы	
ГИДРОКСИПРОПИЛМЕТИЛЦЕЛЛЮЛОЗА	Лакрисин: капли, капли для гониоскопии
Вископротекторы эндотелия роговицы, содержащие гиалуронат натрия	
ГИАЛЕКТИН	Гевлон: раствор Иал: раствор

### Искусственные слезы

Ликвифильм: <i>капли</i> (состав: поливиниловый спирт, хлоробутанол)
--

## ПРЕПАРАТЫ ДЛЯ ИНТРАВАГИНАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

### Антисептические препараты

ЙОДОПОВИДОН	Бетадин: <i>свечи вагинальные</i> Бетадине: <i>свечи вагинальные</i> Повидон Йод: <i>свечи вагинальные</i>
ПОЛИКРЕЗУЛЕН	Ваготил: <i>раствор</i>

### Антимикробные препараты

МЕТРОНИДАЗОЛ	Вагмид: <i>таблетки вагинальные</i> Орвагил: <i>свечи вагинальные</i> Трихопол: <i>таблетки вагинальные</i> Флагил: <i>таблетки вагинальные</i>
ПИПЕМИДИНОВАЯ К-ТА:	Палин: <i>свечи вагинальные</i>
ТИНИДАЗОЛ	Фасижин: <i>таблетки вагинальные</i>

### Противогрибковые препараты

КЛОТРИМАЗОЛ	Апоканда: <i>таблетки вагинальные</i> Диглотримазол: <i>крем вагинальный, таблетки вагинальные</i> Йенамазол: <i>крем вагинальный</i> Кандибене: <i>таблетки вагинальные</i>
-------------	---



МИКОНАЗОЛ	Канестен: <i>таблетки вагинальные</i>
	Клотримазол: <i>таблетки вагинальные</i>
	Гино-дактарин: <i>свечи вагинальные</i>
НАТАМИЦИН	Гино-дактанол: <i>таблетки вагинальные</i>
	Пимафуцин: <i>таблетки вагинальные</i>
	Гино-певарил 50: <i>крем вагинальный</i>
ЭКОНАЗОЛ	Гино-певарил 150: <i>свечи вагинальные</i>

**Препараты, содержащие эстрогены**

ЭСТРИОЛ	Овестин: <i>крем, свечи вагинальные</i>
---------	---

**Комбинированные препараты**

Клион-Д: <i>таблетки вагинальные (состав: метронидазол, миконазол)</i>
Полижинакс: <i>капсулы вагинальные (состав: неомицин, полимиксин, нистатин)</i>

**Препараты разных групп**

Солковагин: <i>раствор</i>
----------------------------

**ПРЕПАРАТЫ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ В ХИРУРГИИ, АНЕСТЕЗИОЛОГИИ, ПРОКТОЛОГИИ, УРОЛОГИИ****Препараты, применяемые в хирургии, анестезиологии****Средства для наркоза**

<b>Ингаляционные средства</b>	
ГАЛОТАН	Наркотан: <i>р-р д/ингаляций</i>
<b>Неингаляционные средства</b>	
КЕТАМИН	Калипсол: <i>р-р д/инъекций</i>
	Кеталар: <i>р-р д/инъекций</i>
ПРОПАНИДИН	Сомбревин: <i>р-р д/инъекций</i>
ПРОПОФОЛ	Диприван: <i>эмульсия д/инъекций</i>
ЭТОМИДАТ	Гипномидат: <i>р-р д/инъекций</i>
	Раденаркон: <i>р-р д/инъекций</i>

**Антихолинэстеразные препараты**

АМИНОПИРИДИНА	Пимодин: <i>р-р д/инъекций</i>
ГИДРОХЛОРИД	
ГАЛАНТАМИНА	Нивалин: <i>р-р д/инъекций</i>
ГИДРОБРОМИД	
ДИСТИГМИНА	Убретид: <i>таблетки, р-р д/инъекций</i>
БРОМИД	
ПИРИДОСТИГМИНА	Калимин 60: <i>драже</i>
БРОМИД	Калимин форте: <i>р-р д/инъекций</i>
	Местинон: <i>таблетки, драже</i>
	Местинон: <i>р-р д/инъекций</i>

**Курареподобные препараты**

<b>Антидеполяризующие (недеполяризующие) мышечные релаксанты</b>	
АЛКУРОНИЯ ХЛОРИД	Аллоферин: <i>р-р д/инъекций</i>
АТРАКУРИУМ БЕЗИЛАТ	Тракриум: <i>р-р д/инъекций</i>
ПИПЕКУРОНИЯ БРОМИД	Ардуан: <i>порошок д/инъекций</i>
ТУБОКУРАРИН ХЛОРИД	Тубокураринг: <i>р-р д/инъекций</i>
<b>Деполяризующие мышечные релаксанты</b>	
СУКЦИНИЛХОЛИН	Линстенон: <i>р-р д/инъекций</i>

## Местные анестетики

### Препараты простого состава

АРТИКАИН	Ультракаин: <i>p-p д/инъекций</i>
ЛИДОКАИН	Ксилокаин: <i>p-p д/инъекций</i>
	Ксилокаин желе: <i>желе</i>
	Ксилокаин мазь: <i>мазь</i>
	Ксилокаин вязкий: <i>вязкий раствор</i>
	Лидокаин: <i>p-p д/инъекций</i>
	Лидокаин аэрозоль: <i>аэрозоль</i>

### Комбинированные препараты

Ультракаин: <i>p-p д/инъекций</i>	(состав: артикаин, глюкоза)
Ультракаин А: <i>p-p д/инъекций</i>	(состав: артикаин, адреналин)
Ультракаин ДС: <i>p-p д/инъекций</i>	(состав: артикаин, адреналин)
Цитанест Октарипрессин: <i>p-p д/инъекций</i>	(состав: прилокаин, ферлитрессин)

## Ферментные препараты для местного лечения ран

Дебрисан: <i>гранулы</i>	(состав: полиэтиленгликоль)
Ируксол: <i>мазь</i>	(состав: коллагеназа, хлорамфеникол)
Ируксол Моно: <i>мазь</i>	(состав: коллагеназа)
Фибролан: <i>мазь</i>	(состав: ДНК, плазмин, хлорамфеникол)
Фибролан: <i>порошок</i>	(состав: ДНК, плазмин)

## Перевязочный материал

Антисептический пластырь
Цитопласт
Антисептический пластырь, содержащий окись цинка
Сампласт

## Препараты для лечения геморроя и других заболеваний аноректальной зоны

Гинкор прокто: <i>таблетки</i>	(состав: экстракт Гинко Билоба, троксерутин, гептаминол)
Гинкор прокто: <i>рект. свечи</i>	(состав: экстракт Гинко Билоба, бутаформ)
Мискемтал: <i>мазь</i>	(состав: экстракт смеси лекарственных растений, в том числе дикого каштана)
Прокто-гливенол: <i>рект. свечи, крем</i>	(состав: трибенозид, лидокаин)
Проктоседил: <i>мазь, рект. свечи</i>	(состав: гидрокортизон, фрамицетин, эскулозид)
Ультралпрокт: <i>мазь, рект. свечи</i>	(состав: флуокортолон, цинхокаин, клемизол)
Цикло-3-форт: <i>крем</i>	(состав: иглица, декстан, донник)
Цикло-3-форт: <i>капсулы</i>	(состав: иглица, мята, аскорбиновая кислота)

## Препараты, применяемые в урологии

### Препараты для лечения аденомы предстательной железы

#### Препараты с антиандрогенным действием

ФИНАСТЕРИД	Проскар: <i>таблетки</i>
ОКСЕНДОЛОН	Простетин: <i>суспензия</i>

#### Препараты других групп

Липидостероловый комплекс растительного происхождения
Пермиксон: <i>таблетки</i>
Трианол: <i>капсулы</i>
Экстракт предстательной железы половозрелых животных
Раверон: <i>p-p д/инъекций</i>

### Препараты, применяемые при нарушениях мочеиспускания

ЭМЕПРОНИЯ БРОМИД	Шисрелакс: <i>таблетки</i>
------------------	----------------------------

## АНТИДОТЫ И КОМПЛЕКСООБРАЗОВАТЕЛИ

## Антитоксин наперстянки

Дигиталис Антидот БМ: *р-р д/инъекций*

## Препараты, уменьшающие токсичность антагонистов фолиевой кислоты

ЛЕЙКОВОРИН Рековорин: *сухое в-во д/инъекций*

ФОЛИНАТ КАЛЬЦИЯ Фолинат кальция: *р-р д/инъекций*

Кальциуефолинат-Эбве: *капсулы, сухое в-во д/инъекций*

## Препараты, увеличивающие выведение ионов меди и других металлов

ПЕНИЦИЛЛАМИН Купренил: *таблетки, капсулы*

## Препараты, увеличивающие выведение ионов железа

ДЕФЕРОКСАМИН Десферал: *сухое в-во д/инъекций*

## РЕНТГЕНОКОНТРАСТНЫЕ ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА

## Средства для внутрисосудистого введения

## Средства для ангиографии

Ангиографин: *р-р д/инфузий*

Гексабрикс: *р-р д/инфузий*

Омнипак: *р-р д/инфузий*

Такус: *р-р д/инфузий*

Ультравист: *р-р д/инфузий*

## Средства для лимфографии

Липиодол-Ультрафлюид: *р-р д/инфузий*

## Средства для урографии и ангиографии

Телебрикс: *р-р д/инфузий*

Урополин: *р-р д/инфузий*

## Средства для ядерно-магнитного резонанса

Магневист: *р-р д/инфузий*

## Средства для холецистографии

Билоптин: *капсулы*

Йопагност: *таблетки*

## Средства для бронхо-, ларинго- и цистографии

Хитраст: *суспензия*

## Средства для рентгенографии ЖКТ

Гастрографин: *раствор*

Фалибарит: *порошок*

# ПРЕДМЕТНЫЙ УКАЗАТЕЛЬ (русский)

## А

Абактал.....	-143	Альфогель.....	-155	Алтиран 100.....	-171
Абелатин.....	-143	Алломат.....	-155	Алпизартрон.....	-171
Авексин.....	-143	Амбенат.....	-155	Алларилпроп.....	-171
Авапурин.....	-143	Амбосекс.....	-155	Ало-Амитриптилин.....	-172
Алагури.....	-143	Амбосекс р-р д/инъекций.....	-156	Ало-Аса.....	-172
Алагури ретард.....	-143	Амбробене.....	-156	Ало-Атенол.....	-172
Алагури 600 ретард.....	-143	Амброксол.....	-156	Ало-Гидро.....	-172
Алиолакс.....	-143	Амикацин.....	-157	Ало-Дназепам.....	-172
Адаплат.....	-143	Амикин.....	-157	Ало-Дилтиаз.....	-172
Адеруэтен.....	-143	Амикозит.....	-157	Ало-Дилтиазол.....	-172
Адамель Н.....	-143	Амиксид.....	-157	Ало-Ибупрофен.....	-172
Адебит.....	-144	Аминовенз N-детский.....	-157	Алоканда.....	-172
Адельфан-Эндикс.....	-144	Аминоглютетимид.....	-158	Аро-Калто.....	-172
Адретин-СД.....	-144	Аминопед 5%, 10%.....	-158	Ало-Лоразепам.....	-172
Адрибластин.....	-144	Аминостерил II.....	-159	Ало-Напроксен.....	-172
Адрибластин быстрорастворимый.....	-144	Аминостерил III.....	-159	Алоневрон.....	-172
Азактам.....	-144	Аминостерил N-Нера.....	-159	Ало-Пироксикам.....	-173
Азациллин.....	-145	Аминостерил Ке Нейро.....	-160	Ало-Тимол.....	-173
Азона.....	-145	Аминостерил Ке 10%.....	-160	Ало-Тимол.....	-173
Айрол.....	-145	Аминостерил L-600.....	-160	Ало-Фуросемид.....	-173
Акинетон.....	-145	Аминостерил форте.....	-160	Ало-Цефалекс.....	-173
Аккупро.....	-146	Аминостерил Ке.....	-160	Апранакс.....	-173
Аксид.....	-146	Аминофиллин.....	-161	Апротинин.....	-174
Актал.....	-146	Аминофузан 5% SX-E.....	-161	Апулен.....	-174
Акти-5-сироп.....	-146	Аминофузан L 300, L 600, L 10%.....	-161	Арбифлекс.....	-174
Актилиз.....	-147	Амиодарон.....	-162	Аргосульфам.....	-174
Актифед.....	-147	Амитрид.....	-162	Ардун.....	-174
Актиферин.....	-147	Амитриптилин.....	-163	Аредиа.....	-175
Актовегин.....	-148	Амитриптилин Снофа.....	-163	Ареликс.....	-175
Актовегин глазное желе.....	-148	Амоксилав.....	-164	Арифон.....	-175
Актрапид.....	-148	Амоксициллин.....	-164	Артепарон.....	-175
Актрапид МК.....	-149	Ампицид.....	-164	Арфонат.....	-176
Актрапид МС.....	-149	Ампициллин об. препарат.....	-164	Аскорбиновая кислота.....	-176
Актрапид НМ.....	-149	Ампициллин 125 Берлин-Хеми.....	-165	Асалаитал.....	-176
Актрапид НМ пенфилл.....	-149	Ампициллин 250 Берлин-Хеми.....	-165	Аспаргинат Кальция и Магния.....	-176
Актрапид ЧМ.....	-149	Ампициллин.....	-165	Аспаргинат Кальция и Магния Берлин-Хеми.....	-177
Актрафан НМ пенфилл.....	-149	Амсидил.....	-165	Аспизол.....	-177
Алгизем.....	-149	Аналенол.....	-166	Аспиридин.....	-177
Алексан.....	-149	Анадр.....	-166	Аспирин диспергируемый.....	-177
Алемоксан.....	-149	Анальгин.....	-166	Аспирин Р.....	-178
Алзолам.....	-150	Анальгин 500 Берлин-Хеми.....	-167	Аспирин 100.....	-178
Алкадрил.....	-150	Анальгин-хинин.....	-167	Аспирин С.....	-178
Алка-Зельцер.....	-150	Анапирин.....	-167	Аспро-С форте.....	-179
Алкран.....	-150	Анаполон.....	-167	АСС-Меркле.....	-179
Алломарон.....	-150	Анафранк.....	-167	АСС+С-Меркле.....	-179
Алопуринол.....	-151	Анацид.....	-167	АСС 100-Меркле.....	-179
Алоферин.....	-151	Анбол.....	-168	Астафен.....	-180
Аллохим.....	-151	Ангизем.....	-168	Астемизол.....	-180
Алопол.....	-151	Ангитин.....	-168	Астемисан.....	-180
Алпразолам.....	-152	Ангиографин.....	-168	Астмопент.....	-180
Алтракс.....	-152	Ангиоприл.....	-168	АТТ-Фрезениус.....	-180
Алсидикс-Г.....	-152	Андансин.....	-168	Атенобене.....	-181
Алсукар.....	-152	Андарнол.....	-168	Атенолол.....	-181
Алуагстрин.....	-152	Андокур.....	-169	Атлен.....	-181
Алупент.....	-153	Андокур-депо.....	-169	Аткардил.....	-182
Алцид В.....	-153	Анекст.....	-169	Атронент.....	-182
Альвеофакт.....	-153	Анкетия.....	-169	Ауранофин.....	-182
Альгезал.....	-153	Анопирин.....	-169	Ауробин.....	-182
Альдактон.....	-154	Ансанд.....	-170	Ауропан.....	-183
Альдактон-Сальтучин.....	-154	Антагозан.....	-170	Аурорикс.....	-183
Альдара.....	-154	Антелексин.....	-170	Ацезал.....	-183
Альдомет.....	-154	Антеонин.....	-170	Аценозин.....	-183
Альмагель.....	-154	Анти-бнт.....	-171	Ацетаминифен.....	-183
Альмагель-А.....	-154	Антибл.....	-171		
Альфацет.....	-155				

Ацетен .....	-183	Берлидорм 5 .....	-195	Бронал .....	-209
Ацетилин .....	-183	Берлидорм 10 .....	-195	Бронитен .....	-209
Ацетилсалициловая кислота .....	-183	Берликорт .....	-195	Бронхисум балзам .....	-209
Ацетилцистеин .....	-184	Берлицетин .....	-195	Бронхисум ингалат Н .....	-209
Ацетилцистеин Берлин-Хеми .....	-185	Берлопентин .....	-196	Бронхисум капли Н .....	-209
Ацетилцистеин ораль Берлин-Хеми .....	-185	Берлодол .....	-196	Бронхисум лечебная ванна с тимьяном .....	-209
Ацетилсал РН-8 .....	-185	Беродуал .....	-196	Бронхисум чай .....	-210
Ациклолаир .....	-185	Беродуал форте .....	-196	Бронхисум эликсир Н .....	-210
Ациклолаир глазная мазь .....	-185	Берокка .....	-197	Бронхокод .....	-210
Ациклолаир крем .....	-185	Берокка кальций .....	-197	Бронхолитин .....	-210
Ацилок Е .....	-186	Берокка Са+Мg .....	-197	Бронхо-мунал .....	-210
Ацилирин растворимый .....	-186	Беротек .....	-197, 198	Бронхопронт .....	-211
Ацифен .....	-186	Беротек 100 .....	-198	Бруламиници .....	-211
АЦШ .....	-186	Берофор .....	-198	Букарбан .....	-211
Аэтин .....	-186	Бетадин .....	-198	Бупренорфин сублинг. таблетки .....	-211
<b>Б</b>		Бетадине .....	-198	Бупренорфин р-р д/инъекций .....	-211
Байпен .....	-187	Бетадин .....	-199	Бускопан .....	-211
Байпресс .....	-187	Бетакард .....	-199	Буталион .....	-211
Бакампциллин .....	-187	Бетакен .....	-199	Буторфанол .....	-211
Бакофен .....	-187	Беталок .....	-199	Буформин .....	-212
Баклофен .....	-188	Беталок Дурулес .....	-199		
Бактекод .....	-188	Беталок 30К .....	-199	<b>В</b>	
Бактусубтил .....	-188	Бетамак .....	-199	Валимид .....	-212
Бактрим "Рош" .....	-188	Бетаназ .....	-200	Ваготил .....	-212
Бактрим .....	-188	Бетасерсин .....	-200	Вазалпростан .....	-212
Баралигин .....	-188	Бетасерк .....	-200	Вазокардин .....	-213
Баризин .....	-188	Бетатиазид .....	-200	Вакцина Н-УАХ П .....	-213
Барклюд .....	-188	Бетатазид А .....	-201	Валдисперт .....	-213
Батрафен .....	-189	Бетнезол .....	-201	Валиум .....	-214
Бебе-Тардиферон .....	-189	Бетновет .....	-201	Валокордин .....	-214
Безимлекс .....	-189	Бетфорал .....	-202	Валорон Н .....	-214
Безалин .....	-189	Биадин .....	-202	Вальпронат Натрия .....	-214
Безалин ретард .....	-189	Биллонтин .....	-202	Вамин-9ef, 14, 14ef, 18ef .....	-215
Безакардин .....	-189	Билтрицид .....	-202	Вамин-Н и Вамин-глюкоза .....	-215
Безафибрат .....	-189	Бимарал .....	-202	Ваминолакт .....	-215
Безафитин .....	-189	Биовит витамин .....	-203	Ван-альфа .....	-216
Безафитин митте .....	-190	Биовит витамин С 500 .....	-203	Ванквиз .....	-216
Беклокорт форте .....	-190	Биовиталь Н .....	-203	Ванкоцин .....	-216
Бекломет 50 .....	-190	Биорал .....	-203	Велбе .....	-217
Бекломет 250 .....	-190	Бисакодил .....	-203	Венорутон .....	-217
Беклометазона дипропионат .....	-190	Бисекуртин .....	-203	Венорутон I.V. .....	-217
Беклодикс .....	-191	Бисептол .....	-204	Венорутон-гель .....	-218
Беконазе .....	-191	Бисольвон .....	-204	Венорутон форте .....	-218
Бекотид .....	-191	Бисомат .....	-204	Вентер .....	-218
Белкомцин .....	-191	Бишпан .....	-204	Вентодиск .....	-218
Беллапон .....	-191	Блезин .....	-204	Вентолин .....	-218
Беллоид .....	-192	Блемарен .....	-204	Вепезид .....	-219
Белок .....	-192	Блефамид .....	-204	Вепикомбин .....	-219
Белустин .....	-192	Бонифос .....	-205	Верапамил .....	-219, 220
Бемекор .....	-192	Боннекор 50 .....	-205	Вермокс .....	-220
Бемикс-С .....	-192	Боннекор 100 .....	-205	Верошпирон .....	-220
Бенадрил .....	-192	Бонцефин .....	-205	Верцеф .....	-220
Бенадрил детский .....	-192	Бретилат .....	-205	Веспар .....	-220
Бенальгин .....	-193	Бриканил .....	-206, 207	Вибрамицин .....	-220
Бен-Гей .....	-193	Бриканил Дурулес .....	-207	Видальгин-М .....	-220
Бенемидин .....	-193	Бриканил Инхалер .....	-207	Визин .....	-221
Бензакне .....	-193	Бриканил Турбохалер .....	-207	Вильпрафен .....	-221
Бензобромарон .....	-193	Бриньялдиск .....	-207	Винбластин .....	-221
Бензилбензоат .....	-194	Бринердин .....	-207	Винкристин Пьер Фабр .....	-221, 222
Бенседин .....	-194	Бромазепам .....	-207	Винкристин Пьер Фабр .....	-222
Бенспар .....	-194	Бромгексин .....	-208	Випсогал .....	-222
Бепантен .....	-194	Бромгексин 4 Берлин-Хеми .....	-208	Вирозол .....	-222
Беприкор .....	-194	Бромгексин 8 Берлин-Хеми .....	-208	Вирокон .....	-222
Берипласт ХС .....	-195	Бромгексин 10 Берлин-Хеми .....	-208	Виролекс .....	-223
		Бромкоритин .....	-208	Виру-Мерц .....	-223
		Бромэргон .....	-209		



Вискальдикс .....	-223
Вискен .....	-223
Висмута субцитрат .....	-223
Вистаген .....	-224
Вистоксин .....	-224
Вистосан .....	-224
Виталипид Н .....	-224
Витамин В6 .....	-224
Витамин D3 .....	-225
Витамин С .....	-225
Витанова .....	-225
Витаспирит В12 .....	-225
Воламакс .....	-225
Вольтарен .....	-225
Вольтарен рапид .....	-225
Вольтарен эмульгель .....	-226
Вормин .....	-226
Вулузван .....	-226
Вумон .....	-226

## Г

Галазолин .....	-227
Галидор .....	-227
Галитидин .....	-227
Галитифен .....	-227
Галоперидол .....	-227
Галоперидола декановт .....	-228
Галоперин .....	-228
Гаммаолон .....	-228
Гарамидин .....	-228
Гастал .....	-228
Гастралугель .....	-228
Гастрин .....	-229
Гастритан .....	-229
Гастрографин .....	-229
Гастродем .....	-229
Гастролит .....	-229
Гастроцидин .....	-229
Гастрофарм .....	-229
Гастроцепин .....	-230
Гастроцепин .....	-230
Геалон .....	-230
Гевилон .....	-230
Гексорал .....	-230
Геллин .....	-230
Гелиозил .....	-231
Гелиозил-лак .....	-231
Гемате ХС .....	-231
Геминеврин .....	-231
Гемитон .....	-232
Гемопрес .....	-232
Гемодер .....	-232
Гемодер пролангитум .....	-233
Гемлар .....	-233
Гемфиброзил .....	-233
Генотропин .....	-233
Гентамицин .....	-234, 235
Гентамицин д/инъекций .....	-234
Гентамицин глазные капли .....	-234
Гентамицин аэрозоль .....	-235
Гентамицин К .....	-235
Гентамицин мазь, крем .....	-235
Геопен .....	-236
Геопен орал .....	-236
Гепабене .....	-236
Гепалыпан .....	-236

Гепарин .....	-237
Гепарин натрий .....	-237
Гепарин мазь .....	-237
Гепарин-натрий-Меркле .....	-238
Гепарин-кальций-Меркле .....	-238
Гепароид .....	-238
Гепастерил-А .....	-238
Гепастерил-Б .....	-238
Гепатамин .....	-239
Гепатромбин мазь и гель .....	-239
Гепатромбин 50000 .....	-239
Гепатромбин .....	-239
Гербессер .....	-239
Герф .....	-239
Геровитал .....	-240
Герфонал .....	-240
Гибискраб .....	-240
Гигротон .....	-240
Гидифен .....	-241
Гидреа .....	-241
Гидрокортисон .....	-241
Гидрокортисон глазная мазь .....	-241
Гидрокортисон мазь .....	-242
Гидрокортисона натрия сукцинат .....	-242
Гидрокосура .....	-243
Гидроксикарбамид .....	-243
Гидрохлортиазид .....	-243
Гуельмал .....	-243
Гулититмал .....	-244
Гулустенон .....	-244
Гунипрал .....	-244
Гуникогин .....	-244
Гуникор Прокто рект.свечи .....	-245
Гуникор Прокто таблетки .....	-245
Гуникор Фор .....	-245
Гино-дактанол .....	-245
Гино-дактарин .....	-245
Гино-пепавил 50 .....	-245
Гино-пепавил 150 .....	-246
Гиосинбутилбромид .....	-246
Гиперстат .....	-246
Гипномидат .....	-246
Гипотиазид .....	-246
Гирамид .....	-246
Гирудонд .....	-247
Гисамилл .....	-247
Гистазол .....	-247
Гистак .....	-247
Гисталонг .....	-247
Гисталонг Юниор .....	-247
Гистодил .....	-248
Глауомол .....	-248
Глибенез .....	-248
Глибенкламид .....	-248
Глибенкламид об. препарат .....	-248
Гливегол .....	-248
Гликлазид .....	-248
Глипизид .....	-249
Глюкагон .....	-249
Глюкантин .....	-249
Глюкобай .....	-250
Глюкобене .....	-250
Глюкозат .....	-250
Глюконат Кальция .....	-250
Глюконолактат Кальция и Магния .....	-250
Глюкостерил .....	-251

Глюренорм .....	-251
Глютрил .....	-251
Гназидон .....	-251
Годдар .....	-252
Гомоформ .....	-252
Гордокс .....	-252
Гормоплекс .....	-252
Гравистат 125 .....	-252
Грамурин .....	-252
Грандаксин .....	-253
Громан .....	-253
Гуарем .....	-253
Гутрон .....	-253
Гутталакс .....	-253

## Д

Дакарбазин .....	-254
Дактанол .....	-254
Дактрин .....	-254
Далацин Ц .....	-254
Далацин Ц Фосфат .....	-255
Далацин Ц вагинальный крем .....	-255
Далмадорм .....	-255
Даназол .....	-255
Дановал .....	-255
Данол .....	-256
Даонил .....	-256
Дакпокс Энтеро .....	-256
Дарприм .....	-256
Дарвал .....	-256
Дебрисан .....	-256
Дегест .....	-256
Дезурик .....	-257
Дека-дураболон .....	-257
Декарис .....	-257
Декон .....	-257
Декса Риноспрей .....	-257
Декса-меркле .....	-257
Дексазон .....	-257
Дексаметазон инъекции .....	-257
Дексаметазон таблетки .....	-258
Дексаметазон .....	-258
Дексаметазон д/офтальмологии .....	-258
Дексаметазон глазная взвесь .....	-259
Дексаметазон глазные капли .....	-259
Дексона глазные/ушные капли .....	-259
Дексона д/инъекций .....	-259
Декстран 1 Эбеве .....	-259
Декстран 40 Эбеве .....	-259
Декстран 70 Эбеве .....	-259
Декстрола .....	-259
Делатил .....	-260
Делфен .....	-260
Деметрин .....	-260
Демулен .....	-260
Де-Нол .....	-261
Делакин .....	-261
Делакин хроно .....	-261
Деперзолон .....	-261
Депин-Е .....	-261
Депо-Мелрол .....	-261
Депо-Провера .....	-261
Депо-Провера 0.5 г и 1 г .....	-262
Депостат .....	-262
Дептен .....	-262
Депуран .....	-262

Депурафлукс .....	-263	Добесилат кальция .....	-278	Изонитрит .....	-290
Дермалин .....	-263	Добужест .....	-279	Изокард .....	-290
Дерматоп .....	-263	Добутамин .....	-279	Изокет аэрозоль .....	-290
Дермовейт .....	-263	Добутрекс .....	-279	Изокет для инфузий .....	-290
Дермозолон .....	-264	Доксидеин .....	-279	Изокет для приема внутрь .....	-290
Деситин .....	-264	Доксилек .....	-279	Изокет мазь .....	-290
Десферал .....	-264	Доксинум .....	-279	Изолипан .....	-290
Детицин .....	-264	Доксинцилин .....	-279	Изо Мак .....	-290
Джозамецин .....	-265	Доксорибуцин .....	-280	Изо Мак Спрей .....	-290
Диабетон .....	-265	Доксорубин-Эбеве .....	-280	Изо Мак Спрей ТД .....	-291
Диазепам .....	-265,266	Долак .....	-280	Изомонат .....	-291
Диазепал-Меркле .....	-266	Долприн .....	-280	Изоптин .....	-291
Диакارب .....	-266	Доло Мобилат .....	-280	Изоптин SR .....	-291
Диакордон .....	-266	Долобид .....	-280	Изофорбид динитрат быстрого дей-	
Диане-35 .....	-266	Домперидон .....	-281	ствия в аэрозоле .....	-291
Динафиллин .....	-267	Домперон .....	-281	Изофорбид динитрат д/приема внутрь	
Динаваскан .....	-267	Домперидон .....	-281,282	.....	-291
Дивина .....	-267	Допамин AWD .....	-281	Изофорбид динитрат для инфузий .....	-292
Дигестал .....	-267	Допамфлекс .....	-282	Изофорбид монокитрат .....	-292
Дигидрал .....	-268	Допегит .....	-282	Изофорб ретард .....	-293
Дигиталис-антидот БМ .....	-268	Допмин .....	-282	Изофан (Протафан) .....	-293
Дигибета .....	-268	Дориксум .....	-282	Изофан НМ (Протафан НМ)/пен-	
Дигитоброксол .....	-268	Дропелон .....	-282	филл .....	-293
Дигитотамоксин .....	-268	Дроперидол .....	-282	Икаран .....	-293
Дигитотримазол .....	-268	Дувадилан .....	-282	Илетин П Ленте .....	-293
Диклофенак .....	-268	Дузодрин .....	-283	Илетин П НПХ .....	-294
Диклофлекс .....	-269	Дульколакс .....	-283	Илетин П Регулар .....	-294
Диклофетамол .....	-269	Дувит .....	-283	Имадил .....	-294
Дигоскин .....	-269	Дулоп .....	-283	Имал .....	-294
Дидепил .....	-269	Дуруфиллин .....	-283	Имиграм .....	-295
Дизопирамид .....	-270	Дуспаталин .....	-283	Имипрамин .....	-295
Диклобене .....	-270	Дуфастон .....	-284	Имован .....	-295
Диклонат П .....	-270	Дипфрин .....	-284	Имодиум .....	-296
Диклофенак .....	-270	Дифалак .....	-284	Импрамин .....	-296
Диклофенак-натрий .....	-270			Имудон .....	-296
Диклофенак 50 Берлин-Хеми .....	-270			Имукин .....	-296
Диклофенак 75 Берлин-Хеми .....	-270			Имуран .....	-296
Диклофенак 100 Берлин-Хеми .....	-271			Интакорт .....	-296
Диклофенак натрия .....	-271			Индалпамид .....	-297
Диклофенак гель .....	-271			Индерал .....	-297
Диклофенак натрия д/нар. приме-				Индерм .....	-297
нения .....	-271			Индобене .....	-297
Диланацин .....	-272			Индовазин .....	-297
Дилзем .....	-272			Индометацин .....	-298
Дилзем для инъекций .....	-272			Индометацин 50 Берлин-Хеми .....	-299
Дилкоран 80 .....	-272			Индометацин 100 Берлин-Хеми .....	-299
Дильверн .....	-273			Индометацин рект. свечи .....	-299
Дилтиазем .....	-273			Индометацин д/нар. применения .....	-299
Диомекор .....	-273			Инипрол .....	-299
Динит .....	-273			Инозине-Ф .....	-299
Динопростон .....	-273			Инсадол .....	-300
Динопрост .....	-274			Инсидон .....	-300
Динидолор .....	-274			Инстенон .....	-300
Дитригидамол .....	-274			Инсулин-Б С.С. Берлин-Хеми .....	-300
Дитрипан .....	-275			Инсулин-Б Берлин-Хеми .....	-300
Дипрогент .....	-275			Инсулины "Ново Нордикс" .....	-301
Дипросалик .....	-275			Инсулин Ленте СПП .....	-301
Дипроспан .....	-276			Инсулин Ленте ГПП .....	-302
Дистрапан .....	-276			Инсулин Ленте ХМ .....	-302
Дистонакалм .....	-276			Инсулин Миниленте СПП .....	-302
Дитамин .....	-276			Инсулин Суперленте СПП .....	-303
Дитрастик .....	-277			Инсулонг СПП .....	-303
Дитрим .....	-277			Инсулар СПП .....	-303
Дитэк .....	-277			Инсуман Баваал .....	-304
Дифлюкан .....	-278			Инсуман Комб .....	-304
Дицинон .....	-278			Инсуман Рапид .....	-304
Добесилат кальция .....	-278			Интал .....	-305

Интеева	.....-305	Карбамазепин	.....-318	Клофазолин	.....-333
Интеркордин	.....-305	Карбапем	.....-318	Клофезон	.....-333
Интермикс	.....-305	Карбохал	.....-318	Клофранил	.....-333
Интралипид	.....-305	Карбоплатин	.....-319	Ковксил	.....-333
Интрафузин 3.5% SX-E, 10%, 15%	.....-306	Карбоцитестин	.....-319	Кобидек Н	.....-333
Интрон	.....-306	Карбутамид	.....-319	Когитум	.....-333
Интрон А	.....-306	Кардикэн ТР	.....-320	Коденна Фосфат	.....-334
Инузофил	.....-307	Кардил	.....-320	Кодитрон	.....-334
Ингулрал СИП	.....-307	Кардонит	.....-320	Козилат	.....-334
Ингулрал ХМ	.....-308	Карсил	.....-320	Кокароксилаза	.....-334
Инфезол	.....-308	Кассадан 0.25, Кассадан 0.5	.....-320	Колдакт	.....-335
Инфлафран форте	.....-308	Катапресан	.....-320	Колдрекс	.....-335
Инфлубене	.....-308	Катапресан ТТС	.....-320	Колдрекс Паудерс	.....-335
Индиксис	.....-308	Катенал	.....-321	Коллиницин	.....-335
Ионостерил	.....-309	Катопил	.....-321	Коллиницин Ф	.....-336
Иопантост	.....-309	Кафетин	.....-321	Колфарит	.....-336
Ипентал	.....-309	Квинтор	.....-321	Колхикум-дисперт	.....-336
Ипрадол	.....-309	Кеналог 40	.....-321	Колхицин	.....-336,337
Ипрен	.....-310	Кеналог для инъекций	.....-321	Комбантрин	.....-337
Ипронал	.....-310	Кеналог мазь	.....-321	Комбицим	.....-337
Ируксол	.....-310	Кеналог таблетки	.....-321	Комбутол	.....-337
Ируксол Моно	.....-310	Кетазон	.....-321	Конвулекс капсулы	.....-337
Исилен	.....-310	Кеталар	.....-322	Конвулекс	.....-337
Исметлин	.....-310	Кетамин	.....-322	Конвулексифин	.....-337
Исметин	.....-311	Кетасма	.....-322	Контемнол	.....-338
Исфан	.....-311	Кетоконазол	.....-322	Контраспазмин	.....-338
Исфан Инсулин ХМ	.....-311	Кеторол	.....-323	Контрикал 10000	.....-338
Итроп	.....-311	Кеторолак трометамин	.....-323	Коралейс	.....-338
Й		Кетостерил	.....-323	Корватон	.....-338
Йенамазол	.....-311	Кетотифен об. препарат	.....-324	Коргард	.....-338
Йенаметидин	.....-312	Кетотифен	.....-324	Корданум	.....-338
Йеоксифен	.....-312	Кетоцеф	.....-324	Корданум 50	.....-338
Йодоповидон	.....-312	Кефедин	.....-324	Корларон	.....-339
		Кефексин	.....-324	Корлафен	.....-339
		Кефзол	.....-324	Корлафлекс	.....-339
		Кефлекс	.....-324	Корлитин	.....-339
		Кефлин	.....-324	Корлитин ретард	.....-339
		Киндин Дурулес	.....-324	Корберон	.....-339
		Кинлентин	.....-325	Ко-Ренитек	.....-340
		Клавиренин	.....-325	Коринфар	.....-340
		Кларитин	.....-325	Коринфар ретард	.....-340
		Клафоран	.....-325	Корилат	.....-340
		Клексан	.....-325	Корнутамина	.....-340
		Кленбутерол	.....-326	Кортиазем ретард	.....-340
		Кливарин	.....-326	Кортизон	.....-340
		Климицин	.....-327	Котазим форте	.....-341
		Климонорм	.....-327	Котрибене	.....-341
		Клиндацин	.....-327	Ко-тримоксазол	.....-342
		Клинорил	.....-327	Ко-тримоксазол для инъекций	.....-342
		Клион мазь	.....-328	Креон	.....-342
		Клион	.....-328	Кристелин	.....-343
		Клион-Д	.....-328	Кромолин	.....-343
		Клиостом	.....-329	Ксанакс	.....-343
		Клифт	.....-329	Ксанцил	.....-343
		Клодронат	.....-329	Ксанитол	.....-343
		Клозалин	.....-329	Ксангинола никотинат	.....-343
		Клоксазепин	.....-330	Ксеинид	.....-344
		Кломелот	.....-330	Ксилоканн	.....-344
		Кломид	.....-330	Ксилоканн вязкий	.....-344
		Кломипрамин	.....-330	Ксилоканн желе	.....-344
		Кломифен Цитрат	.....-330	Ксилоканн мазь	.....-344
		Клоназепам	.....-331	Ксилоканн хэви	.....-344
		Клонидин	.....-331	Ксилометазолин	.....-345
		Клоникс	.....-332	Ксимелин	.....-345
		Клопамид	.....-332	Куберин ХС	.....-345
		Клостилбегит	.....-332	Купренил	.....-345
		Клотримазол	.....-332,333	Курантил	.....-346

Курантил 25.....	-346
Курантил 75.....	-346

## Л

Ладюмил.....	-346
Лазикс.....	-346
Лазолван.....	-346
Лакрилин.....	-346
Лаксбене.....	-346
Ламадин.....	-346
Ламизил.....	-347
Ламиктал.....	-347
Лампрен.....	-347
Ланвис.....	-348
Ланикор.....	-348
Ланитоп.....	-348
Ланоксин.....	-348
Ларивал.....	-348
Ларипронт.....	-348
Ласолван.....	-349
Латикорт.....	-349
Левантин.....	-349
Леводопа.....	-349
Левотироксин.....	-350
Легалон.....	-350
Лейкеран.....	-350
Лейковорин.....	-351
Лейкомакс.....	-351
Лейкомацин.....	-351
Лековит.....	-352
Лековит С-Са.....	-352
Лекозин.....	-352
Лекотин.....	-352
Лексислум.....	-352
Лексотал.....	-353
Лендацин.....	-353
Лендормин.....	-353
Ленте.....	-353
Ленте МС.....	-353
Лепонекс.....	-353
Лепротек.....	-353
Леривон.....	-354
Лескоприл.....	-354
Леспенефрил.....	-354
Ледедил.....	-354
Либексин.....	-354
Либексин комбинированный.....	-354
Либракс.....	-354
Либриум.....	-355
Лин 52.....	-355
Линавал.....	-355
Липомил.....	-355
Лидалприм.....	-355
Лидокаин аэрозоль.....	-356
Лидокаин.....	-356, 357
Лизенил.....	-357
Лизиноприл.....	-358
Лизобакт.....	-358
Ликсифильм.....	-358
Линнамифен.....	-358
Линекс.....	-359
Линкомацин.....	-359
Липоцилин.....	-359
Ллюресал.....	-359
Ллюродин-депо.....	-359
Липовензол 10%, 20%.....	-359

Липомил.....	-360
Липостабил.....	-360
Липостабил форте.....	-360
Лиспафен.....	-360
Листенон.....	-361
Литис Карбонат.....	-361
Литосан.....	-361
Лодерикс.....	-361
Лодонат.....	-362
Лодонат-концентрат.....	-362
Локазален.....	-362
Локакортея.....	-362
Ломир.....	-362
Ломустин.....	-363
Лонгастерил 40.....	-363
Лонгидеф.....	-363
Лонитен.....	-363
Лопедриум.....	-363
Лоперамид.....	-363
Лопресор.....	-364
Лоразепам.....	-364
Лорафен.....	-364
Лоринден.....	-364
Лоринден А.....	-365
Лоринден С.....	-365
Лосек.....	-365
Лотензин.....	-365
Ло-Феменил.....	-366
Лоцерил.....	-366
Лудиомил.....	-366

## М

Маалокс.....	-366
Маалокс 70.....	-366
Магнезист.....	-367
Мадекасол.....	-367
Мадекасол-неомидин-гидрокортизон.....	-367
Мадонпар.....	-367
Мажестил.....	-368
Мазелин.....	-368
Макропен.....	-368
Максаквин.....	-369
Маливазин.....	-369
Мамомит.....	-369
Мандол.....	-369
Маннин 5.....	-369
Маншитол.....	-369
Мавротонин.....	-370
Марвелон.....	-370
Мебендазол.....	-371
Мевакор.....	-371
Мегейс.....	-371
Медизепам.....	-372
Медрол.....	-372
Мезакол.....	-373
Мезам форте.....	-373
Мексавит.....	-373
Мекскален.....	-373
Мексат.....	-373
Мексинкорд.....	-373
Мексидетин.....	-373
Мекситил.....	-374
Мекситил-депо.....	-374
Мелипрамин.....	-374

Меллерил.....	-374
Мензис.....	-374
Мералит.....	-375
Местинон.....	-375
Местранол.....	-375
Метамизол.....	-375
Метергин.....	-375
Метизол.....	-375
Метидиоксия.....	-376
Метидиопа.....	-376, 377
Метидокситоция.....	-377
Метилпреднизолон депо.....	-377
Метилпреднизолон таблетки.....	-378
Метилпреднизолон инъекции.....	-379
Метилэргобревин.....	-380
Метилэргометрин об. препарат.....	-380
Метилэргометрин.....	-380
Метизидол.....	-380
Метипред депо.....	-380
Метипред инъекции.....	-380
Метипред таблетки.....	-380
Метоклопрамид об. препарат.....	-380
Метоклопрамид.....	-381
Метоклопрамид-Эбве.....	-381
Метолол.....	-381
Метопролол.....	-381
Метотрексат.....	-382
Метотрексат-Эбве.....	-382
Метнамид.....	-382
Метродин.....	-382
Метродин высокоочищенный.....	-382
Метронидазол об. препарат.....	-383
Метронидазол.....	-384
Метформин.....	-384
Мефоксин.....	-384
Минакальмик.....	-384
Минасан.....	-384
Минасерин.....	-384
Мидазолам.....	-385
Мидокалм.....	-385
Мидол.....	-385
Милебромол.....	-385
Микалит.....	-385
Микобутол.....	-385
Микозолон.....	-386
Миконазол.....	-386
Микосептин.....	-386
Микоспор.....	-386
Микронор.....	-386
Микрофоллин.....	-387
Мил-Пар.....	-387
Мидлбис.....	-387
Милк оф магнезия диквид.....	-387
Милк оф магнезия таблетки.....	-387
Миналтан.....	-387
Минидиаб.....	-388
Минипресс.....	-388
Минифаж.....	-388
Миноксидил д/нар. применения.....	-388
Миноксидил д/приема внутрь.....	-389
Минон.....	-389
Минудет.....	-389
Миовин.....	-389
Мноластан.....	-390
Мноспрей.....	-390
Миралган.....	-390
Миренил.....	-390

Миронал .....	-390
Мироцеф .....	-390
Мисвенгал .....	-391
Мистаброн .....	-391
Мисхемгал .....	-391
Митоксантрон .....	-391, 392
Митоксантрон AWD .....	-392
Мобилат .....	-392
Мобилизин .....	-392
Модитен .....	-392
Модитен-депо .....	-392
Модитен-депо .....	-393
Модуретик .....	-393
Молисдомин .....	-393
Монизид .....	-393
Монизол .....	-393
Моно Мак Депо .....	-393
Мононит .....	-393
Монотард МС .....	-393
Монотард НМ .....	-394
Монотард НМ .....	-394
Морадол .....	-394
Мориами-С-2 .....	-394
Мористерол .....	-394
Мотилиум .....	-394
Мотрин .....	-394
Мукартин .....	-395
Мукодин .....	-395
Мукосульван-1000 .....	-395
Мукофлонд .....	-395
Мультивитамин .....	-395
Мультифит .....	-396
Мутамицин .....	-396

## Н

Навельбин .....	-396
Навобан .....	-397
Наклофен .....	-397
Наком .....	-397
Наксол .....	-397
Налидиксовая кислота .....	-397
Налоксон .....	-398
Налорфин .....	-398
Нандролон деканат .....	-398
Нандролон фенилпропионат .....	-399
Нанипрус .....	-399
Напробене .....	-399
Напроксен .....	-399, 400
Напросин .....	-400
Наркотан .....	-400
Натабек Ф .....	-400
Натрий Флуорат .....	-401
Натрий Хлорат 0,9% .....	-401
Натулан .....	-401
Небацетин .....	-401
Небцин .....	-401
Невиграмон .....	-401
Негафлоск .....	-401
Неграм .....	-402
Нейтронорм .....	-402
Нелорен .....	-402
Неместран .....	-402
Немоцид .....	-402
Нео-Гулитимал .....	-402
Нео-Панпур .....	-402
Нео-Пергонал .....	-403

Нервофлукс .....	-403
Неробол .....	-404
Неробол .....	-404
Нетромицин .....	-404
Неулеттин .....	-404
Неупоген .....	-405
Неурол .....	-405
Нефомакс .....	-405
Нефранин .....	-405
Невалин .....	-406
Незатидин .....	-406
Низорал .....	-407
Никардипин .....	-407
Никоретте .....	-407
Никотиновая кислота .....	-407
Никофлекс .....	-408
Никоплан .....	-408
Нимотоп .....	-408
Нимотоп S .....	-408
Нипоцин .....	-408
Ниприд .....	-409
Нирмин .....	-409
Нитразепам .....	-409
Нитрендипин .....	-409
Нитрелин .....	-410
Нит-Рет Спофа .....	-410
Нитро .....	-410
Нитро-2% .....	-410
Нитро Мак .....	-410
Нитро Мак Ретард .....	-410
Нитроглицерин д/инфузий .....	-410
Нитроглицерин-депо д/приема внутри .....	-411
Нитроглицерин мазь .....	-411
Нитроглицерин ТТС .....	-411
Нитромигит .....	-412
Нитронит .....	-412
Нитронит .....	-412
Нитронит мазь .....	-412
Нитропруссид натрия .....	-412
Нитросан .....	-413
Нитросорбид .....	-413
Нитрофунигит .....	-413
Ниттифор .....	-413
Нифидил .....	-413
Нифангин .....	-413
Нифебене .....	-413
Нифегексал .....	-413
Нифедипин .....	-413, 414
Нифедипин капли .....	-414
Нифекард .....	-414
Нифелат .....	-414
Нификард .....	-414
Нифурантин .....	-414
Нифурантин В6 .....	-414
Нифуртетин .....	-414
Нифуцин .....	-415
Ниделин .....	-415
Нобол .....	-415
Нобриум .....	-415
Новалетол .....	-415
Новандол .....	-415
Новерил .....	-415
Новиган .....	-416
Ново-Пасент .....	-416
5-НОК .....	-416
Нолвадекс .....	-416

Нолицин .....	-416
Нон-Овон .....	-416
Ноотропил .....	-417
Но-Пен .....	-417
Нораксин .....	-417
Норбактин .....	-417
Норваск .....	-417
Норгестрел .....	-417
Норетин .....	-418
Норилет .....	-418
Норинил .....	-418
Норитис .....	-418
Норколул .....	-418
Норматенс .....	-418
Нормолип .....	-419
Нормурат .....	-419
Норплант .....	-419
Норсел .....	-419
Нортритилин .....	-419
Норфлоксацин .....	-419, 420
Норэтистерон .....	-420
Носедан S .....	-420
Но-шпа .....	-420
Нутрисан .....	-421

## О

Обидан .....	-421
Обсидан .....	-421
Овестин .....	-421
Овидон .....	-421
Овис .....	-421
Овсет .....	-422
Одестон .....	-422
Оксикорт .....	-422
Оксидин .....	-422
Окситетрациклин .....	-422
Окситопин .....	-423
Окситропия бромид .....	-423
Оксэтиллированный Крамал .....	-423
Оксорален .....	-424
Окупрес-В .....	-424
Окуфлур .....	-424
Олбетам .....	-424
Олдон .....	-424
Олеандомицин .....	-425
Оливин .....	-425
Олиговит .....	-425
Олигогал-SE .....	-425
Оликард .....	-425
Олимп .....	-425
Омез .....	-425
Омепразол .....	-426
Омепрол .....	-426
Омерил .....	-426
Омнадрен .....	-426
Оновин .....	-427
Оноктам .....	-427
Опакорден .....	-427
Опирамол .....	-427
Опирин .....	-427
Орабет .....	-427
Оралган .....	-427
Оранил .....	-427
Орап .....	-428
Орасан .....	-428
Орагил .....	-428



Оргаметрил.....	-428	Певарил.....	-439	Пирокам.....	-452
Орибакт.....	-428	Педиллин.....	-439	Пироксикам д/иар. применения.....	-452
Оризолон.....	-428	Пее-Хоо.....	-439	Пироксикам об. препарат.....	-452
Ориметен.....	-428	Пелентан.....	-439	Пироксикам.....	-453
Ориприм.....	-429	Пенбак.....	-440	Пирорему.....	-453
Оригаксим.....	-429	Пентлоб.....	-440	Плазмастерил 6%.....	-453
Орифлекс.....	-429	Пенициллин В.....	-440	Плаквенил.....	-453
Орициетил.....	-429	Пенициллин Фау Берлин-Хеми.....	-440	Платидиам.....	-454
Оризонол.....	-429	Пен-Ос.....	-440	Платинол.....	-454
Орошетап.....	-429	Пенкселил 25.....	-440	Плендил.....	-454
Ортоклон ОКТ-3.....	-429	Пентакард.....	-440	Пливаллин.....	-454
Орципреналин.....	-429	Пентакаринат.....	-441	Повидон-йод.....	-454
Осид.....	-430	Пентилит.....	-441	Позитан.....	-454
Оспен.....	-430	Пентоксифиллин.....	-441	Полярмин.....	-454
Оспей 750.....	-430	Пентомер.....	-441	Полижинакс.....	-455
Оссия.....	-430	Пентрексил.....	-441	Полиминерол.....	-455
Оссопаи.....	-430	Пепторан.....	-442	Полькортолон.....	-455
Остеохин.....	-430	Пергогрин.....	-442	Полькортолон мазь.....	-455
Остофен.....	-431	Перидин.....	-442	Полькортолон ТС.....	-455
Остохонт гель.....	-431	Перинорм.....	-442	Польпрессин.....	-456
Остохонт линимент.....	-431	Перитол.....	-442	Постинор.....	-456
Остохонт мазь.....	-431	Перклюзон.....	-442	Потесептил таблетки.....	-456
Отиум.....	-432	Перкод 75.....	-443	Потесептил сироп.....	-456
Офтальмо-сеитонекс.....	-432	Перлинганит.....	-443	Потесетта.....	-456
Офтан Дексаметазон.....	-432	Пермиксон.....	-443	Празин.....	-457
Офтан Иду 0.1%.....	-432	Пероксином.....	-443	Празолин.....	-457
Офтан Катахром.....	-432	Персидил.....	-443	Практизан.....	-457
Офтан Пилокарпин 1%.....	-432	Персантин.....	-443	Практион 50.....	-458
Офтан Тимолол.....	-432	Персантин депо.....	-443	Прамолан.....	-458
Офтенсин.....	-432	Перти.....	-443	Пратсиол.....	-458
6 О.Э.К.....	-432	Петилит.....	-444	Прегнавит.....	-458
<b>П</b>		Пефлацин.....	-444	Прегнил.....	-458
Паселадин.....	-432	Пефлоксацин.....	-444	Предиаи.....	-458
Палин.....	-433	Пиасен.....	-444	Преднизолол глазная взвесь.....	-458
Палитрекс.....	-433	Пидрилат.....	-444	Преднизолол мазь.....	-458
Палитин.....	-433	Пизина.....	-444	Преднизолол д/офтальмологии.....	-458
Памба.....	-433	Пиковит.....	-444	Преднизолол д/инъекций.....	-459
Панадеин.....	-433	Пилозурил.....	-445	Преднизолол таблетки.....	-459
Панадол.....	-433	Пилокарпина гидрохлорид.....	-445	Преднизолол глазные капли.....	-460
Панадол Беби и Инфант.....	-433	Пилфуд.....	-445	Преднизолол р-р д/отоларингологии.....	-460
Панадол Солюбл.....	-434	Пимадин.....	-445	Премадин.....	-460
Панадол Экстра.....	-434	Пимафуцин.....	-446	Премпак-С.....	-460
Панадол Юниор.....	-434	Пимидель.....	-446	Пре-Пар.....	-460
Павингин.....	-434	Пимодак.....	-446	Препидил гель.....	-461
Панзинорм форте.....	-434	Пимозид.....	-446	Пресолол.....	-461
Паизитрат.....	-435	Пиндолол.....	-446	Пресомен.....	-461
Панкреатин.....	-435	Пипегал.....	-446	Престариум.....	-461
Панкурмен.....	-436	Пипем.....	-447	Привинил.....	-461
Пантетин.....	-436	Пипемидиновая кислота.....	-447	Примамет.....	-461
Парамол.....	-436	Пиперацillin.....	-447, 448	Приниорм.....	-461
Параплатин.....	-436	Пипольфен.....	-448	Пробенацид.....	-462
Парафон.....	-436	Пипортил.....	-448	Пробон.....	-462
Парацет.....	-437	Пипортил L4.....	-448	Провера.....	-462
Парацетамол.....	-437	Пипракс.....	-449	Провера суспензия.....	-462
Парацетамол об. препарат.....	-437	Пирабене.....	-449	Провера-100.....	-462
Парацетамол 120 Берлин-Хеми.....	-437	Пиразинамид.....	-449	Провирон-25.....	-462
Парацетамол 200 Берлин-Хеми.....	-437	Пирамем.....	-449	Противова 21.....	-463
Парацетамол 250 Берлин-Хеми.....	-437	Пиранил.....	-450	Продуктин.....	-463
Парацетамол рект. свечи.....	-437	Пиривет.....	-450	Продеп.....	-463
Паркопан.....	-438	Пирацетам.....	-450	Провак.....	-463
Парлодел.....	-438	Пиривантум.....	-450	Прокорум.....	-463
Партусистен.....	-438	Пирен.....	-451	Прокто-Глтиенал.....	-464
Партусистен интрапарал.....	-438	Пиренепин.....	-451	Проктоседил.....	-464
Паспат.....	-438	Пиридостигмина бромид.....	-451	Проклиава.....	-464
Паспертин.....	-439	Пирикарат.....	-451	Прометазин 5 Берлин-Хеми.....	-464
		Пириметамин.....	-452	Промит.....	-465

Пронаксен .....	-465	Репарил-гель .....	-477	Семап .....	-492
Пропанорм .....	-465	Ретаболил .....	-478	Семиленте .....	-492
Пропафенон .....	-465	Ретафил .....	-478	Семиленте МС .....	-493
Протилтиоурацил .....	-465, 466	Ретин-я .....	-478	Семиленте МК .....	-493
Протицил 50 .....	-466	Ретровир .....	-478	Семпрекс .....	-493
Пропра .....	-466	Рефин .....	-478	Сеналд .....	-493
Пропранолол об. препарат .....	-466	Рибомунил .....	-478	Сензит .....	-493
Пропранолол .....	-467	Ривотрил .....	-478	Сенинапур .....	-494
Пропранур .....	-467	Ригевидон .....	-479	Сенорм .....	-494
Проскар .....	-467	Ригейн .....	-479	Септолете .....	-494
Простетин .....	-467	Рид .....	-479	Септрин .....	-494
Простин ВР .....	-467	Ризабен .....	-479	Серевент .....	-494
Простин Е2 .....	-468	Римактан .....	-479	Серидак .....	-494
Простин F2-альфа .....	-468	Ринг Н .....	-479	Серизаль .....	-494
Протамин сульфат .....	-468	Ринопронт .....	-480	Сермион .....	-494
Протафан НМ пенцилл .....	-468	Ритмилен .....	-480	Серофен .....	-495
Протенин .....	-468	Ритмодал .....	-480	Сибкальцин .....	-495
Протиаден .....	-469	Ритмонорм .....	-480	Сибеллум .....	-495
Протионамид .....	-469	Рифадин-янг .....	-480	Сибикорт .....	-495
Протоцит .....	-469	Рифамор .....	-480	Сигнопам .....	-495
Профазин .....	-469	Рифампицин .....	-480	Сидлофарм .....	-496
Профенцил .....	-470	Рифогил .....	-481	Силапу .....	-496
Пульмикорт .....	-470	Роаккутан .....	-482	Сикортен .....	-496
Пульмикорт Турбохалер .....	-470	Робекан А .....	-482	Сикортен Плюс .....	-496
Пульсорма .....	-471	Робекан В .....	-482	Силест .....	-496
Пуринол .....	-471	Робопакт .....	-482	Силлобин ретард .....	-496
Пурсенид .....	-471	Ровамидин .....	-482	Синактен депо .....	-497
ПЭГ-L-Аспарагиназа .....	-439	Ротипнол .....	-483	Синалар .....	-497
		Родиленд .....	-483	Синалар К .....	-497
		Рокальтрал .....	-483	Синалар Н .....	-498
		Роксикам .....	-483	Синарел .....	-498
		Роидомидин .....	-483	Синдопа .....	-498
		Росцилин .....	-484	Синексан .....	-498, 499
		Роцефин .....	-484	Синексол .....	-499
		Рудотель .....	-484	Синелип .....	-499
		Рулид .....	-484	Синемет .....	-499
		Румалон .....	-485	Синемет CR .....	-499
				Синепрес .....	-500
				Синердол .....	-500
				Синкумар .....	-500
				Синоприл .....	-500
				Синтарис .....	-500
				Синтокион .....	-501
				Синтрадон .....	-501
				Синфазин .....	-501
				Сирдалуд .....	-501
				Сирепар .....	-501
				Сискор .....	-502
				Синфакс .....	-502
				Синфенал .....	-502
				Синфлекс .....	-502
				Скоподерм ТТС .....	-502
				Слоу-Тразикор .....	-503
				Слоу-Тразитензин .....	-503
				Смекта .....	-503
				Солвин .....	-504
				Солвин Экспекторан .....	-504
				Солковалгин .....	-504
				Солко Витамин 15 .....	-504
				Солкодерм .....	-504
				Солкосерил .....	-505
				Солкосерил гель .....	-505
				Солкосерил дентальная адгезивная паста .....	-505
				Солкосерил драже .....	-506
				Солкосерил желе .....	-506

Солкосерил инфузия 10% с глюкозой	-506
Солкосерил инфузия 10%	-506
Солкосерил инфузия 20%	-506
Солкосерил мазь	-507
Солкосерил раствор для инъекций	-507
Солкотриховак	-507
Солкоуровак	-508
Солпадеин	-508
Солтрик	-508
Солувит Н	-508
Солу-Кортеф	-508
Солу-Медрол	-508, 509
Солуран	-509
Солутан	-509
Сомбревин	-509
Сонапакс	-509
Сополькорт Н	-509
Сорбифер Дурулес	-509
Соталекс	-510
Софрандек	-510
Спазмил	-510
Спазмалгин	-511
Спазмалгон	-511
Спазмoverалгин	-511
Спазмостенал	-511
Спазмо-Ургенин	-511
Спалматил	-511
Спаздольин	-512
Спесикор	-512
Спиронолактон	-512
Спиропент	-512
Споридекс	-512
Спреор	-512
Стадол	-512
Стазепин	-512
Станнид	-512
Стелазин	-513
Стемиз	-513
Стеригал	-513
Стиламин	-513
Стоптуссин	-513
Стрептокилаза	-514
Строфантин G	-514
Стутерон	-515
Суафед	-515
Сукралфат	-515
Сукрейс	-515
Суксилеп	-515
Сульинрид	-516
Сульфазолол	-516
Сульфасалазин	-516
Сульфатрим	-516
Сумамед	-516
Суматролим	-517
Супрадин	-517
Супрастин	-517
Супрефакт	-517
Сургам	-518
Сустабукал	-518
Сустак мите/форте	-518
Сустанон 250	-518
Сустонт	-518
Суфрексал	-518
Сэнкатални	-519

## Т

Табекс	-519
Тавегил	-519
Тагрес	-519
Тазепам	-519
Тазодак	-520
Тайленол	-520
Таксофит-витамин С	-520
Таксофит-витамин С+кальций	-520
Таксофит поливитамины П	-520
Таксофит-поливитамины П+минеральные элементы+микроэлементы	-520
Таксофит-поливитамины П+минеральные элементы форте	-520
Талеум	-521
Тамизин	-521
Тамоксифен	-521, 522
Тамоксифен Эбеве	-522
Танакан	-522
Тардиферон	-522
Тардиферон-Фол	-522
Таривид	-522
Тауредон	-523
Тахокомб	-523
Тегрето	-523
Тегрето CR	-523
Телдан	-523
Темгезик	-523
Темпалгин	-523
Темпидон	-523
Тензиономин	-524
Теносиклам	-524
Теноктил	-524
Тенолол	-524
Теноретик	-524
Тенорик	-525
Тенормин	-525
Тентекс форте	-525
Теоникол	-525
Теоплюс	-525
Теоплар	-525
Теофилламин	-525
Теофиллин	-526
Терален	-527
Термо Мобилизин	-527
Терфен	-527
Терфедин	-527
Тетрамин	-528
Тетраолеан	-528
Тетрациклин	-528, 529
Тиалорид	-529
Тиамазол	-529
Тиамазол 5 Хенниг	-530
Тиамазол 20 Хенниг	-530
Тиамазол 40 Хенниг	-530
Тиберал	-530
Тиорал	-530
Тиасол	-530
Тинетам	-531
Тизамид	-531
Тизерин	-531
Тиклид	-532
Тиклопидин	-532
Тиклотил	-532
Тимогексал	-532
Тимолол малеат	-532

Тимоптик	-532
Тиндурин	-533
Тиниба	-533
Тинидазол	-533
Тинсет	-533
Тноридазин	-534
Тнорил	-534
Тнорикомб	-534
Тиреотом	-534
Тиреотом форте	-534
Л-Тироксин	-534
Л-Тироксин 25 Берлин-Хеми	-535
Л-Тироксин 50 Берлин-Хеми	-535
Л-Тироксин 100 Берлин-Хеми	-535
Л-Тироксин Хеннинг 25	-535
Л-Тироксин Хеннинг 50	-535
Л-Тироксин Хеннинг 75	-535
Л-Тироксин Хеннинг 100	-535
Л-Тироксин Хеннинг 125	-535
Л-Тироксин Хеннинг 150	-535
Л-Тироксин Хеннинг 200	-535
Тисасен	-535
Тисанди	-535
Тисанум	-535
Тобрамидин	-535
Токсиферол ацетат	-536
Толбутамид	-536
Толдин	-536
Толектин	-536
Толиназе	-537
Толмицен	-537
Томалирин	-537
Томалирин С	-538
Топалкан	-538
Топрал	-538
Торалдол	-539
Торалтин	-539
Торгесик	-539
Торскан	-539
Тоталцеф	-539
Тофизопам	-539
Тофрин	-539
Травоген	-539
Травокорт	-540
Тразикор	-540
Тразикор 80	-540
Тразин	-541
Тразидон	-541
Тракриум	-541
Трамалол	-541
Трамал	-541
Транексамовая кислота	-542
Транксен	-542
Трансамча	-543
Трасиол	-543
Транси	-543
ТРГ Берлин-Хеми	-543
Трексан	-543
Трексил	-543
Тремблекс	-543
Трентал	-543
Третинион	-543
Тримипур композитум	-544
Триамниолон	-544
Триамниолон ацетонид	-544
Триамниолон таблетки	-545
Тринал	-545

Триактен .....	-545
Трибимол .....	-546
Тригит .....	-546
Тридацл .....	-546
Тридерм .....	-546
Тригистон .....	-546
Трибодтирон 20 Берлин-Хеми .....	-547
Трибодтирон 50 Берлин-Хеми .....	-547
Триканикс .....	-547
Триксилар-28 .....	-547
Трикорт .....	-547
Трилофол .....	-547
Тримепранол .....	-548
Триметоприм .....	-548
Тримопан .....	-548
Тримосул .....	-548
Тринитон .....	-548
Триноуум .....	-549
Тринориол 21 .....	-549
Триоксазин .....	-549
Триприм .....	-549
Трипсиан .....	-549
Триптизол .....	-550
Три-Регол .....	-550
Трирезид К .....	-550
Триседил .....	-551
Тригаше .....	-551
Трифлуоперазин .....	-551
Трихопол .....	-551
Трибацин .....	-551
Тривентол .....	-552
Троксевазин .....	-552
Тромбонил .....	-552
Тромбофоб .....	-552
Тромбофоб мазь и гель .....	-552
Трометамол комбинатум Берлин-Хеми .....	-552
Тропикамид .....	-552
Трофачин .....	-553
Трофодермин .....	-553
Тубокурагин .....	-553
Тубацин .....	-553
Туринабол .....	-553
Туринабол депо .....	-553
Туринал .....	-554
Тусупрекс .....	-554

## у

Убретид .....	-554
Укцидан .....	-554
Улкосилванил .....	-554
Улькодин .....	-555
Улькометин .....	-555
Ульгавист .....	-555
Ульгаканн .....	-555
Ульгалан .....	-556
Ульгалакте .....	-556
Ульгалакте МС .....	-556
Ульгипрокс .....	-556
Ульгратад НМ .....	-556
Ульгратад ЧМ .....	-556
Ульфамид .....	-557
Уназин д/присма внутрь .....	-557
Уназин д/инъекции .....	-557
Унат .....	-557
Уникер .....	-558

Унипрес .....	-558
Уралит-У .....	-558
Урбазон растворимый .....	-558
Урбазон суспензия .....	-558
Урбазон Делю .....	-559
Урбазон таблетки .....	-559
Урбазон форте .....	-559
Урегит .....	-559
Урзофальк .....	-559
Урозин .....	-560
Урокиназа .....	-560
Урокиназа-Эбеве .....	-560
Урополин .....	-560
Урофлукс .....	-561
Урсо .....	-561

## Ф

Фактор IX ХС Беринг .....	-561
Фалибарит .....	-561
Фаликард .....	-562
Фали-Лепсин .....	-562
Фалиминт .....	-562
Фалитонсин .....	-562
Фамонит .....	-562
Фамосан .....	-562
Фамотидин .....	-562
Фамосид .....	-563
Фансидар .....	-563
Фансичеф .....	-563
Фарестон .....	-563
Фарлутал .....	-563
Фарморубин .....	-564
Фарморубин быстрорастворимый .....	-564
Фарморубин RD .....	-564
Фаскижн .....	-564
Фебрицит .....	-564
Феварин .....	-564
Фезам .....	-564
Фелден гель .....	-564
Фелден .....	-564
Фелоран .....	-564
Фемован .....	-564
Фенилбутозон .....	-565
Фенистил гель .....	-565
Фенистил в каплях .....	-565
Фенистил-ретард .....	-565
Фенорол .....	-566
Фенотерол .....	-566
Фенгил .....	-566
Фенольс .....	-567
Ферон .....	-567
Ферлестил .....	-567
Ферро-Градумент .....	-567
Ферроплекс .....	-568
Феррум Лек .....	-568
Фестал .....	-568
Фетимин .....	-569
Фибролан .....	-569
Физиологический раствор .....	-569
Финалгон .....	-569
Финлепсин .....	-570
Финлепсин 200 ретард .....	-570
Финлепсин 400 ретард .....	-570
Финноптин .....	-570
Фитекс .....	-570

Фитолизин .....	-570
Фитоменадион .....	-570
Флагил .....	-570
Фламмазин .....	-570
Флегмин .....	-571
Флекситал .....	-571
Фликоназе .....	-571
Флоричидал .....	-571
Флостерон .....	-571
Флувоксамин .....	-571
Флуталин .....	-571
Флуоксетин .....	-572
Флуоро-Урацил "РОШ" .....	-572
Флуфеназин .....	-572
Флуфеназина деканоат .....	-572
Флуцинар .....	-573
Флуцином .....	-573
Флюдак .....	-573
Флюороурацил .....	-573
Фой .....	-573
Фолирубра .....	-574
Форалин .....	-574
Форалин .....	-574
Форталгин С .....	-574
Фортал .....	-575
Фортум .....	-575
Фосфобон .....	-575
Фрагмин .....	-575
Фраксипарин .....	-576
Фреамин III .....	-576
Фреолон .....	-577
Фризум .....	-577
Фторокорт .....	-577
Фторурацил .....	-578
Фульпен-А .....	-578
Футизон .....	-578
Фурезис комп. .....	-578
Фурин-М .....	-579
Фуроземикс .....	-579
Фурон .....	-579
Фуросемид .....	-579,580

## Х

HAES-стерил .....	-580
Хальцион .....	-580
Хемодекс .....	-581
Хенодозоксиколовая кислота .....	-581
Хенофальк .....	-581
Хенохол .....	-581
Хеферол .....	-581
Хивид .....	-581
Хиконцил .....	-582
Хилак .....	-582
Хипидин .....	-582
Хинолос .....	-583
Хинофунгин .....	-583
Хиосцин-н .....	-583
Хипурик .....	-583
Хлоргексидин .....	-583
Хлордизазепоксид .....	-584
Хлорпрогексен .....	-584
Холаготум .....	-584
Холагол .....	-585
Холафлукс .....	-585
Холестид .....	-585

Хомолонг 40.....	-585
Хоморал 100.....	-586
Хоморал 40.....	-586
Хомафан 100.....	-586
Хонван.....	-587
Хотенин.....	-587
Хромогликат натрия.....	-587
Хромоглин.....	-587
Хумакарпин.....	-587
Хуматроп.....	-587
Хумегон.....	-588
Хумулин Л Ленте.....	-588
Хумулин М.....	-588
Хумулин Н НПХ.....	-589
Хумулин Р Регуляр.....	-589
Хумулин У Ультраленте.....	-589

## Ц

Цезалин.....	-590
Цеклор.....	-590
Целаскон растворимый.....	-590
Целестодерм.....	-590
Целестодерм-В.....	-590
Целестодерм-В с Гарамицином.....	-590
Целестон.....	-591
Целестон хронодозе.....	-591
Цеолат.....	-592
Цепорекс.....	-592
Цервипрост.....	-592
Церебролизин.....	-592
Церинитон.....	-592
Церукал.....	-592
Церутил.....	-592
Цетрин.....	-593
Цетрабене.....	-593
Цефазолин.....	-593
Цефаеклен.....	-593
Цефаклор.....	-593, 594
Цефалексин.....	-594
Цефалотин.....	-595
Цефамандол.....	-595, 596
Цефамезил.....	-596
Цефатрексил.....	-596
Цефобид.....	-596
Цефоген.....	-596
Цефокситин.....	-596
Цефотаксим.....	-597, 598
Цефрандр.....	-598
Цефспан.....	-598
Цефтазидим.....	-598
Цефтриаксон.....	-599
Цефуроксим.....	-599
Цефф.....	-600
Цикловир.....	-600
Циклокалрон.....	-600
Цикло-Меноретте.....	-600
Циклоплатин.....	-600
Цикло 3 крем.....	-600
Цикло 3 форт капсулы.....	-601
Цилопин.....	-601
Цимевен.....	-601

Цинметидин.....	-601, 602
Цинедит.....	-602
Циннабене.....	-602
Циннаризин.....	-602, 603
Ципринол.....	-603
Ципробай.....	-603
Ципробид.....	-603
Ципробид глазные капли.....	-603
Ципролет.....	-603
Ципрофлоксацин.....	-603, 604
Ципроцинал.....	-604
Цисплатин.....	-604
Цисплатин-Эбеве.....	-604
Цисплатин-Эбеве В.А.....	-604
Цисрелакс.....	-604
Цистенал.....	-605
Цитанест октапрессин.....	-605
Цитарабин.....	-605
Цитеал раствор.....	-605
Цитозар.....	-606
Цито Мак.....	-606
Цитофен.....	-606
Цитрат Бетанин Бофур.....	-606
Цифран.....	-606
Цокли.....	-606

## Ш

Шугафри.....	-607
--------------	------

## Э

Эбрантил.....	-607
Эбримидин.....	-607
Эвериден.....	-607
Эвигитол.....	-607
Эгиферон.....	-607
Эгловил.....	-608
Экзодерил.....	-608
Экзосурф.....	-608
Экибар.....	-608
Экслотон.....	-608
Экстенциллин.....	-609
Эктофер.....	-609
Элантан.....	-609
Эленперил.....	-609
Эленгум.....	-609
Эльметацин.....	-609
Эльзим.....	-610
Элодриль-раствор.....	-610
Эмовит.....	-610
Эналарил.....	-610, 611
Эналарил 5 Берлин-Хеми.....	-611
Энам.....	-611
Энап.....	-611
Энал Х.....	-611
Энакс.....	-611
Эндоксан.....	-611
Эндрос Ансвер.....	-612
Эндрос Ливер Салт.....	-612
Эназпрост Ф.....	-612
Энастал.....	-612
Энкорат.....	-612

Энтеро-седив.....	-612
Эпирубинин.....	-613
Эпоцеллин.....	-613
Эпрекс.....	-614
Эразон.....	-614
Эразон гель.....	-614
Эрацин.....	-614
Эргокод.....	-614
Эргометрин.....	-614
Эригескал.....	-614
Эрик.....	-614
Эритран.....	-615
Эритромицин об. препарат.....	-615
Эритромицин.....	-615
Эрифер.....	-615
Эрлтин.....	-616
Эрмонил.....	-616
Эрцефурил.....	-616
Эскузан.....	-616
Эсцин.....	-616
Эспераль.....	-616
Эспераль д/имплантации.....	-617
Эсперсон.....	-617
Эсавен.....	-617
Эсавен гель.....	-617
Эссенциале.....	-618
Эссенциале форте.....	-618
Эстазолам.....	-618
Эстрадерм ТТС.....	-618
Эстрадуриин.....	-619
Эстрацит.....	-619
Эстриол об. препарат.....	-620
Эстриол.....	-620
Эстрогены конъюгированные.....	-620
Эстулик.....	-621
Этамбутол.....	-621
Этилолстрадиол.....	-621
Этионамид.....	-621
Этогель.....	-622
Этомидат.....	-622
Этофенамат.....	-622
Эуглюкон.....	-622
Эуноктин.....	-622
Эуфилин 0.24.....	-622
Эуфилин ретард Н.....	-622
Эуфилогн.....	-623
Эферокс.....	-623
Эфудикс.....	-623
Эффломидекс.....	-623
Эффортил.....	-623
Эффортил депо.....	-623
Эхинацин жидкий.....	-624

## Ю

Юникап М.....	-624
Юникап Т.....	-624
Юникап Ю.....	-624
Юринекс.....	-625
Ю-Пан.....	-625
Юмекс.....	-625



# ПРЕДМЕТНЫЙ УКАЗАТЕЛЬ (латинский)

## A

Abactal .....	-143	Alloferin .....	-151	Androcur .....	-169
ACC .....	-186	Alloferin .....	-151	Androcur-Depot .....	-169
Accupro .....	-146	Allomaron .....	-150	Anexate .....	-169
Acenocin .....	-183	Allopurinol .....	-151	Anginon .....	-168
Acasal .....	-183	Almagel .....	-154	Angiografin .....	-168
Acetaminophen .....	-183	Almagel-A .....	-154	Angiopril .....	-168
Aceten .....	-183	Aloprol .....	-151	Angizem .....	-168
Acetisal pH-8 .....	-185	Alprax .....	-152	Anopyrin .....	-169
Acetylcystein .....	-184	Alprazolam .....	-152	Ansaid .....	-170
Acetylcystein Berlin-Chemie .....	-185	Alsidrex-H .....	-152	Antagasan .....	-170
Acetylcystein oral Berlin-Chemie .....	-185	Alsucralum .....	-152	Antelapsin .....	-170
Acetylin .....	-183	Alugastrin .....	-152	Antevoin .....	-170
Aciclovir .....	-185	Alumag .....	-155	Anti-Bit .....	-171
Acidum acetylsalicylicum .....	-183	Alupent .....	-153	Antitab .....	-171
Acidum ascorbicum .....	-176	Alveofakt .....	-153	Anturan 100 .....	-171
Acidum chenodeoxycholicum .....	-581	Atzlam .....	-150	Apilarnilprop .....	-171
Acidum nallidixicum .....	-397	Ambenat .....	-155	Apisarthron .....	-171
Acidum nicotinicum .....	-407	Ambosex .....	-155, 156	Apo-Amitriptylin .....	-172
Acidum pipemidilicium .....	-447	Ambroxol .....	-156	Apo-Asa .....	-172
Acifen .....	-186	Ambroxol .....	-156	Apo-Atenol .....	-172
Aciloc-E .....	-186	Amikacin .....	-157	Apo-Capto .....	-172
Actal .....	-146	Amikin .....	-157	Apo-Cephalex .....	-173
Acti-5-syrup .....	-146	Amikozil .....	-157	Apo-Diazepam .....	-172
Actifed .....	-147	Aminofusin 5% SX-E .....	-161	Apo-Diclo .....	-172
Actraphan HM penfill .....	-149	Aminofusin L 300, L 600, L 10% .....	-161	Apo-Diltiaz .....	-172
Actrapid .....	-148	Aminoglutimid .....	-158	Apo-Dipyridamol .....	-172
Actrapid HM .....	-149	Aminoped 5%, 10% .....	-158	Apo-Furosemid .....	-173
Actrapid HM penfill .....	-149	Aminophyllin .....	-161	Apo-Hydro .....	-172
Actrapid MC .....	-149	Aminosteril KE 10% .....	-160	Apo-Ibuprofen .....	-172
Acylpyrin effervesens .....	-186	Aminosteril forte .....	-160	Apo-Lorazepam .....	-172
Adalat .....	-143	Aminosteril II .....	-159	Apo-Naproxen .....	-172
Addamel N .....	-143	Aminosteril III .....	-159	Apo-Piroxicam .....	-173
Adelbit .....	-144	Aminosteril KE .....	-160	Apo-Timol .....	-173
Adelphane-Esirex .....	-144	Aminosteril KE Nephro .....	-160	Apo-Timop .....	-173
Adiuretin-SD .....	-144	Aminosteril L-600 .....	-160	Apocanda .....	-172
Adriblastin RD .....	-144	Aminosteril N-Hepa .....	-159	Aponeuron .....	-172
Adriblastina .....	-144	Aminovenos N-Pad .....	-157	Apranax .....	-173
Adversuten .....	-143	Amiodaron .....	-162	Aprotinin .....	-174
Aescusan .....	-616	Amirid .....	-162	Apulein .....	-174
Agapurin .....	-143	Amitriptylin .....	-163	Arbiflex .....	-174
Agapurin retard .....	-143	Amitriptylin Spofa .....	-163	Arduan .....	-174
Agapurin 600 retard .....	-143	Amixid .....	-157	Areid .....	-175
Agialax .....	-143	Amoksilav .....	-164	Arelis .....	-175
Alrol .....	-145	Amoxicillin .....	-164	Arfonad .....	-176
Ajatin .....	-186	Ampicid .....	-164	Argosulfan .....	-174
Akineton .....	-145	Ampicillin .....	-164	Arifon .....	-175
Aktiferrin .....	-147	Ampicillin 125 Berlin-Chemie .....	-165	Arteparon .....	-175
Aktitise .....	-147	Ampicillin 250 Berlin-Chemie .....	-165	Asiavital .....	-176
Aktovagin .....	-148	Anslyd .....	-165	Aspirin .....	-177
Alcid-V .....	-153	Anacid .....	-167	Aspirin 100 .....	-178
Aldacton .....	-154	Anadur .....	-166	Aspirin C .....	-178
Aldacton-Saltucin .....	-154	Anafrenil .....	-167	Aspirin dispergous .....	-177
Aldakton .....	-154	Anaigin .....	-166	Aspirin S .....	-178
Aldaron .....	-154	Anaigin 500 Berlin-Chemie .....	-167	Aspizol .....	-177
Aldizem .....	-149	Anaigin-Chinin .....	-167	Aspro-C Forte .....	-179
Aldomet .....	-154	Anandron .....	-167	ASS 100-Merckle .....	-179
Alemoxan .....	-149	Anapolon .....	-167	ASS+C-Merckle .....	-179
Alexan .....	-149	Anapryrin .....	-167	ASS-Merckle .....	-179
Alfacet .....	-155	Anavenol .....	-166	Astafen .....	-180
Alfotel .....	-155	Anbol .....	-168	Astemisan .....	-180
Alfotel .....	-155	Ancotil .....	-169	Astemizol .....	-180
Alfotel .....	-155	Andapsin .....	-168	Astmopent .....	-180
Alfotel .....	-153	Andrews Answer .....	-612	Atenobene .....	-181
Alka-Zeitzer .....	-150	Andrews Liver Salts .....	-612	Atenolol .....	-181
Alkadil .....	-150	Andriol .....	-168	ATG-Fresenius .....	-180
Alkeran .....	-150				

Atilen .....	-181
Ativan .....	-181
Atkardil .....	-182
Atrovent .....	-182
Auranofin .....	-182
Aurobin .....	-182
Auropan .....	-183
Aurorix .....	-183
Avoxin .....	-143
Awelysin .....	-143
Axid .....	-146
Azactam .....	-144
Azlocillin .....	-145
Azoxa .....	-145

## B

Baclofen .....	-187,188
Bactecol .....	-188
Bactsubul .....	-188
Bactrim .....	-188
Bactrim "Roche" .....	-188
Bakampicillin .....	-187
Balagin .....	-188
Barclid .....	-188
Barizin .....	-188
Batrafen .....	-189
Baypen .....	-187
Baypress .....	-187
Bebe-Tardyferon .....	-189
Beclofort .....	-190
Beclofort mitte .....	-190
Beclofort .....	-190
Beclomet 50 .....	-190
Beclomet 250 .....	-190
Beclometasonone Dipropionate .....	-190
Becodisk .....	-191
Beconaze .....	-191
Becotide .....	-191
Beformal .....	-202
Becomycin .....	-191
Bellaspas .....	-191
Belloid .....	-192
Belok .....	-192
Belustin .....	-192
Bemecor .....	-192
Bemix-C .....	-192
Ben-gay .....	-193
Benadri .....	-192
Benadri Infant .....	-192
Benalgin .....	-193
Benemycin .....	-193
Bensedin .....	-194
Benspar .....	-194
Benzacne .....	-193
Benzbromaron .....	-193
Benzylbenzoat .....	-194
Bepanthen .....	-194
Bepiricor .....	-194
Beriplast HS .....	-195
Berilicort .....	-195
Berilicort .....	-195
Berilidorm 5 .....	-195
Berilidorm 10 .....	-195
Beriodid .....	-196
Beripent .....	-196
Berocca .....	-197

Berocca Ca .....	-197
Berocca Ca+Mg .....	-197
Berodual .....	-196
Berodual forte .....	-196
Berotec .....	-198
Berotec 100 .....	-198
Betacard .....	-199
Betacap .....	-199
Betadin .....	-198
Betadine .....	-198
Betadrin .....	-199
Betadec .....	-199
Betadec Durules .....	-199
Betadec ZOK .....	-199
Betamak .....	-199
Betanase .....	-200
Betapresin .....	-200
Betaserk .....	-200
Betathiazid .....	-200
Betathiazid A .....	-201
Betnesol .....	-201
Betnovate .....	-201
Beviplex .....	-189
Bezafibrat .....	-189
Bezallip .....	-189
Bezallip retard .....	-189
Bezamidin .....	-189
Bicromat .....	-204
Bilopon .....	-202
Biltrid .....	-202
Bimarel .....	-202
Bioral .....	-203
Biovit vitamin C 500 .....	-203
Biovit vitamin E .....	-203
Biovital N .....	-203
Bisacodyl .....	-203
Bisacurin .....	-203
Biseptol .....	-204
Bismutum Subcitratum .....	-223
Bisolvon .....	-204
Bispan .....	-204
Bivacyn .....	-202
Biemaren .....	-204
Blephamid .....	-204
Blezin .....	-204
Boncefim .....	-205
Bonefos .....	-205
Bonnecor .....	-205
Bonnecor 50 .....	-205
Bonnecor 100 .....	-205
Breylate .....	-205
Bricanyl .....	-206,207
Bricanyl Durules .....	-207
Bricanyl Inhaler .....	-207
Bricanyl Turbuhaler .....	-207
Brinaldix .....	-207
Brinerdin .....	-207
Bromazepam .....	-207
Bromergon .....	-209
Bromhexia .....	-208
Bromhexinum 4 Berlin-Chemie .....	-208
Bromhexinum 8 Berlin-Chemie .....	-208
Bromhexinum 10 Berlin-Chemie .....	-208
Bromocriptin .....	-208
Bronal .....	-209
Bronchicum balsam .....	-209
Bronchicum drops N .....	-209

Bronchicum elixir N .....	-210
Bronchicum Inhalate N .....	-209
Bronchicum medicinal bath with Thyme .....	-209
Broncho-munal .....	-210
Bronchokod .....	-210
Broncholytin .....	-210
Bronchopront .....	-211
Bronhlicum tea .....	-210
Broniten .....	-209
Brulamycin .....	-211
Bucaban .....	-211
Bufornin .....	-212
Buprenorphin .....	-211
Buscopan .....	-211
Butadion .....	-211
Butorphanol .....	-211

## C

Cadiplat .....	-313
Cadistal .....	-313
Cadria .....	-313
Cafetin .....	-321
Cal-C-Vita .....	-314
Calan .....	-313
Calbeta .....	-313
Calcigard .....	-315
Calciparine .....	-315
Calcium and Magnesium gluconolactate .....	-251
Calcium Dobesilat .....	-278
Calcium gluconat .....	-250
Calciumfolinat-Ebewe .....	-316
Calropa .....	-313
Calfig .....	-314
Calpol .....	-314
Calpol 6 plus .....	-314
Calypol .....	-314
Campicillin .....	-316
Candibene .....	-316
Canesten .....	-316
CAPD .....	-316
Capoten .....	-317
Capozid .....	-317
Captopril .....	-317
Carbachol .....	-318
Carbadak .....	-318
Carbamazepin .....	-318
Carbapin .....	-318
Carbocistein .....	-319
Carboplatin .....	-319
Carbutamid .....	-319
Cardicap SR .....	-320
Cardil .....	-320
Carsil .....	-320
Catapresan .....	-320
Catapresan TTS .....	-320
Catenol .....	-321
Cavinton .....	-312
Cedocard .....	-491
CeeNU .....	-496
Cefacien .....	-593
Cefaclor .....	-594
Cefalexin .....	-594
Cefalotin .....	-595
Cefamandol .....	-595,596

Cefamezin.....	-596	Clindamycin.....	-327	Cytarabin.....	-605
Cefatrexill.....	-596	Cloniril.....	-327	Cyto Mack.....	-606
Cefazolin.....	-593	Clivarin.....	-326	Cytosar.....	-606
Ceff.....	-600	Clodronat.....	-329	Cytotec.....	-486
Cefobid.....	-596	Clofranil.....	-333		
Cefogen.....	-596	Cloimid.....	-330	<b>D</b>	
Cefotaxim.....	-597,598	Cloimpramin.....	-330	Dacarbazin.....	-254
Cefoxitin.....	-596	Clonazepam.....	-331	Daktanol.....	-254
Cefradur.....	-598	Clonidine.....	-331	Daktarin.....	-254
Cefspan.....	-598	Clopidamid.....	-332	Dalacin C.....	-254
Cefazidim.....	-598	Clophasolin.....	-333	Dalacin C Phosphat.....	-255
Ceftriaxon.....	-599	Clostilbegyt.....	-332	Dalacin C vaginal cream.....	-255
Cefuroxim.....	-599	Clotrimazol.....	-332,333	Dalmador.....	-255
Ceklor.....	-590	Clozapazin.....	-330	Danazol.....	-255
Celaskon efferveskens.....	-590	Clozaplin.....	-329	Danol.....	-256
Celestoderm.....	-590	Co-trimoxazol.....	-341,342	Danovil.....	-255
Celestoderm-V.....	-590	Coaxil.....	-333	Danonil.....	-256
Celestoderm-V with Garamycin.....	-590	Cocarbonylase.....	-334	Daprox Entero.....	-256
Celeston.....	-591	Cocleum Phosphoricum.....	-334	Daraprim.....	-256
Celeston Chronodoze.....	-591	Codipront.....	-334	Darval.....	-256
Ceolat.....	-592	Coginum.....	-333	De-Nol.....	-261
Cephabe.....	-593	Colchicin.....	-336,337	Debrisan.....	-256
Ceporex.....	-592	Colchicum-Disperl.....	-336	Deca-Durabolin.....	-257
Cerebrolysin.....	-592	Coldrex.....	-335	Decaris.....	-257
Cermlton.....	-592	Coldrex powders.....	-335	Degest.....	-256
Cerual.....	-592	Colestid.....	-585	Dekon.....	-257
Cerutyl.....	-592	Colimycin.....	-335	Delagil.....	-260
Cerviprost.....	-592	Colimycin F.....	-336	Delfen.....	-260
Cetrin.....	-593	Colfarit.....	-336	Demetrin.....	-260
Cezolin.....	-590	Combantrin.....	-337	Demulen.....	-260
Cheferol.....	-581	Combutoil.....	-337	Depakin.....	-261
Chenochol.....	-581	Contemmol.....	-338	Depakin chrono.....	-261
Chenofalk.....	-581	Contrycal 10000.....	-338	Depersolon.....	-261
Chinidin.....	-582	Convulex.....	-337	Depifrin.....	-284
Chinofungin.....	-583	Convulsosin.....	-337	Dopin-E.....	-261
Chloridiazepoxid.....	-584	Cordapels.....	-338	Dopo-Medrol.....	-261
Chlorhexidin.....	-583	Cordafen.....	-339	Dopo-Provera.....	-261,262
Chlorprothixen.....	-584	Cordaflex.....	-339	Depostat.....	-262
Cholagol.....	-585	Cordaron.....	-339	Depten.....	-262
Cholaflox.....	-585	Cordarone.....	-339	Depuraflux.....	-263
Ciloprin.....	-601	Cordipin.....	-339	Depuran.....	-262
Cibacalcin.....	-495	Cordipin retard.....	-339	Dermatop.....	-263
Cifran.....	-606	Co-Renitec.....	-340	Dermazin.....	-263
Cimetidin.....	-601,602	Corgard.....	-338	Dermosolon.....	-264
Cinedil.....	-602	Corinarf.....	-340	Dermovate.....	-263
Cinnabene.....	-602	Corinarf retard.....	-340	Desferal.....	-264
Cinnarizin.....	-602,603	Cornutamin.....	-340	Desitin Ointment.....	-264
Ciprinol.....	-603	Cortiazem retard.....	-340	Desuric.....	-257
Ciprobay.....	-603	Cortison.....	-340	Deten.....	-264
Ciprobid.....	-603	Corsaton.....	-338	Dexa Rhinospray.....	-257
Ciprocinal.....	-604	Cotaxim forte.....	-341	Dexa-Merckle.....	-257
Ciprofloxacin.....	-603,604	Cotribene.....	-341	Dexamethason.....	-257,259
Ciprolet.....	-603	Cromoglin.....	-587	Dexason.....	-257
Cisplatin.....	-604	Cromodyn.....	-343	Dexona.....	-259
Cisplatin-Ebewe.....	-604	Cryseptin.....	-343	Dexona eye/ear drops.....	-259
Cisplatin-Ebewe I.A.....	-604	Cubermil HS.....	-345	Dextran I Ebewe.....	-259
Cisrelax.....	-604	Cuprenyl.....	-345	Dextran 40 Ebewe.....	-259
Cistenal.....	-605	Curantyl.....	-346	Dextran 70 Ebewe.....	-259
Citaneet Octapressin.....	-605	Curantyl 25.....	-346	Dextrosa.....	-259
Cital-solution.....	-605	Curantyl 75.....	-346	Diabeton.....	-265
Clofen.....	-606	Cyclo 3-cream.....	-600	Diacarb.....	-266
Cloret betaine Beaufour.....	-606	Cyclo 3 fort.....	-601	Diacordin.....	-266
Cloforan.....	-325	Cyclo-Menorette.....	-600	Diane-35.....	-266
Clartin.....	-325	Cycloplatin.....	-600	Diaphyllin.....	-267
Clavigrenin.....	-325	Cyclovir.....	-600	Diazepam.....	-265,266
Clenbuterol.....	-326	Cyklokapron.....	-600	Diazepam-Merckle.....	-266
Clift.....	-329	Cymeve.....	-601		

Diclofenac.....	-270	Drapenol.....	-282	Estraderm TTS.....	-618
Diclofenac 50 Berlin-Chemie.....	-270	Droperidol.....	-282	Estradurin.....	-619
Diclofenac 75 Berlin-Chemie.....	-270	Dufalac.....	-284	Estril.....	-620
Diclofenac 100 Berlin-Chemie.....	-271	Dufaston.....	-284	Estrogenas Conj.....	-620
Diclofenac Sodium.....	-270,271	Dulcolax.....	-283	Estulic.....	-621
Diclonat P.....	-270	Duolp.....	-283	Ethambutol.....	-621
Dicynone.....	-278	Duovil.....	-283	Ethinylestradiol.....	-621
Didepil.....	-269	Durofilin.....	-283	Ethionamid.....	-621
Diflucan.....	-278	Dusodril.....	-283	Etofenamat.....	-622
Digestal.....	-267	Duspatalin.....	-283	Etolgel.....	-622
Digitalis-Antidot BM.....	-268	Duvadilan.....	-282	Etomidat.....	-622
Dignobeta.....	-268			Euglucon.....	-622
Dignobroxol.....	-268	<b>E</b>		Eunocin.....	-622
Dignocetamol.....	-269	Ebrantil.....	-607	Euphyllin 0.24.....	-622
Dignofenac.....	-268	Ebrimycin.....	-607	Euphyllin retard N.....	-622
Dignoflex.....	-269	Echnacin Liquidum.....	-624	Euphyllong.....	-623
Dignotamoxil.....	-268	Eferox.....	-623	Everiden.....	-607
Dignotrimazol.....	-268	Eflumidex.....	-623	Evitol.....	-607
Digoxin.....	-269	Effortil.....	-623	Exluton.....	-608
Dihydral.....	-268	Effortil depot.....	-623	Exodrel.....	-608
Dilnacina.....	-272	Efudix.....	-623	Exosurf.....	-608
Dilcoran 80.....	-272	Egiferon.....	-607	Extencilline.....	-609
Dilrene.....	-273	Eglonil.....	-608		
Dilazem.....	-273	Elantan.....	-609	<b>F</b>	
Dilzem.....	-272	Eldepryl.....	-609	Factor IX P Behring.....	-561
Dimekor.....	-273	Elenium.....	-609	Fall-Lepsin.....	-562
Dinit.....	-273	Elmetacin.....	-609	Fallibaryt.....	-561
Dinoprost.....	-274	Eludril-solution.....	-610	Fallicard.....	-562
Dinoproston.....	-273	Elzym.....	-610	Fallimint.....	-562
Dipidol.....	-274	Emovit.....	-610	Fallitonsin.....	-562
Diprivan.....	-275	Enalapril.....	-610,611	Famocid.....	-563
Diprogent.....	-275	Enalapril 5 Berlin-Chemie.....	-611	Famont.....	-562
Diprosalic.....	-275	Enam.....	-611	Famocan.....	-562
Diprosan.....	-276	Enap.....	-611	Famotidin.....	-562
Dipyridamol.....	-274	Enap X.....	-611	Fansidar.....	-563
Dirastan.....	-276	Encorate.....	-612	Fansimef.....	-563
Disopyramid.....	-270	Endoxan.....	-611	Farction.....	-563
Distonokalm.....	-276	Entero-sediv.....	-612	Farluta.....	-563
Ditamin.....	-276	Envas.....	-611	Farvorubicin.....	-564
Ditek.....	-277	Enzaprost F.....	-612	Farvorubicin RD.....	-564
Ditrastick.....	-277	Enzystal.....	-612	Farvorubicin RD.....	-564
Ditrim.....	-277	Eprubicin.....	-613	Fasign.....	-564
Divascan.....	-267	Epocelin.....	-613	Febriacet.....	-564
Divina.....	-267	Eprex.....	-614	Feldene.....	-564
Dobesilat Calcium.....	-278	Equibar.....	-608	Feldene Gel.....	-564
Dobuject.....	-279	Eracin.....	-614	Feioran.....	-564
Dobutamin.....	-279	Erazon.....	-614	Femovan.....	-564
Dobutrex.....	-279	Erceturyl.....	-616	Fenistil.....	-565
Doiak.....	-280	Ergokod.....	-614	Fenistil Retard.....	-565
Doliprane.....	-280	Ergometrin.....	-614	Fenoterol.....	-566
Dolo Mobilat.....	-280	Eric.....	-614	Pentanyl.....	-566
Dolobid.....	-280	Erlint.....	-616	Fenuls.....	-567
Domperidon.....	-281	Ermonil.....	-616	Feron.....	-567
Domperon.....	-281	Eryfer.....	-615	Ferlecit.....	-567
Dopaflex.....	-282	Eryhexal.....	-614	Ferro-gradument.....	-568
Dopamin.....	-282	Erythromycin.....	-615	Ferroplex.....	-568
Dopamin AWD.....	-281	Erytran.....	-615	Ferrum Lek.....	-568
Dopegyt.....	-282	Escin.....	-616	Festal.....	-568
Dopmln.....	-282	Esperal.....	-616,617	Fetimin.....	-569
Dormicum.....	-282	Esperon.....	-617	Fevarin.....	-564
Doxilek.....	-279	Essaven.....	-617	Fibroan.....	-569
Doxum.....	-279	Essaven gel.....	-617	Finalgon.....	-569
Doxorubicin.....	-280	Essentiale.....	-618	Finlepin.....	-570
Doxorubicin-Ebewe.....	-280	Essentiale forte.....	-618	Finlepin 200 retard.....	-570
Doxycbene.....	-279	Estasolam.....	-618	Finlepin 400 retard.....	-570
Doxycyclin.....	-279	Estracyl.....	-619	Finoptin.....	-570

Flagyl.....	-570
Flammasin.....	-570
Flégamin.....	-571
Flexital.....	-571
Flixonase.....	-571
Flormidal.....	-571
Flosteron.....	-571
Flucinar.....	-573
Fluconom.....	-573
Fludak.....	-573
Flugalín.....	-571
Fluoro-Uracil "Roche".....	-572
Fluorouracil.....	-573
Fluoxetin.....	-572
Fluphenazin.....	-572
Fluphenazin Decanoat.....	-572
Fluvoxamin.....	-571
Folirubra.....	-574
Foradil.....	-574
Forapin.....	-574
Forialgin C.....	-574
Fortral.....	-575
Fortum.....	-575
Fosfoblon.....	-575
Foy.....	-573
Fragmin.....	-575
Fraxiparine.....	-576
Freamin III.....	-576
Frenoion.....	-577
Frizium.....	-577
Florocort.....	-577
Flouracil.....	-578
Fulpen-A.....	-578
Fungizon.....	-578
Furecis Comp.....	-578
Furin-M.....	-579
Furon.....	-579
Furosemid.....	-579,580
Furozemix.....	-579

## G

Galltidin.....	-227
Gallifen.....	-227
Gammalon.....	-228
Garamycin.....	-228
Gastal.....	-228
Gastralugel.....	-228
Gastril.....	-229
Gastripan.....	-229
Gastrogratin.....	-229
Gastrolit.....	-229
Gastropharm.....	-229
Gastrocidin.....	-229
Gastrozem.....	-229
Gastrozepin.....	-230
Gelpin.....	-230
Gelusil.....	-231
Gelusil-lac.....	-231
Gemfibrozil.....	-233
Gempar.....	-233
Genotropin.....	-233
Gentamicin.....	-234,235
Gentamicin K.....	-235
Geopen.....	-236
Geopen Oral.....	-236
Gepalpan.....	-236

Gepatrombin.....	-239
Gerbeser.....	-239
Gerel.....	-239
Gerfonal.....	-240
Gerovital.....	-240
Gevilon.....	-230
Gilemal.....	-243
Gilurytmal.....	-244
Gilutenon.....	-244
Gincor fort.....	-245
Gincor prokto.....	-245
Ginlpiral.....	-244
Ginkging.....	-244
Gino-Daktanol.....	-245
Ginseng.....	-284
Glaumol.....	-248
Glibencamid.....	-248
Glibenese.....	-248
Gliklazid.....	-248
Glipizid.....	-249
Glucagon.....	-249
Glucobay.....	-250
Glucobene.....	-250
Glucosa.....	-250
Glucosteril.....	-251
Glukantim.....	-249
Glurenorm.....	-251
Glutril.....	-251
Glyvenol.....	-248
Gnadion.....	-251
Goldar.....	-252
Gonofom.....	-252
Gordox.....	-252
Gramurin.....	-252
Grandaxin.....	-253
Gravistat 125.....	-252
Gromane.....	-253
Guarem.....	-253
Gutron.....	-253
Guttalax.....	-253
Gydifen.....	-241
Gyno-Daktarin.....	-245
Gyno-Pevaryl 150.....	-246
Gyno-Pevaryl 50.....	-245
Gyramid.....	-246

## H

H-B-Vax II.....	-213
Haemofer.....	-232
Haemofer prolongatum.....	-233
HAES-steril.....	-580
Halazolín.....	-227
Halidon.....	-580
Halidor.....	-227
Haloperidol.....	-227
Haloperidol Decanoate.....	-228
Haloperin.....	-228
Healon.....	-230
Hemate HS.....	-231
Hemineurin.....	-231
Hemiton.....	-232
Hemodex.....	-581
Hemopres.....	-232
Hepabene.....	-236
Heparin.....	-237
Heparin Natrium.....	-237

Heparin-calcium-Merckle.....	-238
Heparin-natrium-Merckle.....	-238
Heparinoid.....	-238
Hepasteril A.....	-238
Hepasteril B.....	-238
Hepatamine.....	-239
Hepatrombin 50000.....	-239
6 H.E.S.....	-432
Hexoral.....	-230
Hiconcil.....	-582
Hipnomidate.....	-246
Hipurik.....	-583
Hirudoid.....	-247
Hismanal.....	-247
Histac.....	-247
Histalong.....	-247
Histalong Junior.....	-247
Histazol.....	-247
Histodol.....	-248
Hivid.....	-581
Holagogum.....	-584
Homofan 100.....	-586
Homolong 40.....	-585
Homorap 100.....	-586
Homorap 40.....	-586
Honvan.....	-587
Hormoplex.....	-252
Hotemin.....	-587
Humacarpin.....	-587
Humatrop.....	-587
Humegon.....	-588
Humulin L Lente.....	-588
Humulin M.....	-588
Humulin N NPH.....	-589
Humulin R Regular.....	-589
Humulin U Ultralente.....	-589
Hybiscrab.....	-240
Hydrea.....	-241
Hydrochlorothiazid.....	-243
Hydrocortison.....	-241,242
Hydrocortison Natrium Succinas.....	-242
Hydrokurea.....	-243
Hygroton.....	-240
Hylak.....	-582
Hyoscinebutilbromid.....	-246
Hyoscine-N.....	-583
Hyperstat.....	-246
Hypothiazid.....	-246

## I

Ial.....	-288
Ibucilin.....	-288
Ibucilin Junior.....	-288
Ibuprofen.....	-288,289
Ibustrin.....	-289
Idarubicin.....	-289
Ikaran.....	-293
Iletin II Lente.....	-293
Iletin II NPH.....	-294
Iletin II Regular.....	-294
Imadyl.....	-294
Imap.....	-294
Imigram.....	-295
Imipramil.....	-295
Imodium.....	-296
Imovan.....	-295



Impramin .....	-296	Isophane HM (Protaphane HM) penfil .....	-338	Kontraspazmin .....	-338
Imudon .....	-296	293 .....	-338	Kordanum .....	-338
Imukin .....	-296	Isoplin .....	-291,311	Kordanum 50 .....	-338
Imuran .....	-296	Isoplin SR .....	-291	Koreberon .....	-339
Indapamid .....	-297	Isosorb retard .....	-293	Kornilat .....	-340
Inderal .....	-297	Isosorbid dinitrat .....	-291,292	Kozilat .....	-334
Inderm .....	-297	Isosorbid mononitrat .....	-292	Kreon .....	-342
Indobene .....	-297	Itrop .....	-311		
Indometacin .....	-298,299	Izolipin .....	-290		
Indometacin 50 Berlin-Chemie .....	-299			<b>L</b>	
Indometacin 100 Berlin-Chemie .....	-299	<b>J</b>		Lactisin .....	-346
Indovasin .....	-297	Jeciofer .....	-609	Ladomil .....	-346
Infazol .....	-308	Jenamazol .....	-311	Lamadin .....	-346
Inflanefran forte .....	-308	Jenametidin .....	-312	Lamictal .....	-347
Influbene .....	-308	Jenoxifen .....	-312	Lamizil .....	-347
Ingacont .....	-296	Jenognost .....	-309	Lamprene .....	-347
Inhibace .....	-308	Josamycin .....	-265	Lanikor .....	-348
Jaiprol .....	-299	Jumex .....	-625	Lanitol .....	-348
Jaoeie-F .....	-299			Lanoxin .....	-348
Insadol .....	-300	<b>K</b>		Lanvis .....	-348
Insidon .....	-300	Kabikinas .....	-312	Lariam .....	-348
Insitron .....	-300	Kalcinova .....	-315	Larypront .....	-348
Insulin Lente GPP .....	-302	Kalil et Magnil Asparaginat .....	-176	Lasix .....	-346
Insulin Lente HM .....	-302	Kalil et Magnil Asparaginat Berlin .....	-177	Lasolvan .....	-346,349
Insulin Lente SPP .....	-301	Chemie .....	-177	Laticort .....	-349
Insulin Minilente SPP .....	-302	Kallmin 60 .....	-314	Laxbene .....	-346
Insulin Superlente SPP .....	-303	Kallmin forte .....	-314	Lecedil .....	-354
Insulin-B Berlin-Chemie .....	-300	Kallum-normin .....	-313	Legalon .....	-350
Insulin-B S.C. Berlin-Chemie .....	-300	Kalistrat .....	-315	Lekoptin .....	-352
Insulinase Novo Nordisk .....	-301	Kaopectate .....	-316	Lekovit .....	-352
Insulog SPP .....	-303	Karbocistein .....	-319	Lekovit C-Ca .....	-352
Insulrap SPP .....	-303	Kardonit .....	-320	Lekozim .....	-352
Insuman Basal .....	-304	Kassadan 0.25, Kassadan 0.5 .....	-320	Lendacin .....	-353
Insuman Comb .....	-304	Katopril .....	-321	Lendormin .....	-353
Insuman Rapid .....	-304	Kefadim .....	-324	Lente .....	-353
Intal .....	-305	Kefadim .....	-324	Lente MC .....	-353
Inteban .....	-305	Kefexin .....	-324	Leponex .....	-353
Intecordin .....	-305	Keflex .....	-324	Leprotec .....	-353
Intetrix .....	-305	Keflin .....	-324	Lerivon .....	-354
Intrafusin .....	-306	Kefzol .....	-324	Leskoprid .....	-354
Intralipid .....	-305	Kenalog .....	-321	Lespenephryl .....	-354
Intrenon .....	-306	Kenalog 40 .....	-321	Leucomax .....	-351
Intron A .....	-306	Ketalar .....	-322	Leucomycin .....	-351
Inusofan .....	-307	Ketamin .....	-322	Leucovorin .....	-351
Inutal HM .....	-308	Ketasma .....	-322	Leukeran .....	-350
Inutal SPP .....	-307	Ketazon .....	-321	Levantis .....	-349
Iodopovidon .....	-312	Ketocel .....	-324	Levodopa .....	-349
Ionosteril .....	-309	Ketocet .....	-322	Levothyroxin .....	-350
Ipenal .....	-309	Ketorol .....	-323	Lexillum .....	-352
Ipradol .....	-309	Ketorolaca Trometamin .....	-323	Lexotanil .....	-353
Ipre .....	-310	Ketosteril .....	-323	Libexin .....	-354
Ipronal .....	-310	Ketotifen .....	-324	Libexin Comb. .....	-354
Iruksol-mono .....	-310	Kinidin Dures .....	-324	Librax .....	-354
Iruksol .....	-310	Kinilentin .....	-325	Librium .....	-355
Ispen .....	-310	Kleksan .....	-325	Lidaprim .....	-355
Ismelin .....	-310	Klimcin .....	-327	Lidocalin .....	-356,357
Iso Mack .....	-290	Klimonorm .....	-327	Linamiphen .....	-358
Iso Mack Spray .....	-290	Kilon .....	-328	Lincofin .....	-359
Iso Mack Spray TD .....	-291	Kilon-D .....	-328	Lincomycin .....	-359
Isocond .....	-290	Kilosom .....	-329	Linex .....	-359
Isoclit .....	-290	Klofezon .....	-333	Lioresal .....	-359
Isofan Insulin HM .....	-311	Klometol .....	-330	Liponal .....	-360
Isofet .....	-290	Klometol .....	-330	Lipostabil .....	-360
Isofet Unguentum .....	-290	Klomisfen Citrat .....	-330	Lipostabil forte .....	-360
Isononat .....	-291	Klonix .....	-332	Lipovenoz 10%, 20% .....	-359
Isothane (Protaphane) .....	-293	Klobidex N .....	-333	Liquilim .....	-358
		Koldact .....	-335	Liselin .....	-357
		Kombicim .....	-337		

Lisinopril.....	-358
Listenon.....	-361
Lithi Carbonas.....	-361
Lithosun.....	-361
LIV 52.....	-355
Livial.....	-355
Livomyn.....	-355
Lo-femnal.....	-366
Locacorten.....	-362
Locasalen.....	-362
Loceryl.....	-366
Loderix.....	-361
Lodronat.....	-362
Lodronat-Konzentrat.....	-362
Lomir.....	-362
Lomustin.....	-363
Longacef.....	-363
Longasteril 40.....	-363
Loniten.....	-363
Lopedum.....	-363
Loperamid.....	-363
Lopresor.....	-364
Lorafen.....	-364
Lorazepam.....	-364
Lorinden.....	-364
Lorinden A.....	-365
Lorinden C.....	-365
Losec.....	-365
Lotensin.....	-365
Ludionil.....	-366
Lyordin-depot.....	-359
Lysobact.....	-358
Lysapfen.....	-360

## M

Manlox.....	-366
Maalox 70.....	-366
Macrofen.....	-368
Madecazol.....	-367
Madecazol-Neomiclin-Hydrocortison.....	-367
Madopar.....	-367
Magnevist.....	-367
Majepitil.....	-368
Maliazin.....	-369
Mamomil.....	-369
Mandel.....	-369
Maninil 5.....	-369
Mannitol.....	-369
Maiprotin.....	-369
Maratonik.....	-370
Marvelon.....	-370
Masepin.....	-368
Maxaquin.....	-369
Mebendazol.....	-371
Medazepam.....	-372
Medrol.....	-372
Mefoxin.....	-384
Megace.....	-371
Melipramin.....	-374
Melleril.....	-374
Menzim.....	-374
Merlit.....	-375
Mesakol.....	-373
Meslinon.....	-375
Mestranol.....	-375
Metamizol.....	-375

Metergin.....	-375
Metformin.....	-384
Methotrexat.....	-382
Methotrexat-Ebewe.....	-382
Methylergobrevin.....	-380
Methylerygometrin.....	-380
Methyloxycocin.....	-377
Methylprednisolon.....	-377, 378, 379
Metilidoxin.....	-376
Metindol.....	-380
Metipred.....	-380
Metisol.....	-377
Metylidopa.....	-376, 375
Metoclopramid.....	-380, 381
Metoclopramid-Ebewe.....	-381
Metolol.....	-381
Metoprolol.....	-381
Metopamid.....	-382
Metrodin.....	-382
Metrodin HP.....	-382
Metronidazol.....	-383, 384
Mevacor.....	-371
Mexalen.....	-373
Mexal.....	-373
Mexavil.....	-373
Mexicord.....	-373
Mexiletin.....	-373
Mexicil.....	-374
Mexitil depot.....	-374
Mezym-forte.....	-373
Miacalcic.....	-384
Miansan.....	-384
Mianserin.....	-384
Micalli.....	-385
Miconazol.....	-386
Microfollin.....	-387
Midazolam.....	-385
Midol.....	-385
Mikronor.....	-386
Mill-par.....	-387
Milidibe.....	-387
Milk of magnesia liquid.....	-387
Milk of magnesia in tab.....	-387
Minalgal.....	-387
Mindilab.....	-388
Minifag.....	-388
Minipress.....	-388
Miniziston.....	-388
Minona.....	-389
Minoxidil.....	-388, 389
Minulet.....	-389
Miospray.....	-390
Miovin.....	-389
Miralgan.....	-390
Mirenil.....	-390
Mirocef.....	-390
Mironal.....	-390
Mishemgal.....	-391
Mistabron.....	-391
Misvengal.....	-391
Mitoxantron.....	-391, 392
Mitoxantron AWD.....	-392
Mebilat.....	-392
Mobilizin.....	-392
Moditen.....	-392
Mofitea-depot.....	-392, 393
Moduretic.....	-393

Molsidomin.....	-393
Monisid.....	-393
Monisol.....	-393
Mono Mack Depot.....	-393
Mononit.....	-393
Monotard HM.....	-394
Monotard MC.....	-393
Moradol.....	-394
Morlam-S-2.....	-394
Moristerol.....	-394
Motilium.....	-394
Motrin.....	-394
Mucarthrin.....	-395
Mucofluid.....	-395
Mucosolvan-1000.....	-395
Mukodin.....	-395
Multifit.....	-396
Multivitamin.....	-395
Mutamycin.....	-396
Mycobutol.....	-385
Mycosolon.....	-386
Mycospor.....	-386
Mydocalm.....	-385
Myelobromol.....	-385
Mykoseptin.....	-386
Myolastan.....	-390

## N

Naklofen.....	-397
Nakom.....	-397
Nakso.....	-397
Nalorfin.....	-398
Naloxon.....	-398
Nandrolon decanoat.....	-398
Nandrolon phenylpropionat.....	-399
Naniprus.....	-399
Naprobene.....	-399
Naprosin.....	-400
Naproxen.....	-399, 400
Narcotan.....	-400
Natabec F.....	-400
Natril chloridum.....	-569
Natril cromoglycat.....	-587
Natril fluorid.....	-401
Natulan.....	-401
Navelbin.....	-396
Navoban.....	-397
Nebacelin.....	-401
Nebcin.....	-401
Negaflox.....	-401
Negram.....	-402
Neloren.....	-402
Nemestran.....	-402
Nemocid.....	-402
Neo-Gilurytalm.....	-402
Neo-Panpur.....	-402
Neo-Pergonal.....	-403
Nephomax.....	-405
Nephramine.....	-405
Nerobol.....	-404
Nerobolil.....	-404
Nervoflux.....	-403
Netromycin.....	-404
Neuleptil.....	-404
Neupogen.....	-405
Neuroi.....	-405

Neutronorm .....	-402	Normatens .....	-418	Ospen 750 .....	-430
Nevigramon .....	-401	Normolip .....	-419	Ossalin .....	-430
Nicardipin .....	-407	Normurat .....	-419	Ossopan .....	-430
Nicoflex .....	-408	Normplant .....	-419	Osteochin .....	-430
Nicorette .....	-407	Norsvel .....	-419	Ostochont .....	-431
Nicospan .....	-408	Notriptylin .....	-419	Ostofen .....	-431
Nifadil .....	-413	Norvasc .....	-417	Otinum .....	-432
Nifangin .....	-413	No-Spa .....	-420	Ovestin .....	-421
Nifebene .....	-413	Novalgetol .....	-415	Ovidon .....	-421
Nifecard .....	-414	Novandol .....	-415	Ovis .....	-421
Nifedipin .....	-413, 414	Noveril .....	-415	Ovret .....	-422
Nifedipin drops .....	-414	Novigan .....	-416	Oxitocin .....	-423
Nifehexal .....	-413	Novo-Passit .....	-416	Oxitropium Bromid .....	-423
Nifelat .....	-414	Nutrisan .....	-421	Oxoralen .....	-424
Nificard .....	-414			Oxycort .....	-422
Nifuclin .....	-415	<b>O</b>		Oxylin .....	-422
Nifurantin .....	-414	Obeldan .....	-421	Oxytracyclin .....	-422
Nifurantin B6 .....	-414	Ocid .....	-430		
Nifuretiin .....	-414	Ocflur .....	-424	<b>P</b>	
Nimotop .....	-408	Ocupres-E .....	-424	Pallin .....	-433
Nimotop S .....	-408	Odeston .....	-422	Palitrex .....	-433
Nipocin .....	-408	Oftan Catachrom .....	-432	Palptin .....	-433
Nipride .....	-409	Oftan Dexamethason .....	-432	Pamba .....	-433
Nirmin .....	-409	Oftan Idu 0.1 % .....	-432	Panadelin .....	-433
Nit-Ret Spofa .....	-410	Oftan Pilocarpin 1 % .....	-432	Panadol .....	-433
Nitrazepam .....	-409	Oftan Timolol .....	-432	Panadol baby and infant .....	-433
Nitrendipin .....	-409	Ofiensin .....	-432	Panadol extra .....	-434
Nitrepin .....	-410	Olbetam .....	-424	Panadol junior .....	-434
Nitro .....	-410	Oldon .....	-424	Pannol soluble .....	-434
Nitro Mack .....	-410	Oleandomycin .....	-425	Panangin .....	-434
Nitro Mack Retard .....	-410	Olcard .....	-425	Pancreatin .....	-435
Nitro-2 % .....	-410	Oligogal-SE .....	-425	Pancurmen .....	-436
Nitroderm TTS .....	-411	Oligovit .....	-425	Pantethin .....	-436
Nitrofungin .....	-413	Olivin .....	-425	Panzinorm forte .....	-434
Nitroglycerin .....	-410	Olynth .....	-425	Panzylat .....	-435
Nitroglycerin unguentum .....	-411	Omeprazol .....	-426	Paracet .....	-437
Nitroglycerin-Depot .....	-411	Omepron .....	-426	Paracetamol .....	-437
Nitromint .....	-412	Omyel .....	-426	Paracetamol 120 Berlin-Chemie .....	-437
Nitrong .....	-412	Omez .....	-425	Paracetamol 200 Berlin-Chemie .....	-437
Nitrong ung. .....	-412	Omnadren .....	-426	Paracetamol 250 Berlin-Chemie .....	-437
Nitropussid Natrium .....	-412	One-Alfa .....	-216	Parafon .....	-436
Nitrosan .....	-413	Onkotam .....	-427	Paramolum .....	-436
Nitrosorbid .....	-413	Onkovin .....	-427	Paraplatin .....	-436
Nitsellin .....	-415	Opacorden .....	-427	Parkopan .....	-438
Nitsylfor .....	-413	Ophthalmol-Septonex .....	-432	Parlodel .....	-438
Nivalin .....	-406	Opipramol .....	-427	Partusisten .....	-438
Nizatidin .....	-406	Opirin .....	-427	Partusisten Intrapartal .....	-438
Nizoral .....	-407	Orabet .....	-427	Paspal .....	-438
Nobol .....	-415	Oralgan .....	-427	Paspartin .....	-439
Nobrium .....	-415	Oranil .....	-427	Paxeladin .....	-432
Nofelan S .....	-420	Orap .....	-428	Pedilin .....	-439
5-NOK .....	-416	Orasan .....	-428	Pee Hoo .....	-439
Nolicin .....	-416	Orcliprenalin .....	-429	Peflacin .....	-444
Nolvadex .....	-416	Orgametri .....	-428	Pefloxacin .....	-444
Non-Ovlon .....	-416	Oribact .....	-428	PEG-L-Asparaginase .....	-439
Nootropil .....	-417	Orimetan .....	-428	Pelentan .....	-439
No-Pen .....	-417	Oriphex .....	-429	Pen-0s .....	-440
Norakin .....	-417	Oriprim .....	-429	Pen-Bak .....	-440
Norbactin .....	-417	Oritaxim .....	-429	Pen-Globe .....	-440
Norcolut .....	-418	Orixolin .....	-428	Penicillin V .....	-440
Norethin .....	-418	Ornicetil .....	-429	Penicillin V Berlin-Chemie .....	-440
Noretisteron .....	-420	Orocetam .....	-429	Pensellin 25 .....	-440
Norfloracin .....	-419, 420	Oronazol .....	-429	Pentacard .....	-440
Norgestrel .....	-417	Orthoclon OKT-3 .....	-429	Pentakarinat .....	-441
Norlet .....	-418	Orvagi .....	-428	Pentilin .....	-441
Norlityl .....	-418	Ospen .....	-430	Pentomer .....	-441
Norlitis .....	-418				

Pentoxifyllin.....	-441	Practazin.....	-457	Pyrantel.....	-450
Pentrexil.....	-441	Practon 50.....	-458	Pyricarbat.....	-451
Peptoran.....	-442	Pramolan.....	-458	Pyrldostigmin Bromid.....	-451
Perrydin.....	-442	Prasin.....	-457	Pyrimethamin.....	-452
Pergogreen.....	-442	Pratsiol.....	-458	Pyvinium.....	-450
Perinon.....	-442	Prazosin.....	-457		
Peritol.....	-442	Pre-Par.....	-460	<b>Q</b>	
Perkluzon.....	-442	Predian.....	-458	Quintor.....	-321
Perkod 75.....	-443	Prednisolon.....	-458, 459, 460	Quinodis.....	-583
Perlinganit.....	-443	Pregnavit.....	-458		
Permixon.....	-443	Pregnil.....	-458	<b>R</b>	
Peroxinorm.....	-443	Premarin.....	-460	Radenarkon.....	-471
Persadil.....	-443	Prempac-C.....	-460	Ralofekt.....	-471
Persantin.....	-443	Prepidil Gel.....	-461	Ranigast.....	-472
Persantin depot.....	-443	Presolol.....	-461	Ranisan.....	-472
Perti.....	-443	Presomen.....	-461	Ranitidin.....	-472
Petylyl.....	-444	Prestarian.....	-461	Ranitidin Berlin-Chemie.....	-472
Pevaryl.....	-439	Primamet.....	-461	Rastocin.....	-472
Phenoro.....	-566	Prinorm.....	-461	Raveron.....	-471
Phenylbutazon.....	-565	Privinil.....	-461	Reasek.....	-473
Phezam.....	-564	Probenicid.....	-462	Recognan E.....	-475
Phytex.....	-570	Probon.....	-462	Recommon.....	-475
Phytolysin.....	-570	Procurum.....	-463	Recoverin.....	-475
Phytomenadion.....	-570	Procto-Glyvenol.....	-464	Redergin.....	-474
Pidilat.....	-444	Procto-Sedyl.....	-464	Redol.....	-474
Plikovit.....	-444	Proctectin.....	-463	Redoxon.....	-474
Plifud.....	-445	Prodep.....	-463	Reflin.....	-478
Plilocipral hydrochlorid.....	-445	Profast.....	-469	Regaine.....	-479
Pilosuryl.....	-445	Profenid.....	-470	Regitine.....	-473
Pimafucin.....	-446	Progynova 21.....	-463	Regian.....	-474
Pimidel.....	-446	Prolipase.....	-464	Regulton.....	-474
Pimodak.....	-446	Prothazin 5 Berlin-Chemie.....	-464	Rehydron.....	-473
Pimozid.....	-446	Promit.....	-465	Reladorm.....	-476
Pindolol.....	-446	Pronaxen.....	-465	Relanum.....	-476
Pipegal.....	-447	Propafenon.....	-465	Remesdil.....	-476
Pipem.....	-447	Propanorm.....	-465	Remoxcam.....	-476
Piperacillin.....	-447, 448	Propiclyl 50.....	-466	Renitec.....	-476
Pipolphen.....	-448	Propiltiouracil.....	-465, 466	Reoheem.....	-477
Piporil.....	-448	Propra.....	-466	Reparil.....	-477
Piporil L4.....	-448	Propranolol.....	-466, 467	Reparil-gel.....	-477
Pipraks.....	-449	Propranur.....	-467	Reserpin.....	-474
Pirabene.....	-449	Proscar.....	-467	Retabolil.....	-478
Piracetam.....	-450	Prostetol.....	-467	Retafil.....	-478
Pirazinamid.....	-449	Prostine E2.....	-468	Retin-A.....	-478
Piren.....	-451	Prostine F2-alfa.....	-468	Retrovir.....	-478
Pirenacepin.....	-451	Prostine VR.....	-467	Revodina 25.....	-473
Pirocam.....	-452	Protab.....	-468	Revodina Retard.....	-473
Piroleum.....	-453	Protamin sulfat.....	-468	Rheaban.....	-472
Pirolcam.....	-452, 453	Protaphane HM penfill.....	-468	Rheomacrodex.....	-476
Pizina.....	-444	Protein-sport.....	-468	Rheopyrin.....	-477
Plaquenil.....	-453	Prothladen.....	-469	Rheumon Gel.....	-475
Platidiam.....	-454	Prothlonamid.....	-469	Rhinopront.....	-480
Platinol.....	-454	Protovlt.....	-469	Ribomunyl.....	-478
Plazmasteril 6%.....	-453	Provera.....	-462	Rid.....	-479
Plendil.....	-454	Provera-100.....	-462	Rifadin INH.....	-480
Plivalgin.....	-454	Proviron-25.....	-462	Rifamor.....	-480
Polarinil.....	-454	Prozak.....	-463	Rifampicin.....	-480
Polcorolon.....	-455	Pulmicort.....	-470	Rifogal.....	-481
Polcorolon TC.....	-455	Pulmicort Turbuhaler.....	-470	Rigevidon.....	-479
Polliginax.....	-455	Pulsnorma.....	-471	Rimactan.....	-479
Polpressin.....	-456	Purinol.....	-471	Ring N.....	-479
Polyimnol.....	-455	Pursennid.....	-471	Rivotril.....	-478
Positan.....	-454	Pyassan.....	-444	Rizaben.....	-479
Postinor.....	-456	Pymadin.....	-445	Roacutane.....	-482
Poteseptil.....	-456	Pyabutol.....	-449	Robebl A.....	-482
Potestetta.....	-456	Pyramem.....	-449	Robebl B.....	-482
Povidon-jod.....	-454	Pyranal.....	-450		

Robolact .....	-482
Rocaltrol .....	-483
Rocephin .....	-484
Rodilemid .....	-483
Roferon-A .....	-484
Rohypnol .....	-483
Randomycin .....	-483
Roscillina .....	-484
Rovamycin .....	-482
Roxicam .....	-483
Rudotel .....	-484
Rulid .....	-484
Rumalon .....	-485
Rytmilin .....	-480
Rytmodan .....	-480
Rytmonorm .....	-480

## S

Sadamin .....	-485
Salzen .....	-485
Salazopyrin .....	-486
Salbutamol .....	-487
Salbutamol .....	-487, 488
Salbutamol .....	-487
Salofalk .....	-486
Sandimmun .....	-488
Sandoglobulin .....	-488
Sandomigran .....	-489
Sandonorm .....	-489
Sandopart .....	-489
Sandostatin .....	-490
Sanorin .....	-490
Sant-E-Gal .....	-490
Saridon .....	-490
Scopoderm TTS .....	-502
Sebidin .....	-491
Secatoxin .....	-491
Sectral .....	-491
Securopen .....	-492
Sedacoron .....	-491
Sedalgin .....	-491
Seduxen .....	-491
Selegilin .....	-492
Semap .....	-492
Semilente .....	-492
Semilente MC .....	-493
Semprex .....	-493
Senade .....	-493
Senacatin .....	-519
Sennapur .....	-494
Senorm .....	-494
Senzil .....	-493
Septolete .....	-494
Seprin .....	-494
Serevent .....	-494
Seridac .....	-494
Seriel .....	-494
Sermon .....	-494
Serophen .....	-495
Sibelium .....	-495
Sibicor .....	-495
Sicorten .....	-496
Sicorten Plus .....	-496
Sifax .....	-502
Sifenol .....	-502
Siflox .....	-502

Signopam .....	-495
Sileit .....	-496
Silubin retard .....	-496
Sinacten Depot .....	-497
Sinalar .....	-497
Sinalar C .....	-497
Sinalar N .....	-498
Sinecod .....	-499
Sinekvan .....	-499
Sinellip .....	-499
Sinemet .....	-499
Sinemet CR .....	-499
Sinepres .....	-500
Sinequan .....	-498, 499
Sinerdol .....	-500
Sinopril .....	-500
Sintoclon .....	-501
Sintodon .....	-501
Sirdalud .....	-501
Sisepar .....	-501
Siskor .....	-502
Slow-Trascor .....	-503
Slow-Transit .....	-503
Smecta .....	-503
Sodium Chlorid .....	-401
Sofradex .....	-510
Solco Vitamin 15 .....	-504
SolcoDerm .....	-504
Solcoseryl .....	-505
SolcoSeryl .....	-506, 507
SolcoSeryl Dental Adhesive Paste .....	-505
SolcoSeryl Gel .....	-505
SolcoSeryl Infusion 10% .....	-506
SolcoSeryl Infusion 20% .....	-506
SolcoTrichovac .....	-507
SolcoUrovac .....	-508
SolcoVagin .....	-504
Solpadol .....	-508
Solu-Cortef .....	-508
Solu-Medrol .....	-508, 509
Soluran .....	-509
Solutan .....	-509
Solvit N .....	-508
Solvin .....	-504
Solvin expectorant .....	-504
Sombrevin .....	-509
Sonapax .....	-509
Sopolcor N .....	-509
Sorbfir Durules .....	-509
Sotalex .....	-510
Sotrik .....	-508
Spalmotil .....	-511
Spasdolzin .....	-512
Spasgan .....	-510
Spasmalgin .....	-511
Spasmalgon .....	-511
Spasmo-Urgen .....	-511
Spasmocycloal .....	-511
Spasmovalgin .....	-511
Speicor .....	-512
Spiroclon .....	-512
Spiropent .....	-512
Sporidex .....	-512
Spreor .....	-512
Stadol .....	-512
Stanicid .....	-512
Stazepin .....	-512

Stelasin .....	-513
Stemilz .....	-513
Sterigal .....	-513
Stilamin .....	-513
Strophosin .....	-513
Streptokinase .....	-514
Strophanthin G .....	-514
Stugeron .....	-515
Sucrace .....	-515
Sucralfat .....	-515
Sudafed .....	-515
Sufrexal .....	-518
Sugafree .....	-607
Sulfanizolon .....	-516
Sulfasalazin .....	-516
Sulfatrim .....	-516
Sulpirid .....	-516
Sumamed .....	-516
Sumetrolin .....	-517
Supradyn .....	-517
Suprastin .....	-517
Suprefakt .....	-517
Surgam .....	-518
Sustabucal .....	-518
Sustac mite/forte .....	-518
Sustanon 250 .....	-518
Sustonit .....	-518
Suxilep .....	-515
Sydnotharm .....	-496
Synarel .....	-498
Syncumar .....	-500
Syndopa .....	-498
Synphasic .....	-501
Syntaris .....	-500

## T

Tabex .....	-519
Tachokomb .....	-523
Tagren .....	-519
Talientol .....	-520
Taleum .....	-521
Tamicin .....	-521
Tamoxifen .....	-521, 522
Tamoxifen-Ebewe .....	-522
Tanakan .....	-522
Tardyferon .....	-522
Tardyferon-Fol .....	-522
Tarivid .....	-522
Tauredon .....	-523
Tavegil .....	-519
Taxofit Polivitamins P .....	-520
Taxofit+Polivitamins+minerals Forte .....	-520
Taxofit+Polivitamins P+minerals+ microelements .....	-520
Taxofit-Vitamin C .....	-520
Taxofit-Vitamin C+Ca .....	-520
Tazepam .....	-519
Tazodak .....	-520
Tegretol .....	-523
Tegretol CR .....	-523
Teldan .....	-523
Temgesik .....	-523
Tempalgin .....	-523
Tempidon .....	-523
Tenoktil .....	-524
Tenolol .....	-524



Tenoretic .....	-524	Tolmice .....	-537	Trophamin .....	-553
Tenoric .....	-525	Tomapyrin .....	-537	Tropicamid .....	-552
Tenormin .....	-525	Tomapyrin C .....	-538	Troxenol .....	-552
Tenoxicam .....	-524	Topalkan .....	-538	Troxevasin .....	-552
Tenslonim .....	-524	Topral .....	-538	Trypsin .....	-549
Tentex forte .....	-525	Toradol .....	-539	Tubocin .....	-553
Teonicol .....	-525	Toralgin .....	-539	Tubocumarin .....	-553
Terfena .....	-527	Torecan .....	-539	Turinabol .....	-553
Terfenadin .....	-527	Torgesik .....	-539	Turinabol-depot .....	-553
Termo Mobilizin .....	-527	Toticef .....	-539	Turinal .....	-554
Tetracyclin .....	-528, 529	Tracrion .....	-541	Tusuprex .....	-554
Tetramig .....	-528	Tramadol .....	-541		
Tetraolean .....	-528	Tramal .....	-541		
Theophyllamin .....	-525	Tranexamic Acid .....	-542		
Theophyllin .....	-526	Transamcha .....	-543		
Theopius (Theostat) .....	-525	Tranxene .....	-542		
Theotard .....	-525	Trascor .....	-540		
Theracene .....	-527	Trascor 80 .....	-540		
Thialorid .....	-529	Trasloil .....	-543		
Thloridazin .....	-534	Trasin .....	-543		
Thloril .....	-534	Travocort .....	-540		
Thrombophob .....	-552	Travogen .....	-539		
Thyamazol .....	-529	Travon .....	-541		
Thyamazol 5 Henning .....	-530	Trazodon .....	-541		
Thyamazol 20 Henning .....	-530	Treanbex .....	-543		
Thyamazol 40 Henning .....	-530	Trental .....	-543		
Thyreocomb .....	-534	Tretinolin .....	-543		
Thyreolon .....	-534	Trexan .....	-543		
Thyreolon forte .....	-534	Trexyl .....	-543		
L-Thyroxin .....	-534	TRH Berlin-Chemie .....	-543		
L-Thyroxin 25 Berlin-Chemie .....	-535	Tri-Regol .....	-550		
L-Thyroxin 50 Berlin-Chemie .....	-535	Triamcinolon .....	-544, 545		
L-Thyroxin 100 Berlin-Chemie .....	-535	Triamcinolon Acetonid .....	-544		
L-Thyroxin Henning 25 .....	-535	Triampur Compositum .....	-544		
L-Thyroxin Henning 50 .....	-535	Trianol .....	-545		
L-Thyroxin Henning 75 .....	-535	Triapten .....	-545		
L-Thyroxin Henning 100 .....	-535	Tribimol .....	-546		
L-Thyroxin Henning 125 .....	-535	Tricanix .....	-547		
L-Thyroxin Henning 150 .....	-535	Trichopol .....	-551		
L-Thyroxin Henning 200 .....	-535	Tricort .....	-547		
Tiberal .....	-530	Tricivlar-28 .....	-547		
Ticlopidine .....	-532	Tridal .....	-546		
Tienam .....	-531	Triderm .....	-546		
Tigason .....	-530	Trifluoperazin .....	-551		
Tiklid .....	-532	Trigan .....	-546		
Tilcolit .....	-532	Trijodthyronin 20 Berlin-Chemie .....	-547		
Timohexal .....	-532	Trijodthyronin 50 Berlin-Chemie .....	-547		
Timolol Maleat .....	-532	Trilafon .....	-547		
Timoptic .....	-532	Trimethoprim .....	-548		
Tindurin .....	-533	Trimethoprim .....	-548		
Tiniba .....	-533	Trimopan .....	-548		
Tinidazol .....	-533	Trimosul .....	-548		
Tinset .....	-533	Triniton .....	-548		
Tisacid .....	-535	Trinordiol 21 .....	-549		
Tisamid .....	-531	Trinovum .....	-549		
Tiasen .....	-535	Trioxazin .....	-549		
Tisercin .....	-531	Triprim .....	-549		
Tivoral .....	-530	Triptyzol .....	-550		
Tobanum .....	-535	Trizecid K .....	-550		
Tobramycin .....	-535	Trisedyl .....	-551		
Tocopherol Acetat .....	-536	Tritate .....	-551		
Tofizopam .....	-539	Triziston .....	-546		
Tofrin .....	-539	Trobin .....	-551		
Tolbutamid .....	-536	Trofodermin .....	-553		
Toldin .....	-536	Trombonil .....	-552		
Tolecin .....	-536	Trometamol compositum Berlin-Chemie .....	-552		
Tolinase .....	-537				

## U

U-Pan .....	-625	Vagimid .....	-212
Ubretid .....	-554	Vagothyl .....	-212
Ukidan .....	-554	Valdispert .....	-213
Ulcodin .....	-555	Valium .....	-214
Ulcometin .....	-555	Valocordin .....	-214
Ulcocivilanil .....	-554	Valoron N .....	-214
Ulfamid .....	-557	Valproat Sodium .....	-214
Ulfracin .....	-555	Vamin-14, Vamin-14EF, Vamin-18EF .....	-215
Ultralan .....	-556	Vamin-N; Vamin-glucosa .....	-215
Ultralente .....	-556	Vaminolact .....	-215
Ultralente MC .....	-556	Vancocin .....	-216
Ultraprokt .....	-556	Vanquin .....	-216
Ultratard HM .....	-556	Vasocordin .....	-213
Ultratard HM .....	-556		
Ultravist .....	-555		
Unasyn .....	-557		
Unat .....	-557		
Unicap Jr .....	-624		
Unicap M .....	-624		
Unicap T .....	-624		
Uniker .....	-558		
Unipres .....	-558		
Uralyt-U .....	-558		
Urbason .....	-558, 559		
Urbason Depot .....	-559		
Urbason Forte .....	-559		
Uregit .....	-559		
Urinex .....	-625		
Uroflux .....	-561		
Urokinase .....	-560		
Urokinase .....	-560		
Urokinase .....	-560		
Urokinase-Ebewe .....	-560		
Uropolin .....	-560		
Uroxin .....	-560		
Urs .....	-561		
Ursolalk .....	-559		

## V

Vagimid .....	-212
Vagothyl .....	-212
Valdispert .....	-213
Valium .....	-214
Valocordin .....	-214
Valoron N .....	-214
Valproat Sodium .....	-214
Vamin-14, Vamin-14EF, Vamin-18EF .....	-215
Vamin-N; Vamin-glucosa .....	-215
Vaminolact .....	-215
Vancocin .....	-216
Vanquin .....	-216
Vasocordin .....	-213

Vasaprostan .....	-212
Velbe .....	-217
Venoruton .....	-217
Venoruton-Forte .....	-218
Venoruton IV .....	-217
Venoruton-Gel .....	-218
Venter .....	-218
Ventodisk .....	-218
Ventolin .....	-218
Vepesid .....	-219
Vepicomblin .....	-219
Verapamil .....	-219,220
Vercef .....	-220
Vermox .....	-220
Verospiron .....	-220
Vespar .....	-220
Vibramycin .....	-220
Vidallin-M .....	-220
Vilprafen .....	-221
Vinblastin .....	-221
Vincristin .....	-221,222
Vincristin Pierre Fabre .....	-222
Vipsofal .....	-222
Virazol .....	-222
Vircon .....	-222
Virolex .....	-223
Viru-Merc .....	-223
Visine .....	-221
Viskaldix .....	-223

Visken .....	-223
Vistagan .....	-224
Vistosan .....	-224
Vistoxin .....	-224
Vitalipid N .....	-224
Vitamin B6 .....	-224
Vitamin C .....	-225
Vitamin D3 .....	-225
Vitanova .....	-225
Vitasprint B12 .....	-225
Volmax .....	-225
Voltaren .....	-225
Voltaren emulgel .....	-226
Voltaren Rapid .....	-225
Vulnuson .....	-226
Vumon .....	-226

## W

Wormin .....	-226
--------------	------

## X

Xanax .....	-343
Xanidil .....	-343
Xantol .....	-343
Xantinol Nicotinat .....	-343
Xenid .....	-344
Xilometasolin .....	-345
Ximelin .....	-345

Xylacain .....	-344
Xylacain Heavy .....	-344
Xylacain Jelly .....	-344
Xylacain Ointment .....	-344
Xylacain Viscous .....	-344

## Z

Zaditen .....	-285
Zanocin .....	-285
Zantac .....	-285
Zemide .....	-285
Zenax .....	-285
Zeptol .....	-285
Zeufen .....	-285
Zinacef .....	-286
Zinnat .....	-286
Zitazonium .....	-287
Zixorlin .....	-285
Zocor .....	-287
Zofran .....	-287
Zoladex .....	-287
Zoldak .....	-287
Zoran .....	-287
Zovirax .....	-287
Zukil .....	-606
Zyloric .....	-286
Zyrtec .....	-286

# *Lunceford*

# Лансфорд

## Все для медицины

- ведущие фирмы США и Европы
- быстрая поставка
- гарантия и сервис
- обучение
- экспертиза
- медицинская помощь

*МЫ ИДЕМ НАВСТРЕЧУ ВСЕМ ЖЕЛАНИЯМ КЛИЕНТА !!!*

\*\*\*\*\*  
представлена в России и СНГ фирмой  
ЛАИНК ТРЭЙД С.А.  
\*\*\*\*\*

РОССИЯ, МОСКВА, 119435,  
АБРИКОСОВСКИЙ ПЕР., 1А  
ТЕЛ: (095)248-1877, 248-6012, 248-6647, 248-6501  
ФАКС: (095) 230-2753  
ТЕЛЕКС: 412347 UNIVL SU

# *Associates, Inc.*

## *Ассошиэйтс*

### **у одной компании !**

- |                                     |                                  |
|-------------------------------------|----------------------------------|
| * <b>SensorMedics (USA) *</b>       | * <b>Meadox Medical (USA) *</b>  |
| * неонатальные ИВЛ-аппараты         | * сосудистые протезы             |
| * системы для диагностики дыхания   | * катетеры                       |
| * мониторирование газов крови       | * окклюдеры                      |
| * системы изучения сна              |                                  |
| * стресс-системы                    |                                  |
| * портативные спирометры            |                                  |
| <br>                                |                                  |
| * <b>Schiller (Switzerland) *</b>   | * <b>Corometrics (USA) *</b>     |
| * электрокардиографы                | * фетальные мониторы             |
| * мониторные системы                |                                  |
| * сосудистые Допплер-системы        |                                  |
| <br>                                |                                  |
| * <b>Sechrist (USA) *</b>           | * <b>Ameda (Switzerland) *</b>   |
| * аппараты ИВЛ для детей и взрослых | * кюезы для новорожденных        |
| * барокамеры                        | * реанимационные столики         |
| * увлажнители                       | * медицинские отсосы             |
|                                     | * инфузоматы, шприц-насосы       |
| <br>                                |                                  |
| * <b>Fujinon (Japan) *</b>          | * <b>Amsco (USA) *</b>           |
| * гибкие эндоскопы                  | * хирургические столы и лампы    |
| <br>                                |                                  |
| * <b>Respharma (Italy) *</b>        | * <b>Valleylab (USA) *</b>       |
| * медицинская мебель                | * электрохирургические установки |

**а также:**

**рентгеновская аппаратура, компьютерные и ЯМР-томографы, литотриптеры, ультразвуковые системы, медицинские лазеры, хирургические инструменты, аксессуары, лекарственные препараты, зарегистрированные Фармакокомитетом**

**и многое, многое другое...**

**"Лекарственные препараты зарубежных фирм в России". Справочник.**

Подписано к печати с оригинал-макета 14.05.1993 г.

Формат 84 × 108<sub>1/16</sub>. Бумага типографская №1.

Гарнитура Таймс. Печать высокая.

Печ. л. 45. Тираж 100 000 экз. Заказ 436.

МП «АСТРА» 127540, Москва, а/я 5.

Отпечатано в Московской типографии № 2 Министерства печати и информации  
Российской Федерации.

129301, Москва, проспект Мира 105.

---



# ТОШИБА

## МЕДИЦИНСКИЕ СИСТЕМЫ



### 1. КОМПЬЮТЕРНАЯ ТОМОГРАФИЯ.

Тошиба является самым крупным производителем КТ-аппаратов во всем мире. Наряду с отличным диагностическим качеством изображения, надежностью, удобством и простотой процесса эксплуатации, высокотехнические КТ-системы фирмы Тошиба позволяют проведение динамического сканирования в реальном масштабе времени, спирального сканирования, и применение технологии "контактного кольца".



### 4. МЕДИЦИНСКАЯ РАДИОЛОГИЯ.

Тошиба имеет многолетний опыт в разработке и производстве комплексных гамма-камер. Использование высокотехнических детекторов в цифровых гамма-камерах, является гарантией постоянного высокого качества изображения. Оснащение универсальной компьютерной системой позволяет проводить оптимальные высоконформативные исследования.



### 2. УЛЬТРАЗВУКОВАЯ ТЕХНИКА.

В Европе Тошиба является лидером рынка в области эхографических аппаратов. Програ-

мма поставок включает аппараты с широкими техническими возможностями для различного применения: от урологии до кардиологии и от рентгенологии до гинекологии.



### 5. ИЗОБРАЖАЮЩИЕ СИСТЕМЫ МАГНИТНОГО РЕЗОНАНСА.

МР-аппараты фирмы Тошиба могут быть оснащены постоянным или сверхпроводящим магнитом для средних и высоких полей. По системам с напряженностью поля в 0,5Т, Тошиба даже является мировым лидером. Благодаря уникальному защитному экрану

ГЕМИНИ, для размещения системы с напряженностью 1,5Т требуется минимальная площадь, в сравнении с другими аналогами.

### 3. РЕНТГЕНОГРАФИЯ.

Тошиба представила свою первую рентгеновскую трубку в Японии уже в 1915 г. Вслед за этим, Тошиба стала первооткрывателем в области разработки бескасетных столов с дистанционным управлением, а также цифровых рентгеновских и ангиографических систем.

В настоящем, Тошиба является поставщиком полной серии аппаратов для классических рентгеновских исследований и ангиографии.



Московское представительство:

Тошиба Медикал Системс Европа Б.В.

Гостиница "Олимпик Пента" тел: (095) 975 24 97

офис 5025, 5-й этаж (095) 975 24 98

Олимпийский Проспект, 18 факс: (095) 975 24 68

129110, МОСКВА, С.Н.Г. телекс: 413800 tms su

Toshiba Medical Systems Europe BV, De Bleek 15, 3447 GV Woerden, The Netherlands,  
Phone: +31 (0)3480-11124 • Fax: +31 (0)3480-12764 • Telex 40413 TOSME NL

In Touch with Tomorrow  
**TOSHIBA**

GLOBAL IMAGING • MEDICAL SYSTEMS

# ТОШИБА

## НЕПРЕВЗОЙДЕННОЕ КАЧЕСТВО И БЕЗОШИБОЧНЫЙ ДИАГНОЗ



### Рентгенология, цифровая ангиография.

Опыт фирмы Тошиба, накопленный в течение десятилетий позволил создать аппараты, которые наряду с отличным качеством изображения обеспечивают простоту и удобство в использовании, высокую надежность и возможности разностороннего применения. Благодаря этому рентгенодиагностическая техника фирмы Тошиба пользуется огромной популярностью во всем мире.



### Ультразвуковая техника.

Тошиба является мировым лидером в производстве ультразвуковых диагностических приборов. Каждый 4-й ультразвуковой аппарат, производимый сегодня на планете, носит марку нашей фирмы.

Тошиба выпускает более 10 различных ультразвуковых приборов: от портативных до универсальных многоцелевых диагностических систем, использующих все известные типы датчиков<sup>®</sup> и позволяющие проводить полный спектр ультразвуковых исследований.



### Компьютерная Томография

К отличительным особенностям рентгеновских компьютерных томографов Тошиба относятся использование новейших технологий, включая "слип ринг" и спиральное сканирование, параллельная обработка данных, повышенный комфорт для пациента и высокая пропускная способность.



### Магнитно-резонансная томография.

Магнитно-резонансные томографы Тошиба выпускаются как с постоянными, так и с сверхпроводящими магнитами различной мощности. Тишина, комфорт, открытое пространство - понятия обычно несовместимые с магнитно-резонансной томографией. Несовместимые до появления уникальных систем Тошиба, сочетающих высокое качество изображения и низкие эксплуатационные расходы.



### Медицинская радиология.

Широкий спектр выпускаемых гамма-камер различной конструкции делает их незаменимым средством для диагностики в условиях современной клиники.

Возможность цифровой обработки с ориентацией на нужды клиницистов, удобство для работы, эргономичность постоянного совершенствование систем делают продукцию Тошиба подлинно необходимой на сегодняшнем уровне развития медицины.

Московское представительство:

Тошиба Медикал Системс Европа Б.В.

Гостиница "Олимпик Пента" тел: (095) 975 24 97

офис 5025, 5-й этаж (095) 975 24 98

Олимпийский Проспект, 18 факс: (095) 975 24 68

129110. МОСКВА, С.Н.Г. телекс: 413800 tms su

Toshiba Medical Systems Europe BV, De Bleek 15, 3447 GV Woerden, The Netherlands,

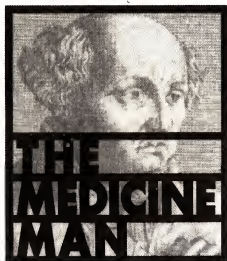
Phone: +31 (0)3480-11124 • Fax: +31 (0)3480-12764 • Telex 40413 TOSME NL

In Touch with Tomorrow

# TOSHIBA

GLOBAL IMAGING • MEDICAL SYSTEMS

# **ВЫСОКОЕ КАЧЕСТВО МЕДИКАМЕНТОВ И ПЕРВОКЛАССНОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ**



**SURAMED**

**МЕЖДУНАРОДНАЯ АПТЕКА  
В МОСКВЕ.**

**ПРОДАЖА МЕДИКАМЕНТОВ,  
ПАРАФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ТОВАРОВ,  
ПРЕДМЕТОВ САНИТАРИИ И ГИГИЕНЫ,  
КОСМЕТИКИ.**

**ОПЛАТА — В СКВ, ВКЛЮЧАЯ КРЕДИТ-  
НЫЕ КАРТОЧКИ, А ТАКЖЕ ЗА РУБЛИ.**

**АДРЕС: ул. ЧЕРНЯХОВСКОГО 4  
ТЕЛЕФОНЫ: 155-70-80, 155-87-88  
ФАКС: 151-45-06**

**МЕЖДУНАРОДНАЯ АПТЕКА ЯВЛЯЕТСЯ СОСТАВНОЙ ЧАСТЬЮ РОССИЙ-  
СКО-ШВЕЙЦАРСКОГО СОВМЕСТНОГО ПРЕДПРИЯТИЯ «СУРАМЕД».**

**ОПТОВАЯ ТОРГОВЛЯ ИМПОРТНЫМИ МЕДИКАМЕНТАМИ СО СКЛАДА В  
МОСКВЕ, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ СЫРЬЕМ, МЕДИЦИНСКИМ И СТОМАТО-  
ЛОГИЧЕСКИМ ОБОРУДОВАНИЕМ ЗА СКВ И РУБЛИ, А ТАКЖЕ ОПТОВАЯ  
ПРОДАЖА МЕДИКАМЕНТОВ РОССИЙСКОГО ПРОИЗВОДСТВА.**

**АДРЕС: МОСКВА, ул. КРЕМЕНЧУГСКАЯ 6/7  
ТЕЛЕФОНЫ: 443-97-84, 445-16-05  
ФАКС: 444-57-30**

**МЫ ПРОТЯГИВАЕМ ВАМ РУКУ И  
ПРЕДЛАГАЕМ СОТРУДНИЧЕСТВО С НАМИ.**



АККАРОСТЫБЕИНЫЕ И ПРОЕИДРАПАРЫ  
ЗАРУОЕЖИЫХ ФОРМЫ В РОССИИ

993